

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

ORDIN

pentru modificarea Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor

Văzând Referatul de aprobare nr. din, elaborat de Direcția generală sănătatea și bunăstarea animalelor, Direcția generală siguranța alimentelor, Direcția generală control oficial și Direcția coordonare laboratoare și produse medicinale veterinare, având în vedere prevederile art. 2 și ale art. 24 din Legea nr. 150/2004 privind siguranța alimentelor și a hranei pentru animale, republicată, ținând cont de prevederile art. 6³ și ale art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare, în baza prevederilor art. 6 din Hotărârea Guvernului nr.1156/2013 pentru aprobarea acțiunilor sanitar-veterinare cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire și control al bolilor la animale, al celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, a tarifelor aferente acestora, a acțiunilor prevăzute în Programul acțiunilor de supraveghere și control în domeniul hranei pentru animale, a acțiunilor prevăzute în Programul acțiunilor de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, a acțiunilor prevăzute în Programul acțiunilor de supraveghere și control în domeniul produselor medicinale veterinare și a acțiunilor prevăzute în Programul acțiunilor de supraveghere și control a activităților desfășurate de laboratoarele sanitar - veterinare și pentru siguranța alimentelor, cu modificările și completările ulterioare, în temeiul art. 3 alin. (1) și (3), precum și al art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1.415/2009 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia, cu modificările și completările ulterioare,

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

I. Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile

de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor publicat în Monitorul Oficial al României Partea I, nr. 303 și 303 bis din 20 aprilie 2016, se modifică după cum urmează:

1. Titlul ordinului se modifică, după cum urmează:

”Ordin pentru modificarea Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 privind aprobarea acțiunilor sanitar-veterinare cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, porcinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor”.

2. Articolul 1, alin. (1) se modifică și va avea următorul cuprins:

” **Art. 1 - (1)** Se aprobă Normele metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, porcinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, prevăzut în anexa nr. 1.”

3. Anexa nr. 1 se înlocuiește cu anexa care fac parte integrantă din prezentul ordin.

4. La anexa nr. 2, capitolul I, secțiunea 2 și secțiunea 3 vor avea următorul cuprins:

„Secțiunea 2: CONTROLUL OFICIAL ÎN UNITĂȚILE AUTORIZATE SANITAR-VETERINAR ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Nr. crt.	Categorია	Unitatea	Conduita controalelor oficiale			
			Prin audit, verificare, supraveghere, inspecție monitorizare	Prin recoltarea de probe pentru examene de laborator		
				Natura probei/matricea conform categoriilor de produse descrise în Regulamentul	Frecvența recoltării probelor pentru examenele prevăzute la secțiunea 4 din prezentul capitol	Precizări tehnice*
			I. Auditul și încadrarea unităților pe grupe de risc*** - medicii veterinari de la nivelul departamentelor responsabile cu			

			auditul și evaluarea, din cadrul DSVSA			(CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală				
			II. Supraveghere, inspecție, recoltare de probe - medicii veterinari oficiali de la nivelul circumscripțiilor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor oficiale și medicii veterinari oficiali încadrați conform Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 64/2007 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind organizarea și desfășurarea activității de control oficial sanitar-veterinar efectuat de către personalul de specialitate în unitățile care produc alimente de origine animală, cu modificările și completările ulterioare							
			Categoria III	Categoria II	Categoria I					
1	2	3	4	5	6	7	8	9		
1.	Unități cu activitate generală	a) Depozit frigorific	I. Semestrial	Anual	O dată la 2 ani	Produce depozitate care necesită regim termic --recoltate din primele 3 categorii de produce depozitate cu riscul cel mai mare privind	O dată pe an	O dată pe an	O dată pe an	1. ** Recoltarea de probe se efectuează de către DSVSA în scop bine determinat în cadrul controlului oficial, în vederea verificării siguranței produsului și a conformității alimentului cu criteriile de siguranță și de igienă a procesului
			II. Trimestrial	Semestrial	Anual					

					siguranța alimentului					tehnologic de fabricație, prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2.073/2005, cu amendamentele ulterioare, după cum urmează:
b) Unitate de reambalare	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse alimentare recoltate din primele 3 categorii de cu riscul cel mai mare privind siguranța alimentului	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată la un an			a) verificarea siguranței produsului, respectiv a conformității alimentului din punct de vedere microbiologic cu criteriile de siguranță prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2.073/2005, cu amendamentele ulterioare;
	II. Lunar	Trimestrial	Semestrial							
c) Piață angro	I. Semestrial	Anual	O dată la 2 ani	Produse depozitate care necesită regim termic - recoltate din primele 3 categorii de produse depozitate cu riscul cel mai mare privind siguranța alimentului	O dată pe an	O dată pe an	O dată pe an			c) obținerea de informații privind statusul microbiologic al unor alimente comercializate pe piață;
	II. Trimestrial	Semestrial	Anual							
d) Depozit fără regim termic	I. Semestrial	Anual	O dată la 2 ani	Produse depozitate care necesită regim termic - recoltate din primele 3 categorii de produse depozitate cu riscul cel mai	O dată pe an	O dată pe an	O dată pe an			
	II. Trimestrial	Semestrial	Anual							

						mare privind siguranța alimentului				2.073/2005, cu amendamentele ulterioare, și a sistemului de proceduri și programe implementate de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în vederea asigurării siguranței alimentelor (proceduri de bune practici de igienă și producție, program HACCP, sistem de trasabilitate, proceduri de retragere/rechemare, evitarea contaminării încrucișate și/sau a contaminării posttratament termic);
		e) Unitatea de tip catering	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Alimente gata pentru consum din o categorie de produse	O dată pe trimestru	O data pe semestru	O data pe an	e) verificarea conformității alimentului/lotului/loturilor suspiciostat(e);
			II. Trimestrial	Semestrial	Anual					f) dezvoltarea investigațiilor în cursul anchetelor de toxiinfecții alimentare, reclamațiilor, sesizărilor;
2.	Carne de ungulate domestice	a) Abator	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Probe de pe suprafața carcaselor pentru testarea Salmonella spp., conform prevederilor secțiunii 1 nr. crt. 5 și secțiunii 4 lit. B din prezentul capitol	O dată pe trimestru pentru fiecare specie	O dată pe semestru pentru fiecare specie	O dată pe an pentru fiecare specie	g) obținerea de informații cu privire la noi hazarde, rezultate în urma evaluării riscului. 2. În cazul în care în urma controlului se suspiciostat sau se constată o neconformitate

										care necesită investigații de laborator, recoltarea de probe va fi însoțită întotdeauna și de o notă de control, în care autoritatea sanitară veterinară locală va înscrie rezultatul controlului oficial și va argumenta scopul recoltării.
		II. Permanent *****	Permanent *****	Permanent *****		Conform reglementărilor Uniunii Europene în vigoare sau programelor specifice aplicate suplimentar în cazul unităților autorizate pentru export în țări terțe sau în baza programului specific elaborat de ANSVSA****				3. Recoltarea de probe de către autoritatea sanitară veterinară locală se realizează planificat în baza unei strategii stabilite de către DSVSA, care trebuie să urmărească obținerea de informații - date comparabile, necesare autorității sanitare veterinare locale.
	b) Abator cu capacitate mică (ungulate) - aplicabil doar în timpul sacrificării	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Probe de pe suprafața carcaselor pentru testarea	O dată pe trimestru pentru fiecare specie	O dată pe semestru pentru fiecare specie	O dată pe an pentru fiecare specie	În stabilirea strategiei de recoltare DSVSA trebuie să țină cont de următoarele principii de:	
		II. Lunar și permanent, pe timpul sacrificării în baza programului comunicat	Lunar și permanent, pe timpul sacrificării în baza programului comunicat	Lunar și permanent, pe timpul sacrificării în baza programului comunicat	Salmonella spp., conform prevederilor secțiunii 1 nr. crt. 5 și secțiunii 4 lit. B din prezentul capitol	În baza programului specific elaborat de ANSVSA****				a) recoltare randomizată și reprezentativă pentru lot; b) recoltare selectivă - când se adresează unor categorii de alimente cu risc înalt, în baza informațiilor,

									investigațiilor și a experienței anterioare;	
		c) Centru de sacrificare și punct de tăiere la nivelul fermei	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Probe pentru testarea Salmonella spp., conform prevederilor secțiunii 1 nr. crt. 5 și secțiunii 4 lit. B din prezentul capitol	O dată pe semestru pentru fiecare specie	O dată pe an pentru fiecare specie	O dată la 2 ani pentru fiecare specie	c) recoltare în caz de suspiciune - care se bazează pe o analiză și o experiență privind lotul și circumstanțele recoltării - de exemplu, recoltarea efectuată ca parte a investigației în focarele de toxiinfecții alimentare (TIA) sau în timpul unei evaluări a programului HACCP în urma căreia se constată deficiențe care afectează siguranța produsului.
			II. Permanent, pe timpul sacrificării în baza programului comunicat	Permanent, pe timpul sacrificării în baza programului comunicat	Permanent, pe timpul sacrificării în baza programului comunicat		În baza programului specific elaborat de ANSVSA****			
		d) Unitate de tranșare	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Carne tranșată	Numai la suspiciune pentru determinarea speciei de proveniență	Numai la suspiciune pentru determinarea speciei de proveniență	Numai la suspiciune pentru determinarea speciei de proveniență	DSVSA trebuie să țină cont în elaborarea strategiei de recoltare ca frecvența și procedura de recoltare să se aleagă în funcție de tipul de microorganism sau toxină și tipul de aliment implicat (perisabil, stabil).**
			II. Permanent *****	Permanent *****	Permanent *****					
3.	Carne de pasăre și de lagomorfe	a) Abator	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Probe de piele recoltate din zona gâtului de la carcase de	O dată pe trimestru pentru fiecare specie	O dată pe semestru pentru fiecare specie	O dată pe an pentru fiecare specie	

			II. Permanent *****	Permanent *****	Permanent *****	pasăre (pui de carne și curcani) pentru testarea Salmonella spp. și (pui de carne) pentru	În baza programului specific elaborat de ANSVSA ****		
						Campylobacter spp. conform prevederilor secțiunii 1 nr. crt. 2 și 5 și secțiunii 4 lit. B din prezentul capitol			
		b) Unitate de tranșare	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	O probă de carne tranșată	O dată pe trimestru pentru fiecare specie	O dată pe semestru pentru fiecare specie	O dată pe an pentru fiecare specie
			II. Permanent *****	Permanent *****	Permanent *****				
4.	Carne de vânat de crescătorie	a) Abator	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Carne de vânat de crescătorie	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune
			II. Permanent *****	Permanent *****	Permanent *****				
		b) Unitate de tranșare a cărnii de vânat de crescătorie	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Carne tranșată	Numai la suspiciune pentru determinarea speciei de proveniență	Numai la suspiciune pentru determinarea speciei de proveniență	Numai la suspiciune pentru determinarea speciei de proveniență
			II. Permanent *****	Permanent *****	Permanent *****				
5.	Carne de vânat	a) Unitate care manipulează	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Carne și organe	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune
			II.						

	sălbatic	carnea de vânat sălbatic	Permanent *****	Permanent *****	Permanent *****					
		b) Unitate de tranșare a cărnii de vânat sălbatic	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Carne tranșată	Numai la suspiciune pentru determinarea speciei de proveniență	Numai la suspiciune pentru determinarea speciei de proveniență	Numai la suspiciune pentru determinarea speciei de proveniență	
			II. Permanent *****	Permanent *****	Permanent *****					
6.	Carne tocată, carne preparată și carne separată mecanic	a) Unitate de carne tocată	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite, un sortiment dintr-o categorie	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an	
			II. Lunar	Lunar	Lunar					
		b) Unitate de carne preparată	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite, un sortiment dintr-o categorie	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an	
			II. Lunar	Lunar	Lunar					
		c) Unitate de carne separată mecanic	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru pentru categoria de carne separată mecanic obținută prin tehnicile prevăzute la pct. 3 din cap. III al secțiunii V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, cu amendamentele ulterioare	O dată pe semestru pentru categoria de carne separată mecanic obținută prin tehnicile prevăzute la pct. 3 din cap. III al secțiunii V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an pentru categoria de carne separată mecanic obținută prin tehnicile prevăzute la pct. 3 din cap. III al secțiunii V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, cu amendamentele ulterioare	
			II. Lunar	Lunar	Lunar					

7.	Produse din carne	Unitate de procesare	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite, un sortiment dintr-o categorie	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an	
			II. Lunar	Lunar	Lunar					
8	Moluște bivalve vii, echinoderme tunicate și gasteropode marine vii ce nu se hrănesc prin filtrare, pectinide	a) Centru de expediere	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Moluște bivalve vii și echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii, pectinide	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					
		b) Centru de purificare	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Moluște bivalve vii	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					
		c) Unitate de procesare	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					
d) Zonă de producție/relocare moluște bivalve vii***** Zonă de producție gsteropode marine	În vederea clasificării unei zone se recoltează probe pentru testare E. coli, pentru un an întreg			Moluște bivalve vii recoltate direct din mare	<p>1. În primul an, din fiecare punct de eșantionare stabilit în baza rezultatelor anchetei sanitare, se recoltează o probă de moluște bivalve vii, o dată pe săptămână în perioada mai-septembrie, de două ori pe lună în perioada octombrie-noiembrie, o dată pe lună în perioada decembrie-aprilie.</p> <p>2. Probe suplimentare în caz de evenimente nefavorabile, cum ar fi furtuni, ploi abundente, debit ridicat al cursurilor de apă, defectări ale stațiilor de epurare ape uzate.</p>			<p>4. Recoltarea probelor de moluște bivalve vii prevăzute la nr. crt. 8 lit. d), în vederea clasificării zonelor de producție din mediul sălbatic sau de la nivelul exploatațiilor de moluște, respectiv pentru monitorizarea zonelor deja clasificate, se realizează pe baza unor programe/planuri de eșantionare în conformitate cu titlul V din Regulamentul de</p>		
Monitorizare continuă după clasificare, prin recoltări de probe pentru testare E. coli				<p>1. Din fiecare punct de eșantionare stabilit în baza rezultatelor anchetei sanitare, cel puțin o dată pe lună, pentru o perioadă de 3 ani. În zonele pentru care există informații</p>						

					<p>pentru o perioadă de 3 ani în ceea ce privește calitatea microbiologică a moluștelor, din fiecare punct de eșantionare o dată la 2 luni.</p> <p>2. Probe suplimentare în caz de evenimente nefavorabile, cum ar fi furtuni, ploi abundente, debit ridicat al cursurilor de apă, defectări ale stațiilor de epurare ape uzate.</p>	<p>punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2.074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale, în cadrul controalelor oficiale efectuate de către DSVSA Constanța și Tulcea.</p>
		<p>După clasificare, inspecția în timpul perioadei de colectare/capturare a moluștelor bivalve vii și gasteropodelor marine, cu ocazia recoltării de probe, pentru indentificarea practicilor frauduloase.</p> <p>Inspecția în scopul identificării punctului de eșantionare pentru detectarea planctonului toxic și biotoxinele marine unde există probabilitatea prezenței planctonului toxic, respectiv acolo unde:</p> <ul style="list-style-type: none"> - viteza curenților marini este foarte redusă; - culoarea, transparența (claritatea) apei marine prezintă modificări față de normal. <p>În lipsa unor asemenea indicii, recoltarea de probe de apă de mare, moluște bivalve vii și gasteropode marine se poate realiza din cel mai nordic punct de eșantionare stabilit pentru recoltarea probelor de moluște</p>	<p>Plancton, moluște bivalve vii și gasteropode marine recoltate direct din mare</p>	<p>După clasificare, recoltarea din același punct de recoltare cel puțin a unei probe de apă marină cu plancton, a unei probe de moluște bivalve vii și a unei probe de gasteropode marine, pentru fiecare zonă de producție în parte.</p> <p>Recoltarea de probe se realizează săptămânal, pe întreaga perioadă de producție/recoltare a moluștelor bivalve vii și gasteropodelor marine (anuală sau sezonieră).</p> <p>Această frecvență poate fi redusă în situația în care există date solide care arată că prezența planctonului toxic și a biotoxinelor marine constituie un risc foarte scăzut, sau poate să crească atunci când se constată că riscul este ridicat.</p> <p>După identificarea speciei de moluște bivalve vii sau a gasteropodelor marine cel mai sensibile la acumularea biotoxinelor marine, precum după finalizarea studiului privind stabilirea limitelor maxime pentru speciile de fitoplancton toxic, recoltarea probelor se va realiza în baza instrucțiunilor elaborate de ANSVSA.</p>	<p>Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2.074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale, în cadrul controalelor oficiale efectuate de către DSVSA Constanța și Tulcea.</p>	

			pentru contaminarea fecală						
9.	Pește și produse din pescuit	a) Vas fabrică	I. Semestrial	Anual	O dată la 2 ani	Materii prime Produse finite, un sortiment dintr-o categorie	O dată pe semestru	O dată pe an	O dată la 2 ani
			II. Trimestrial	Semestrial	Anual				
		b) Vas congelator	I. Semestrial	Anual	O dată la 2 ani	Produse din pescuit congelate	O dată pe semestru	O dată pe an	O dată la 2 ani
			II. Trimestrial	Semestrial	Anual				
		c) Unitate de produse proaspete din pescuit - cherhana	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse proaspete Produse finite, un sortiment	O dată pe semestru	O dată pe semestru	O dată pe an
			II. Trimestrial	Semestrial	Anual				
		d) Unitate de procesare a produselor din pescuit	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Materii prime Produse finite, un sortiment	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				
		e) Centru de colectare a peștelui	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Pește și produse proaspete din pescuit	O dată pe semestru	O dată pe semestru	O dată pe an
			II. Trimestrial	Semestrial	Anual				
		f) Centru de colectare a peștelui integrat în cadrul fermei de acvacultură	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Pește și produse din pescuit	O dată pe semestru	O dată pe semestru	O dată pe an
			II. Trimestrial	Semestrial	Anual				

		g) Piață de licitație	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse valorificate	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					
		h) Piață angro de pește	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse valorificate	O dată pe trimestru de la 5% dintre comercianți	O dată pe semestru de la 5% dintre comercianți	O dată pe an de la 5% dintre comercianți	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					
		i) Vas aprovizionare	I. Semestrial	Anual	O dată la 2 ani	Pește și produse din pescuit congelate	O dată pe semestru din specia reprezentativă	O dată pe an din specia reprezentativă	O dată la 2 ani din specia reprezentativă	
			II. Trimestrial	Semestrial	Anual					
		j) Unitate produse din pescuit separate mecanic	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					
10.	Lapte crud și produse din lapte	a) Centru de colectare a laptelui materie primă	I. O dată pe an, prin rotație, se va efectua auditul la 10 % din centrele de colectare lapte din județ, dar nu mai puțin de 5 centre de colectare a laptelui crud, aparținând diferiților operatori II. Anual vor fi inspectate toate centrele de colectare lapte materie primă din județ, de către reprezentanții circumscripțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor oficiale, denumite în continuare CSVSAO			Lapte crud materie primă	Două prelevări pe lună, de la producători individuali deținători de exploatații nonprofesionale, care livrează laptele la centrul de colectare (Nu se vor preleva probe din tancul de stocare și răcire a laptelui.), pentru determinarea numărului total de germeni (NTG) și calculul mediei geometrice, timp de două luni consecutive, în perioada martie-noiembrie, la 5% din centrele de colectare lapte din județ, dar fără să fie prelevate probe de la mai mult de 5 centre de colectare a laptelui crud. Din cele 2 probe de lapte crud prelevate timp de două luni consecutive, în perioada martie-noiembrie, vor fi efectuate și analize pentru determinarea numărului de celule somatice (NCS), fără calculul mediei			

						geometrice.			
		b) Unitate de procesare a laptelui materie primă	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Lapte crud de vacă	O dată pe trimestru înainte de procesare	O dată pe semestru înainte de procesare	O dată pe an înainte de procesare
			II. Lunar	Lunar	Lunar	Produse finite Lapte pasteurizat pentru determinarea fosfatazei alcaline	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse finite obținute	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse finite obținute	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse finite obținute
		c) Unitate de procesare produse lactate	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				
11.	Ouă și produse din ouă	a) Centru de ambalare a ouălor	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Ouă	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				
		b) Unitate pentru producerea ouălor lichide	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Ouă și/sau produse finite	O dată pe trimestru pentru ouă materie primă și pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată pe semestru pentru ouă materie primă și pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată pe an pentru ouă materie primă și pentru fiecare categorie de produse obținute
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				
		c) Unitate de procesare a ouălor	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Ouă și/sau produse finite	O dată pe trimestru pentru ouă și ouă lichide materie primă și pentru fiecare	O dată pe semestru pentru ouă și ouă lichide materie primă și pentru fiecare	O dată pe an pentru ouă și ouă lichide materie primă și pentru fiecare categorie de
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				

							categorie de produse obținute	categorie de produse obținute	produse obținute
12.	Pulpe de broască și melci	Unitate de procesare	I. Anual	Anual	Anual	Materii prime și produse finite	O dată pe semestru pentru materii prime și produsele finite	O dată pe semestru pentru materii prime și produsele finite	O dată pe an pentru materii prime și produsele finite
			II. Trimestrial	Semestrial	Anual				
13.	Grăsimi animale, untură, jumări	a) Centru de colectare a grăsimilor animale	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Materii prime	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				
		b) Unitate de procesare a grăsimilor animale	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie în parte	O dată pe semestru pentru fiecare categorie în parte	O dată pe an pentru fiecare categorie în parte
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				
14.	Stomacuri prelucrate, vezici și intestine	Unitate de procesare, inclusiv unități de obținere a cheagului	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				
15.	Gelatină	a) Centru de colectare a materiilor prime pentru gelatină	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Materii prime	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				
		b) Unitate de procesare a gelatinei	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				

							produse obținute	produse obținute	obținute	
16.	Colagen	a) Centru de colectare a materiilor prime pentru colagen	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Materii prime	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					
		b) Unitate de procesare a colagenului	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru pe fiecare categorie în parte	O dată pe semestru pe fiecare categorie în parte	O dată pe an pe fiecare categorie în parte	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					
Alte activități	a) Unitate de procesare a mierii de albine și/sau a altor produse apicole	I. Semestrial	Anual	Anual	Materii prime și produse finite	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an		
		II. Lunar	Trimestrial	Semestrial						
	b) Unitate produse înalt rafinate	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an		
		II. Lunar	Trimestrial	Semestrial						
	c) Mijloc de transport al alimentelor de origine animală	Conform instrucțiunilor ANSVSA			De pe suprafața interioară și echipamentele din interior	Probe de sanitație în caz de suspiciune				

Recoltarea de probe și transportul acestora la laborator

a) În cazul în care în urma controlului se constată neconformitate în aplicarea prevederilor legislației sanitar-veterinare în vigoare, cu amendamentele ulterioare, procesul-verbal de constatare întocmit în urma controlului trebuie să specifice termenul de timp acordat pentru eliminarea neconformităților constatate și data la care se va efectua recontrolul.

b) În cazul suspiciunii de neconformitate sau al loturilor neconforme se aplică prevederile art. 137 și 138 din 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. 1.069/2009, (CE) nr. 1.107/2009, (UE) nr. 1.151/2012, (UE) nr. 652/2014, (UE) 2016/429 și (UE) 2016/2.031 ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 1/2005 și (CE) nr. 1.099/2009 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) și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA, după caz. În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice.

c) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA.

d) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză (proba de opinie suplimentară), prin consemnarea în procesul-verbal de prelevare a probei. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul-verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza acestei probe. Operatorul este informat, în cazul în care prelevarea unei cantități suficiente, pentru a permite o a doua expertiză, nu este posibilă.

e) Căi de atac: în cazul în care operatorii economici sunt nemulțumiți de rezultatul controlului oficial, pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de Legea contenciosului administrativ nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare, și/sau își pot rezerva dreptul prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625.

f) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat. În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest fapt DSVSA responsabile cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință despre aceasta. În cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării privind contestarea rezultatului controlului oficial, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probelor, de către un alt expert recunoscut și calificat corespunzător, conform procedurii elaborate de la nivelul ANSVSA.

g) În caz de litigiu, pe baza celei de a doua expertize menționate la lit. e), operatorii din domeniul alimentar pot solicita pe cheltuiala proprie examinarea documentelor analizei inițiale și, după caz, efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial. În final, pe baza rezultatelor obținute în urma acestor acțiuni, personalul de specialitate al DSVSA stabilește conformitatea lotului. Costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar care a contestat rezultatul controlului oficial.

h) Buletinul de analiză cu care poate fi contestat rezultatul controlului oficial trebuie să fie eliberat de un laborator acreditat (conform SR ISO EN 17025) care utilizează o metodă de determinare care prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator.

* În cazul obținerii unor rezultate de laborator necorespunzătoare, DSVSA au următoarele obligații și dispun următoarele măsuri:

DSVSA notifică prin SRAAF toate punctele de contact implicate în alertă.

DSVSA declanșează ancheta în scopul:

- a) identificării lotului/loturilor suspecte;
- b) identificării unității/unităților în care a/au fost produs/produse;
- c) identificării rețelei de distribuție prin stabilirea trasabilității produsului/produselor;
- d) identificării cauzei/pericolului;
- e) evaluării pericolelor/riscului;
- f) aplicării de măsuri conform prevederilor legislative în vigoare în vederea eliminării cauzei/pericolului/riscului.

2. DSVSA realizează controlul și verificarea procedurilor și programelor implementate de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în baza prevederilor legale.

3. DSVSA realizează verificarea corectitudinii acțiunilor corective și măsurilor întreprinse de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în baza prevederilor legale.

4. DSVSA realizează supravegherea și monitorizarea acțiunilor corective și a măsurilor întreprinse de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în vederea reducerii/eliminării riscurilor determinate de alimentul suspect/incriminat.

5. DSVSA dispune reținerea oficială a lotului/loturilor de alimente suspiciat(e)/incriminat(e) până la terminarea anchetei și sosirea buletinelor de analiză.

6. DSVSA realizează verificarea lotului/loturilor suspiciat(e) prin prelevarea de probe, selectând procedura de recoltare în funcție de tipul de hazard și particularitățile alimentului (Aw, pH, temperatură etc.), precum și de înregistrările operatorilor cu activitate în domeniul alimentar (alte neconformități înregistrate în timp în registrele unității privind produsul suspiciat/incriminat).

7. DSVSA realizează includerea în planul de recoltare de probe de sanitație, mediu, materii prime, produse și loturi, relevante în funcție de tipul de risc și particularitățile alimentului (Aw, pH, temperatură etc.).

8. Până la depistarea cauzei și eliminarea pericolelor/riscului, în funcție de analiza de risc, DSVSA poate dispune, după caz, măsura de reducere sau de oprire a producerii alimentului incriminat.

9. DSVSA realizează centralizarea rezultatelor anchetei și comunicarea acestora prin SRAAF, la punctele de contact din cadrul ANSVSA.

În cazul produselor de origine animală provenite din import din țări terțe, DSVSA dispun măsuri în baza prevederilor Regulamentului (UE) 2017/625.

În cazul suspiciunii de neconformitate sau al loturilor neconforme se aplică prevederile art. 66 și 67 din Regulamentul (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA, după caz.

1. În situația în care, ca urmare a controalelor prevăzute în Regulamentul (UE) 2017/625, se constată că legislația Uniunii Europene a fost încălcată, DSVSA iau următoarele măsuri:

notifică ANSVSA despre natura produselor utilizate și transportul în cauză;

intensifică controalele oficiale în conformitate cu prevederile Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2019/1.873 din 7 noiembrie 2019 al Comisiei privind procedurile la posturile de inspecție la frontieră pentru efectuarea în mod coordonat de către autoritățile competente a controalelor oficiale intensificate asupra produselor de origine animală, asupra materialelor germinative, precum și asupra subproduselor de origine animală și produselor compuse, pentru fiecare transport provenit din aceeași unitate de origine și care conține aceeași categorie de mărfuri, pentru același tip de încălcare - următoarele 10 transporturi care au aceeași origine trebuie să fie reținute oficial pentru efectuarea de controale de identitate și controale fizice, incluzând recoltarea de probe și testări de laborator.

În situația în care controalele efectuate suplimentar confirmă nerespectarea legislației Uniunii Europene, transportul trebuie distrus conform art. 66 din Regulamentul (UE) 2017/625. În cazul în care controalele evidențiază o depășire a limitelor maxime de reziduuri se declanșează alertă SRAAF, se informează Comisia și celelalte state membre, iar transportul este distrus.

DSVSA se asigură că, în caz de obținere de rezultate de laborator necorespunzătoare sau ori de câte ori se constată că există motive suficiente pentru a considera că un aliment implică un risc pentru sănătatea publică, operatorii economici cu activitate în domeniul alimentar au luat următoarele măsuri:

notifică în regim de urgență DSVSA, producătorul/importatorul/exportatorul, în funcție de caz;

notifică în regim de urgență fermele furnizoare asupra rezultatelor pozitive obținute în urma examenelor de laborator, în vederea elaborării și aplicării de către fermieri a unui plan de măsuri care să conducă la reducerea infecției în ferme;

informează consumatorii cu privire la produsul suspect/incriminat și motivul retragerii alimentului de pe piață;

inițiază în regim de urgență procedura de retragere/rechemare a produsului din rețeaua de distribuție și, dacă este necesar, preiau produsul suspect/incriminat deja furnizat chiar de la consumatorul final și furnizează în timp util DSVSA documentația centralizată privind retragerea/rechemarea;

colaborează cu autoritățile sanitar-veterinare competente în vederea aplicării de măsuri, pentru evitarea sau reducerea riscurilor determinate de alimentul suspect/incriminat și furnizează în timp util documentația solicitată de către ANSVSA;

reevaluează procedurile și programele de bune practici de igienă și producție, HACCP, precum și mărirea frecvenței de prelevare a probelor prin programul de autocontrol, până la identificarea și eliminarea cauzei, și inițiază acțiuni și măsuri corective suplimentare care să preîntâmpine repetarea apariției riscului/pericolului pentru alimentul implicat.

În situația în care, în urma realizării controalelor oficiale asupra unei unități autorizate sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor (încadrată în clasa I de risc), pe parcursul a cel puțin doi ani de zile nu au fost aplicate sancțiuni ca urmare a nerespectării prevederilor legislației sanitar-veterinare în vigoare, DSVSA pe raza căreia se regăsește unitatea respectivă poate reduce frecvența controalelor oficiale până la dublarea perioadei de timp stabilite între două controale consecutive/recoltări de probe, corespunzător clasei I de risc.

Cu ocazia unui control oficial realizat de medicul veterinar oficial va fi în mod obligatoriu efectuată și examinarea organoleptică a produselor de origine animală. În ceea ce privește produsele pescărești, pentru examinarea organoleptică vor fi luate în considerare criteriile de prospețime stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2.406/1996 privind stabilirea standardelor comune de piață pentru anumite produse pescărești, cu amendamentele ulterioare. În baza celor identificate cu ocazia efectuării examenului organoleptic, medicul veterinar oficial care a realizat examinarea poate dispune următoarele măsuri:

declararea produsului de origine animală ca impropriu consumului uman în cazul în care se evidențiază modificări calitative/alterări ale produsului respectiv, ce pot pune în pericol sănătatea consumatorilor, urmată de livrarea acestuia către neutralizare sau în scopuri tehnice în conformitate cu prevederile legislației în vigoare;

dispunerea măsurii de reținere oficială a produsului și recoltarea de probe în vederea efectuării examenului de laborator pentru clarificare, în cazul în care se suspicionează că produsul în cauză nu se încadrează în parametri de calitate și siguranță stabiliți de legislația în vigoare.

În situația în care nu există acte normative naționale sau comunitare prin care să se stabilească criteriile organoleptice aplicabile produselor sau grupelor de produse, medicii veterinari oficiali vor lua decizia ținând cont de prevederile standardelor internaționale stabilite la nivelul Codex alimentarius.

** Probele recoltate în condițiile precizărilor tehnice prevăzute la coloana 9 sunt însoțite de o notă justificativă cu precizarea motivației recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice, după cum urmează:

în cazul în care în urma controlului se suspicionează sau se constată o neregulă care necesită investigații de laborator, autoritatea sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor locală prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator;

ori de câte ori se consideră necesar, DSVSA poate dispune creșterea frecvenței controalelor și a recoltărilor de probe în vederea eliminării riscului pentru sănătatea publică, sănătatea animalelor sau mediu.

***1. Toate acțiunile de control oficial, indiferent dacă se identifică sau nu neconformități, se finalizează cu întocmirea, la fața locului, a unui document - de exemplu: raport de audit, notă de constatare, proces-verbal, adus la cunoștința operatorului, în care sunt înscrise aspectele constatate și, după caz, măsurile dispuse, termene pentru remedierea deficiențelor ca urmare a controlului/recontrolului. Medicii veterinari oficiali din cadrul CSVSAO sub responsabilitatea coordonatorului CSVSAO, în corelație cu catagrafia unităților autorizate/înregistrate și în baza încadrării acestora în funcție de analiza riscului, elaborează planul cifric pe care îl vor transmite departamentului responsabil din cadrul DSVSA, în vederea avizării acestuia.

2. Evaluarea unității în vederea încadrării acesteia pe grupe de risc se poate realiza o dată cu efectuarea auditului unității.

**** Se recoltează probe de pe suprafața carcaselor la unghiurile domestice - bovine, ovine, caprine, cabaline și porcine - în vederea monitorizării prevalenței Salmonellei spp., piele din zona gâtului de la carcasele de păsări - pui de carne și curcani, pentru monitorizarea prevalenței Salmonella

spp. și piele din zona gâtului de la carcase de pui de carne pentru monitorizarea prevalenței *Campylobacter* spp. din abatoarele cuprinse în planul de prelevare stabilit prin programul specific elaborat de ANSVSA.

***** Zonele de producție/relocare pentru moluște bivalve vii nu se supun autorizării sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor în conformitate cu Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 57/2010 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind procedura de autorizare sanitară veterinară a unităților care produc, procesează, depozitează, transportă și/sau distribuie produse de origine animală, cu modificările și completările ulterioare, pentru acestea fiind emis un „Document de clasificare a zonei“.

*****Medicii veterinari oficiali asigură supravegherea permanentă a unităților și întocmesc note de control conform instrucțiunilor transmise prin notă de serviciu de către ANSVSA

Fișa de evaluare care cuprinde criteriile în baza cărora se realizează încadrarea pe grupe de risc a unităților care produc, prelucrează și depozitează produse de origine animală autorizate sanitar-veterinar pentru schimburi intracomunitare, întocmită o dată la 12 luni de către personalul de la nivelul departamentului cu responsabilități în evaluarea riscului

Denumirea societății comerciale							Data auditului:				
Sediul societății comerciale							Medic veterinar oficial:				
Adresa unității de producție											
Activitatea pentru care a fost emisă autorizația											
Număr de autorizare											
Categoria	Criteriile de evaluare		Evaluare				Punctaj		Factor de corecție	Total	Nota
1. Caracteristici le unității	1a	Data construcției sau a renovării semnificative	Construcție nouă (0-9)	Renovare recentă (10-19)	Relativ recentă (20- 29)	Veche (30-50)			0,12		
	1b	Condiții generale de întreținere a unității și echipamentelor	Foarte bune(0- 9)	Bune (10-20)	Acceptabile (21-40)	Insuficiente (41-70)					
2. Capacitate de producție	2a	Dimensiunile unității și capacitatea de producție	Foarte mici (0-9)	Mici (10-15)	Medii (16- 30)	Mari (31-50)			0,1		
	2b	Aria de distribuție a produselor	Locală (0-9)	Națională (10- 15)	Comunitară (16-30)	Țări terțe (31- 50)					

6.	Antecedente	6a	Istoric - nereguli sau neconformități constatate în verificările anterioare	Nesemnificative sau formale (0-9)	Nesemnificative sau formale repetate (10-30)	Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (31-60)	Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (61-100)			0,2		
----	-------------	----	---	-----------------------------------	--	--	---	--	--	-----	--	--

Categoriile de risc, criteriile și punctaje pentru încadrarea unităților de industrie alimentară în baza analizei riscului: 1. categoria III - unități cu risc înalt - peste 50 de puncte, inclusiv 50; 2. categoria II - unități cu risc mediu - de la 31 până la 49 de puncte; 3. categoria I - unități cu risc scăzut - mai puțin de 30 de puncte, inclusiv 30.

* La evaluarea unităților din sectorul cărnii de porc și al produselor din carne de porc care au fost desemnate în conformitate cu cerințele din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2023/594 al Comisiei de stabilire a unor măsuri speciale de control al pestei porcine africane și de abrogare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2021/605, cu amendamentele ulterioare, în vederea încadrării în categorii de risc, pentru criteriul «Caracteristicile produsului» va fi acordat punctajul maxim - 50 de puncte.

La evaluarea abatoarelor din sectorul cărnii de porc care au fost desemnate de către DSVSA pentru recepționarea și sacrificarea porcinelor provenite din exploatații situate în zonele de protecție și/sau în zonele de supraveghere ale unor focare de pestă porcină africană, precum și din exploatațiile cu status neconform, în conformitate cu cerințele din Regulamentul delegat (UE) 2020/687 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate, în vederea încadrării în categorii de risc, pentru criteriul «Caracteristicile produsului» va fi acordat punctajul maxim - 50 de puncte.

Clasificarea alimentelor în funcție de risc:

grupa A - lapte praf, lapte UHT sau altfel sterilizat, brânzeturi opărite sau maturate mai mult de 6 luni, conservele, mierea, pește uscat;

grupa B - produse din carne crud uscate sau/și maturate, produse din carne semiuscate, produse din carne tratate termic, smântână, lapte pasteurizat, unt, brânzeturi maturate mai mult de 60 de zile, lapte bătut, iaurt, produse din lapte fermentate, produse din ouă pasteurizate sau sterilizate, paste cu carne;

grupa C - carne proaspătă de la bovine, cabaline, porcine, caprine, ovine, păsări și lagomorfe, carne tocată și carne preparată, brânză proaspătă sau maturată mai puțin de 60 de zile, pește proaspăt, fileuri de pește, ouă;

grupa D - lapte crud, produse din lapte nepasteurizate, produse din pește preparate, icre, produse din pește afumate, marinate, moluște, carne preparată care se consumă crudă sau supusă unui tratament termic inferior pasteurizării, produse din carne/lapte feliate gata pentru consum, sosuri proaspete.

Secțiunea 3: Controlul oficial al unităților înregistrate sanitar-veterinar

Nr. crt.	Categoria de produs/	Unitatea*	Conduita de control oficial prin verificare/testare/recoltare de probe		
			Frecvența	Recoltare de probe pentru examene de laborator	Precizări tehnice**

1	activitate	3	verificărilor/supravegherii/ monitorizării***		Natura probei	Frecvența recoltării probelor pentru examele prevăzute la secțiunea 4 din prezentul capitol		9
			Categoria I	Categoria II		Categoria I	Categoria II	
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Carne	a) Carmangerie	Trimestrial	Lunar	Produse finite	Anual, un sortiment din primele două categorii obținute lunar în cantitățile cele mai mari sau din alte categorii în baza evaluării riscului pentru sănătatea publică, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2.073/2005, cu amendamentele ulterioare	Semestrial, un sortiment din primele două categorii obținute lunar în cantitățile cele mai mari sau din alte categorii în baza evaluării riscului pentru sănătatea publică, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2.073/2005, cu amendamentele ulterioare	1. Recoltarea de probe se efectuează de către DSVSA în scop bine determinat în cadrul controlului oficial, în vederea verificării siguranței produsului și, respectiv, a conformității alimentului cu criteriile de siguranță prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2.073/2005, cu amendamentele ulterioare, după cum urmează: a) verificarea siguranței produsului și, respectiv, a conformității alimentului din punct de vedere microbiologic cu criteriile de siguranță prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2.073/2005, cu amendamentele ulterioare;
		b) Măcelărie	Semestrial	Trimestrial	Carne proaspătă doar pentru determinarea speciei și carne tocată obținută la cererea	La suspiciune, reclamație, toxiinfecție alimentară	La suspiciune, reclamație, toxiinfecție alimentară	b) obținerea de informații privind statusul microbiologic al unor alimente comercializate pe piață; c) verificarea sistemului de proceduri și programe implementate de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în vederea asigurării

					consumatorul ui			siguranței alimentelor (proceduri de bune practici de igienă și producție, program HACCP, sistem de trasabilitate, proceduri de retragere/rechemare, evitarea contaminării încrucișate și/sau a contaminării post tratament termic); d) verificarea conformității alimentului/lotului/loturilor suspiciionate;
		c) Centru de colectare a vânatului sălbatic	Anual, în sezoanele de vânătoare stabilite conform legislației specifice	Semestrial, în sezoanele de vânătoare stabilite conform legislației specifice				e) dezvoltarea investigațiilor în cursul anchetelor de toxiinfecții alimentare, reclamațiilor, sesizărilor;
		d) Centru pentru sacrificarea păsărilor și/sau lagomorfelor la nivelul fermei	Anual	Semestrial	Carcase păsări/ lagomorfe	Numai la suspiciune	Numai la suspiciune	f) obținerea de informații cu privire la noi hazarde, rezultate în urma evaluării riscului.
2.	Lapte	a) Centru de prelucrare a laptelui integrat în exploatație/apartinând exploatației	Anual	Anual	Produse finite	Anual la 20% din totalul centrelor de prelucrare, dar nu la mai puțin de 10 centre		2. În cazul în care în urma controlului se suspicionează sau se constată o neconformitate care necesită investigații de laborator, recoltarea de probe va fi însoțită întotdeauna și de o notă de control, în care autoritatea sanitară veterinară locală va înscrie rezultatul controlului oficial și va argumenta scopul recoltării. 3. Recoltarea de probe de către autoritatea sanitară veterinară locală se realizează planificat, în baza unei strategii stabilite de către DSVSA, care trebuie să

								<p>urmărească obținerea de informații - date comparabile, necesare autorității sanitare veterinare locale. În stabilirea strategiei de recoltare DSVSA trebuie să țină cont de următoarele principii de:</p> <ul style="list-style-type: none">a) recoltare randomizată și reprezentativă pentru lot;b) recoltare selectivă - când se adresează unor categorii de alimente cu risc înalt (în baza informațiilor, investigațiilor și a experienței anterioare);c) recoltare în caz de suspiciune - care se bazează pe o analiză și o experiență privind lotul și circumstanțele recoltării (de exemplu, recoltarea efectuată ca parte a investigației în focarele de TIA sau în timpul unei evaluări a programului HACCP în urma cărora se constată deficiențe care afectează siguranța produsului). <p>În scopul obținerii de date relevante, al monitorizării și al supravegherii corespunzătoare a riscului microbiologic pe întreg lanțul alimentar, DSVSA trebuie să țină cont în elaborarea strategiei de recoltare ca frecvența și procedura de recoltare să se aleagă în funcție</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	---

								de tipul de microorganism sau toxină și tipul de aliment implicat (perisabil, stabil).
		b) Automate de vânzare directă a laptelui crud	Anual		Lapte crud destinat vânzării directe către consumatorul final	În caz de sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare, instrucțiuni transmise de către ANSVSA		
3.	Pește și produse din pescuit	a) Ambarcațiune comercială de pescuit	Anual 20%, dar nu mai puțin de 5 ambarcațiuni		Igiena suprafețelor ce intră în contact cu peștele	În caz de suspiciuni		
		b) Punct de debarcare	Anual	Semestrial	Pește	Anual	Semestrial	
		c) Magazin de desfacere a peștelui - pescărie	Anual		Pește și produse din pește	Anual		
		d) Centru de colectare a batracienilor, gasteropodelor, crustaceelor	Anual		Batracieni, gasteropode, crustacee	Anual		
		e) Centru de prelucrare a peștelui integrat în ferma de acvacultură	Anual	Semestrial	Produse finite	Anual, un sortiment din primele două categorii obținute în cantitățile cele	Semestrial, un sortiment din primele două categorii obținute în cantitățile cele mai mari sau din	

						mai mari sau din alte categorii în baza evaluării riscului pentru sănătatea publică	alte categorii în baza evaluării riscului pentru sănătatea publică
4.	Miere	a) Centru de extracție și/sau colectare a mierii și a altor produse apicole	Anual	Miere și produse apicole	Anual, pentru fiecare categorie de produse		
		b) Stupină	Anual 20% din totalul stupinelor	Miere	O dată la doi ani, în perioada mai-septembrie, la stupinele care dețin peste 100 de familii de albine		
		c) Magazin de desfacere a mierii	Anual	Miere	În caz de suspiciuni		
5.	Ouă pentru consum	Centru de colectare a ouălor	Anual	Ouă	Anual		
6.	Alimentație publică și alte activități	a) Restaurant și alte unități în care se prepară și se servesc mâncăruri gătite b) Pizzerie c) Cantină, cu excepția controlului caracteristicilor nutriționale ale	Minimum 20% pe an din numărul de unități înregistrate sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor la nivelul județului, luând în considerare numărul de consumatori, cantitățile de preparate servite, specificul acestora	Materii prime, preparate culinare	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare, programe specifice elaborate de către ANSVSA		

		alimentelor din blocurile alimentare în spitale, școli, grădinițe, centre de recuperare și tabere școlare			
		d) Laborator de cofetărie și/sau patiserie e)Cofetărie/ Patiserie	Anual, minimum: - 100% - 20 de unități - 50% - între 21 -40 de unități - 30% - între 41-80 de unități - 10% - peste 81 de unități	Materii prime, produse finite	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare
		f) Pensiune turistică în care sunt preparate și servite alimente de origine animală sau nonanimală g) Punct gastronomic local	Anual, minimum: - 100% - 20 de unități - 50% - 21 - 40 de unități - 30% - 41 - 80 de unități - 10% - peste 81 de unități La solicitare, în cazul pensiunilor turistice și al punctelor gastronomice locale unde se sacrifică animale din speciile porcine, ovine și caprine exclusiv pentru consum în incinta locației	Materii prime și produse finite Examinarea animalului viu și a cărnii obținute, pentru pensiunile turistice și punctele gastronomice locale unde se sacrifică animale din speciile porcine, ovine și caprine exclusiv pentru consum	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare, programe specifice elaborate de către ANSVSA Efectuarea examinării pentru detectarea Trichinellei spp. la fiecare animal din specia porcine care se sacrifică la pensiunile turistice sau punctele gastronomice locale

				în incinta locației	
		h) Depozit alimentar	Semestrial	Categorii de produse depozitate	Anual, recoltarea de probe din primele 3 categorii de produse depozitate cu ponderea cea mai mare și cu riscul cel mai mare
		i) Hipermarket j) Supermarket	Anual minimum: - 100% - 15 unități - 50% - 16-30 de unități - 30% - 31-60 de unități - 20% - peste 61 de unități.	Categorii de produse recepționate	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare, programe specifice elaborate de către ANSVSA
		k) Magazin alimentar	Anual vor fi verificate minimum 10% din numărul magazinelor alimentare înregistrate sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor din județ.	Categorii de produse comercializate	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare, programe specifice elaborate de către ANSVSA
		l) Punct de vânzare mobil, inclusiv automatele de distribuție a alimentelor	Anual minimum 2% din numărul total de unități înregistrate	Alimente destinate vânzării către consumatorul final: - carne proaspătă, ouă, brânzeturi, produse din carne	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare, programe specifice elaborate de către ANSVSA
		m) Unități de	Anual	Alimente	Anual, din produsele de origine

		vânzare prin internet		destinate vânzării către consumatorul final: - carne proaspătă, ouă, brânzeturi, produse din carne	animală achiziționate de autoritatea veterinară competentă disimulată în „clientul misterios”, de la 10% din unități, dar cel mult 10 probe anual; conform programului de prevenire și combatere a fraudelor alimentare elaborat de ANSVSA
7.	Prepararea mâncărurilor la comandă	Catering	Semestrial	Produse finite, un sortiment dintr-o categorie	Semestrial
8.	Produse primare destinate vânzării directe	a) vânat sălbatic; b) carne de pasăre și lagomorfe; c) pește proaspăt; d) melci și moluște bivalve; e) ouă; f) miere de albine; g) lapte crud.	Anual	a) vânat sălbatic; b) carne de pasăre și lagomorfe; c) pește proaspăt; d) melci și moluște bivalve; e) ouă; f) miere de albine; g) lapte crud.	În caz de reclamații, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare
9.	Prepararea, comercializarea	Târguri și expoziții produse	20% din târgurile/expozițiile organizate	Produse finite gata pentru consumul uman, produse	Numai în caz de reclamații, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare.

	alimentelor	alimentare		primare	
10.	Stație spălare și dezinfecție mijloace de transport al alimentelor de origine animală		Anual	Teste de sanitație de pe suprafețele care intră în contact cu alimente de origine animală, pentru verificarea eficienței operațiunilor de igienizare a mijloacelor de transport	În cazul în care în urma verificării/supravegherii/monitorizării se suspicionează sau se constată o neconformitate

* Vor fi incluse în controlul oficial unitățile înregistrate sanitar-veterinar în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 111/2008 privind aprobarea Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor privind procedura de înregistrare sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor a activităților de obținere și de vânzare directă și/sau cu amănuntul a produselor alimentare de origine animală sau nonanimală, precum și a activităților de producție, procesare, depozitare, transport și comercializare a produselor alimentare de origine nonanimală, cu modificările și completările ulterioare, precum și unitățile care dețin atestate pentru fabricarea produselor alimentare de origine animală ce prezintă caracteristici tradiționale, înregistrate sanitar-veterinar în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 34/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor privind acordarea de derogări unităților care realizează produse alimentare ce prezintă caracteristici tradiționale de la cerințele menționate în Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului nr. 852/2004/CE privind igiena produselor alimentare, precum și de stabilire a procedurii de acordare a derogărilor și de înregistrare sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor a unităților în care se realizează produse alimentare ce prezintă caracteristici tradiționale.

****I.** În cazul obținerii unor rezultate de laborator necorespunzătoare, DSVSA au următoarele obligații și vor dispune următoarele măsuri:

A.1. DSVSA notifică prin SRAAF toate punctele de contact implicate în alertă;

2. DSVSA declanșează ancheta în scopul:

identificării lotului/loturilor suspect(e);

identificării unității/unităților în care a fost produs/au fost produse;

identificării rețelei de distribuție prin stabilirea trasabilității produsului/produselor;

identificării cauzei/pericolului;

evaluării pericolului/riscului;

aplicării de măsuri conform prevederilor legislative în vigoare în vederea eliminării cauzei/pericolului/riscului.

3. DSVSA realizează controlul și verificarea procedurilor și programelor implementate de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în baza prevederilor legale;
4. DSVSA realizează verificarea corectitudinii acțiunilor corective și a măsurilor întreprinse de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în baza prevederilor legale;
5. DSVSA realizează supravegherea și monitorizarea acțiunilor corective și a măsurilor întreprinse de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în vederea reducerii/eliminării riscurilor determinate de alimentul suspect/incriminat;
6. DSVSA realizează reținerea oficială a lotului/loturilor de alimente suspiciat(e)/incriminat(e) până la terminarea anchetei și sosirea buletinului de analiză;
7. DSVSA realizează verificarea lotului/loturilor suspiciat(e) prin prelevarea de probe, selectând procedura de recoltare în funcție de tipul de pericol și particularitățile alimentului (aw, pH, temperatură etc.), precum și de înregistrările operatorilor cu activitate în domeniul alimentar (alte neconformități înscrise în timp în registrele unității privind produsul suspiciat/incriminat);
8. DSVSA realizează includerea în planul de recoltare de probe de sanitație, mediu, materii prime, produse și loturi, relevante în funcție de tipul de hazard și particularitățile alimentului (aw, pH, temperatură etc.);
9. până la depistarea cauzei și eliminarea pericolului/riscului, în funcție de analiza de risc, DSVSA pot dispune, după caz, măsura de reducere sau oprire a producerii alimentului incriminat;
10. DSVSA realizează centralizarea rezultatelor anchetei și comunicarea acestora prin SRAAF la punctele de contact din cadrul ANSVSA.

B. În cazul produselor de origine animală provenite din import, DSVSA dispun măsuri în baza prevederilor Regulamentului (UE) 2017/625.

1. În situația în care, ca urmare a controalelor prevăzute în Regulamentul (UE) 2017/625, se constată că legislația Uniunii Europene a fost încălcată, DSVSA iau următoarele măsuri:
 - a) notifică ANSVSA despre natura produselor utilizate și transportul în cauză;
 - b) intensifică controalele oficiale în conformitate cu prevederile Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2019/1.873 pentru fiecare transport provenit din aceeași unitate de origine și care conține aceeași categorie de mărfuri, pentru același tip de încălcare - următoarele 10 transporturi care au aceeași origine trebuie să fie reținute oficial pentru efectuarea de controale de identitate și controale fizice, incluzând recoltarea de probe și testări de laborator.

2. În situația în care controalele efectuate suplimentar confirmă nerespectarea legislației Uniunii Europene, transportul trebuie distrus conform art. 66 din Regulamentul (UE) 2017/625.

În cazul în care controalele evidențiază o depășire a limitelor maxime de reziduuri se declanșează alertă SRAAF, se informează Comisia Europeană și celelalte state membre, iar transportul este distrus.

II. DSVSA se asigură că, în caz de obținere a unor rezultate de laborator necorespunzătoare sau ori de câte ori se constată că există motive suficiente pentru a considera că un aliment implică un risc pentru sănătatea publică, operatorii economici cu activitate în domeniul alimentar au luat următoarele măsuri:

1. notifică în regim de urgență DSVSA, producătorul/importatorul/exportatorul, în funcție de caz;
2. notifică în regim de urgență fermele furnizoare asupra rezultatelor pozitive obținute în urma examenelor de laborator, în vederea elaborării și aplicării de către fermieri a unui plan de măsuri care să conducă la reducerea infecției în ferme;
3. informează consumatorii cu privire la produsul suspect/incriminat și motivul retragerii/rechemării alimentului de pe piață;
4. inițiază în regim de urgență procedura de retragere/rechemare a produsului din rețeaua de distribuție și, dacă este necesar, vor prelua produsul suspect/incriminat deja furnizat chiar de la consumatorul final și vor furniza în timp util DSVSA documentația centralizată privind retragerea/rechemarea produsului;
5. colaborează cu autoritățile veterinare competente în vederea aplicării de măsuri, pentru evitarea sau reducerea riscurilor determinate de alimentul suspect/incriminat și furnizează în timp util documentația solicitată de către ANSVSA;
6. reevaluează procedurile și programele de bune practici de igienă și producție, HACCP, precum și mărirea frecvenței de prelevare a probelor prin programul de autocontrol, până la identificarea și eliminarea cauzei, și inițiază acțiuni și măsuri corective suplimentare care să preîntâmpine repetarea apariției riscului/hazardului pentru alimentul implicat.

În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare, frecvența de prelevare a probelor poate fi mărită până la identificarea și eliminarea cauzei. Probele recoltate în condițiile precizărilor tehnice, menționate la coloana 6, trebuie însoțite de o notă justificativă cu precizarea motivației recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice, după cum urmează:

- a) în cazul în care în urma controalelor se suspicionează sau se constată o neregulă care necesită investigații de laborator, autoritatea sanitar-veterinară competentă prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator;
- b) ori de câte ori se consideră necesar, DSVSA poate dispune creșterea frecvenței controalelor și a recoltărilor de probe în vederea eliminării riscului pentru sănătatea publică, sănătatea animalelor sau mediu.

*** Cu ocazia unui control oficial realizat de medicul veterinar oficial este în mod obligatoriu efectuată și examinarea organoleptică a produselor de origine animală.

În ceea ce privește produsele pescărești, pentru examinarea organoleptică trebuie luate în considerare criteriile de prospețime stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2.406/1996 al Consiliului din 26 noiembrie 1996 privind stabilirea standardelor comune de piață pentru anumite produse

pescărești. În baza celor identificate cu ocazia efectuării examenului organoleptic, medicul veterinar oficial care a realizat examinarea poate dispune următoarele măsuri:

- declararea produsului de origine animală ca impropriu consumului uman, în cazul în care se evidențiază modificări calitative/alterări ale produsului respectiv ce pot pune în pericol sănătatea consumatorilor, urmată de livrarea acestuia către neutralizare sau în scopuri tehnice în conformitate cu prevederile legislației în vigoare;
- dispunerea măsurii de reținere oficială a produsului și recoltarea de probe în vederea efectuării examenului de laborator pentru clarificare, în cazul în care se suspicionează că produsul în cauză nu se încadrează în parametri de calitate și siguranță stabiliți de legislația în vigoare.

În situația în care nu există acte normative naționale sau comunitare prin care să se stabilească criteriile organoleptice aplicabile produselor sau grupelor de produse, medicii veterinari oficiali iau decizia ținând cont de prevederile standardelor internaționale stabilite la nivelul Codex alimentarius.

Fișa de evaluare cuprinzând criteriile în baza cărora se realizează încadrarea pe grupe de risc a unităților înregistrate sanitar-veterinar de tipul: carmangerii, măcelării, centru de prelucrare lapte integrat/apartținând exploatației, punct de debarcare, centru colectare ouă, centru colectare miere, centru sacrificare a păsărilor la fermă, întocmită o dată la 12 luni de personalul cu responsabilități în evaluarea riscului

Denumirea societății comerciale/Obiectiv				Data auditului:		
Sediul societății comerciale				Medic veterinar oficial:		
Adresa unității de vânzare cu amănuntul înregistrată sanitar-veterinar						
Număr de înregistrare sanitar-veterinar						
Criteriile de evaluare	Evaluare		Punctaj	Factor de corecție	Total	Nota
Condiții generale și de întreținere a unității	Bune (0-40)	Acceptabile (41-70)		0,25		
	Destinația utilizării	Alimente destinate procesării/utilizării	Gata pentru consum (41-70)		0,25	

	după gătire sau procesare (0-40)					
Igiena producției și instruirea igienico-sanitară și competență a angajaților	Igienă bună (0-40)	Igienă defectuoasă, neelaborate și neimplementate (41-70)		0,25		
Criterii microbiologice	Plan de autocontrol elaborat și respectat (0-40)	Plan de autocontrol neelaborat și neimplementat (41-70)		0,25		
Nereguli sau neconformități constatate în verificările anterioare	Nesemnificative sau formale (0-40)	Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (41-70)		0,25		

Categoriile de risc, criteriile și punctajele pentru încadrarea unităților de industrie alimentară în baza analizei riscului:

1. categoria II - unități cu risc înalt - peste 51 de puncte;
2. categoria I - unități cu risc scăzut - mai puțin de 50 de puncte.

Clasificarea alimentelor în funcție de risc:

1. grupa A - carne proaspătă de la bovine, cabaline, porcine, caprine, ovine, păsări și lagomorfe, carne tocată și carne preparată, pește, ouă;
2. grupa B - produse din carne, lapte pasteurizat, smântână, brânză proaspătă sau maturată, lapte bătut, iaurt, produse din lapte fermentate.”

5. În anexa nr. 2 capitolul I secțiunea 4, numărul curent 28 va avea următorul cuprins: „28. Carne de reptile și alte alimente provenite de la animale exotice”.

6. În anexa nr. 2 capitolul I, secțiunea 11 va avea următorul cuprins:

„Secțiunea 11

Expertiza reziduurilor la animalele vii și în produsele acestora

BOVINE

Nr. crt	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Categoria de animale	Referențial interpretare rezultate
1.	A1a	Urină	Exploatații	Viței Tineret bovin Bovina adultă	<p>Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind interzicerea utilizării în creșterea animalelor de fermă a unor substanțe cu acțiune hormonală sau tireostatică și a celor betaagoniste, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 al Comisiei din 7 iulie 2022 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</p> <p>Regulamentul (UE) 2021/808 al Comisiei din 22 martie 2021 privind performanța metodelor analitice pentru reziduurile de substanțe farmacologic active utilizate la animalele de la care se obțin produse alimentare și privind interpretarea rezultatelor, precum și privind metodele care trebuie utilizate pentru prelevarea de probe și de abrogare a Deciziilor 2002/657/CE și 98/179/CE</p>
		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator		
2.	A1b	Urină	Exploatații	Viței Tineret bovin Bovina adultă	<p>Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625</p> <p>Regulamentul (UE) 2021/808</p>
		Tiroidă Tesut muscular Urina	Abator		
3.	A1c	Ser Urină	Exploatații	Viței Tineret bovin	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare

		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator	Bovina adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
4.	A1d	Urină	Exploatații	Viței Tineret bovin Bovina adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator		
5.	A1e	Urină	Exploatații	Viței	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare
		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator	Tineret bovin Bovină adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
6.	A2a	Urină	Exploatații	Viței	Regulamentul (UE) 2019/1871 al Comisiei din 7 noiembrie 2019 privind valorile de referință pentru substanțele farmacologic active nepermise care sunt prezente în alimentele de origine animală și de abrogare a Deciziei 2005/34/CE
		Țesut muscular Urină	Abator	Tineret bovin Bovină adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
7.	A2b	Țesut muscular	Abator	Viței Tineret bovin Bovina adulta	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

					Regulamentul (UE) 2019/1871
8.	A2c	Țesut muscular	Abator	Viței Tineret bovin Bovina adulta	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	A2d	Țesut muscular, Țesut renal	Abator	Viței Tineret bovin Bovina adulta	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	A3b	Țesut muscular	Abator	Viței Tineret bovin Bovină adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Comisiei 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/CEE, cu amendamentele ulterioare
11.	A3c	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Viței Tineret bovin Bovină adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
12.	A3f	Țesut muscular	Abator	Viței Tineret bovin Bovină adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
13.	B1a	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Viței Tineret bovin Bovină adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

14.	B1b	Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Viței Tineret bovin Bovină adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
15.	B1c	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Viței Tineret bovin Bovină adultă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
16.	B1d	Țesut muscular	Abator	Viței Tineret bovin Bovina adulta	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
17.	B2	Țesut hepatic	Abator	Viței Tineret bovin Bovina adulta	Regulamentul (CE) nr. 124/2009 al Comisiei din 10 februarie 2009 de stabilire a limitelor maxime pentru prezența coccidiostaticelor sau a histomonostaticelor în alimente în urma transferului inevitabil al acestor substanțe în furajele nevizate, cu amendamentele ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul(UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

PORCINE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1a	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare

		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
2.	A1b	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625
		Tiroidă Țesut muscular Urina	Abator	Regulamentul (UE) 2021/808
3.	A1c	Urină Ser	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625
		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator	Regulamentul (UE) 2021/808
4.	A1d	Urină	Exploatații	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625
		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator	Regulamentul (UE) 2021/808
5.	A1e	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625
		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator	Regulamentul (UE) 2021/808
6.	A2a	Urină	Exploatații	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625
		Țesut muscular Urină	Abator	Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

7.	A2b	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	A2c	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	A2d	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	A3b	Țesut muscular Grasime	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	A3c	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
12.	A3f	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
13.	B1a	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
14.	B1b	Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare

15.	B1c	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
16.	B1d	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
17.	B2	Țesut hepatic		Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 124/2009, cu amendamentele ulterioare

OVINE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1a	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator	
2.	A1b	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Urină Tiroidă Țesut muscular	Abator	
3.	A1c	Ser Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare

		Urină Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
4.	A1d	Urină	Exploatații	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Urină Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	
5.	A1e	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Urină Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	
6.	A2a	Urină	Exploatații	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
		Țesut muscular Urină	Abator	
7.	A2b	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	A2c	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

9.	A2d	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	A3b	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	A3c	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
12.	A3f	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
13.	B1a	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
14.	B1b	Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
15.	B1c	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
16.	B1d	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
17.	B2	Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 124/2009 cu amendamentele ulterioare

CAPRINE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1a	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Țesut muscular Țesut hepatic Urină	Abator	
2.	A1b	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Urină Tiroidă Tesut muscular	Abator	
3.	A1c	Ser Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Urină Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	
4.	A1d	Urină	Exploatații	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Urină Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	
5.	A1e	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare

		Urină Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
6.	A2a	Urină	Exploatații	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Țesut muscular Urină	Abator	Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
7.	A2b	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	A2c	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	A2d	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	A3b	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	A3c	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
12.	A3f	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
13.	B1a	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625

		Țesut renal		Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
14.	B1b	Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
15.	B1c	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
16.	B1d	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
17.	B2	Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 124/2009, cu amendamentele ulterioare

CABALINE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1b	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Urină Tiroidă Țesut muscular	Abator	
2.	A1c	Urină Ser	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
		Urină	Abator	

		Țesut muscular Țesut hepatic		
3.	A1d	Urină	Exploatații	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625
		Urină Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Regulamentul (UE) 2021/808
4.	A1e	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare
		Urină Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
5.	A2a	Urină	Exploatații	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871
		Țesut muscular Urină	Abator	Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
6.	A2b	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
7.	A2c	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	A2d	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	A3b	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
10.	A3c	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625

		Țesut renal		Regulamentul (UE) 2021/808
11.	A3f	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
12.	B1a	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
13.	B1b	Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
14.	B1c	Țesut muscular Țesut renal	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
15.	B1d	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
16.	B2	Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 124/2009, cu amendamentele ulterioare

PĂSĂRI

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1a	Țesut muscular Țesut hepatic	Exploatații Abator	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
2.	A1b	Țesut muscular	Exploatații Abator	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare

				Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
3.	A1c	Ser Țesut muscular Țesut hepatic	Exploatații Abator	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
4.	A1d	Țesut muscular Țesut hepatic	Exploatații Abator	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
5.	A1e	Țesut muscular Țesut hepatic	Exploatații Abator	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
6.	A2a	Țesut muscular	Exploatații Abator	Regulamentul (UE) 2019/1871 Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009, cu amendamentele ulterioare
7.	A2b	Țesut muscular	Exploatații Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009, cu amendamentele ulterioare
8.	A2c	Țesut muscular Ser	Exploatații Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009, cu amendamentele ulterioare
9.	A2d	Țesut muscular	Exploatații Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie

				2009, cu amendamentele ulterioare
10.	A3b	Grăsime Țesut muscular	Exploatații Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625
11.	A3c	Țesut muscular	Exploatații Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
12.	A3f	Țesut muscular	Exploatații Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
13.	B1a	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
14.	B1b	Țesut hepatic	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
15.	B1d	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
16.	B2	Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 124/2009, cu amendamentele ulterioare

Observații:

Din exploatațiile de păsări, probele se prelevează de către medicul veterinar oficial de la animalele sacrificate în scop de diagnostic.

ACVACULTURĂ

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
----------	--------------------	---------	--------------------	---------------------------------------

1.	A1c	Pește	Exploatație piscicolă	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
2.	A2a	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
3.	A2b	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
4.	A2c	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
5.	A2d	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
6.	A3a	Peste	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871
7.	A3b	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
8.	A3c	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
9.	A3f	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
10.	B1a	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

11.	B1b	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
12.	B1d	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

LAPTE DE BOVINE ȘI DE LA ALTE SPECII

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1e	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
2.	A2a	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
3.	A2b	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
4.	A2c	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
5.	A2d	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
6.	A3b	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
7.	A3c	Lapte materie	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625

		primă		Regulamentul (UE) 2021/808
8.	A3f	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
9.	B1a	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	B1b	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	B1d	Lapte materie primă	Exploatație	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

OUĂ DE GĂINĂ ȘI DE LA ALTE SPECII DE PĂȘĂRI

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A2a	Ouă	Exploatație Centru colectare/ Centru de ambalare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
2.	A2b	Ouă	Exploatație Centru colectare/ Centru de ambalare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
3.	A2c	Ouă	Exploatație Centru colectare/ Centru de ambalare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
4.	A2d	Ouă	Exploatație Centru colectare/	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808

			Centru de ambalare	Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
5.	A3b	Ouă	Exploatație Centru colectare/ Centru de ambalare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
6.	A3c	Ouă	Exploatație Centru colectare/ Centru de ambalare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
7.	B1a	Ouă	Exploatație Centru colectare/ Centru de ambalare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	B1b	Ouă	Exploatație Centru colectare/ Centru de ambalare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
9.	B2	Ouă	Exploatație Centru colectare/Centru de ambalare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 124/2009, cu amendamentele ulterioare

LEPORIDE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1a	Țesut muscular Țesut hepatic	Abator	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
2.	A2a	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
3.	A2b	Țesut	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625

		muscular		Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
4.	A2c	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
5.	A2d	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
6.	A3b	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
7.	A3c	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
8.	A3f	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
9.	B1a	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	B1b	Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	B1c	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
12.	B1d	Țesut muscular	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

13.	B2	Țesut hepatic	Abator	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 124/2009, cu amendamentele ulterioare
-----	----	---------------	--------	--

VÂNAT DE CRESCĂTORIE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1a	Țesut muscular Țesut hepatic	Abator/Unitate de tranșare/Loc de vânatoare	Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
2.	A2a	Țesut muscular	Abator/Unitate de tranșare/Loc de vânatoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
3.	A2b	Țesut muscular	Abator/Unitate de tranșare/Loc de vânatoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
4.	A2c	Țesut muscular	Abator/ Unitate de tranșare/ Loc de vânatoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
5.	A2d	Țesut muscular	Abator/ Unitate de tranșare/ Loc de vânatoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
6.	A3b	Țesut muscular	Abator/ Unitate de tranșare/ Loc de vânatoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
7.	A3c	Țesut	Abator/Unitate de	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625

		muscular	tranșare/Loc de vânătoare	Regulamentul (UE) 2021/808
8.	A3f	Țesut muscular	Abator/Unitate de tranșare/Loc de vânătoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
9.	B1a	Țesut muscular	Abator/Unitate de tranșare/Loc de vânătoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	B1b	Țesut hepatic	Abator/Unitate de tranșare/Loc de vânătoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	B1c	Țesut muscular	Abator/Unitate de tranșare/Loc de vânătoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
12.	B1d	Țesut muscular	Abator/Unitate de tranșare/Loc de vânătoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
13.	B2	Țesut hepatic	Abator/Unitate de tranșare/Loc de vânătoare	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 124/2009, cu amendamentele ulterioare

MIERE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A2a	Miere	Stupine/Orice punct al lanțului de producție, cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original al mierii	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
2.	A2b	Miere	Stupine/Orice punct al	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625

			lanțului de producție, cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original al mierii	Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) 2019/1871 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
3.	A2c	Miere	Stupine/Orice punct al lanțului de producție, cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original al mierii	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
4.	A2d	Miere	Stupine/Orice punct al lanțului de producție, cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original al mierii	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
5.	A3b	Miere	Stupine/Orice punct al lanțului de producție, cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original al mierii	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
6.	A3c	Miere	Stupine/Orice punct al lanțului de producție, cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original al mierii	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808
7.	B1a	Miere	Stupine/Orice punct al lanțului de producție, cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808

			al mierii	
8.	B1b	Miere	Stupine/Orice punct al lanțului de producție, cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original al mierii	Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 Regulamentul (UE) 2021/808 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare

NOTE:

1. Supravegherea și controlul prezenței substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, precum și a utilizării substanțelor farmacologic active ca produse medicinale veterinare sau ca aditivi pentru hrana animalelor se realizează prin:

- Planul cifric anual de control reziduuri aferent Planului național de control reziduuri (plan național de control bazat pe riscuri);
- Planul cifric anual de supraveghere randomizată aferent Planului național de supraveghere randomizată. Acestea sunt elaborate de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor în colaborare cu Institutul de Igienă și Sănătate Publică Veterinară și transmise prin notă de serviciu la direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, în care sunt trecute numărul de probe repartizate pe specii și categorii de animale, matrici, locul de prelevare și grupele de substanțe ce trebuie analizate.

În cazul în care în urma unor anchete se suspicionează introducerea în furaje sau în apă a unor substanțe sau produse medicinale veterinare interzise, se recoltează probe și pentru aceste reziduuri.

La grupa A1b-tireostatice, în cazul confirmării prezenței thiouracilului în probele de urină, tiroidă sau mușchi prelevate în cadrul Planului cifric anual de control reziduuri și al Planului cifric anual de supraveghere randomizată, de la animalele din fermă, precum și cele abatorizate, în cadrul anchetei se prelevează obligatoriu și probe din furajele suspicionate, pentru determinarea cauzei prezenței acestui reziduu.

La grupa A1d-lactone ale acidului rezorcilic, în cazul confirmării prezenței metabolitului zearalenonă în proba de urină prelevată de la animalele abatorizate, în cadrul Planului cifric anual de control reziduuri și al Planului cifric anual de supraveghere randomizată, de la speciile bovine, porcine, ovine, caprine, cabaline, în cadrul anchetei se prelevează obligatoriu și probe de mușchi și ficat.

În cazul confirmării prezenței metabolitului zearalenonă în probele de urină, mușchi sau ficat prelevate în cadrul Planului cifric anual de control reziduuri și al Planului cifric anual de supraveghere randomizată pentru grupa A1d, de la animalele abatorizate și din fermă, în cadrul anchetei se prelevează obligatoriu probe din furajele suspicionate, pentru determinarea cauzei prezenței acestui metabolit.

La grupa A3b, în cazul confirmării prezenței substanțelor din această grupă în probele de grăsime provenite de la specia păsări, precum și în probele de ouă, prelevate în cadrul Planului cifric anual de control reziduuri și al Planului cifric anual de supraveghere randomizată, în cadrul anchetei se prelevează obligatoriu și probe din furajele suspiciolate.

2. a) Costurile privind prelevarea, transportul și analiza probelor recoltate sunt suportate din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.

b) Costurile privind prelevarea, transportul și analiza probelor prelevate suplimentar ca urmare a depistării unor probe neconforme sunt suportate de către operatorul economic.

c) Costurile privind măsurile oficiale aplicate loturilor/transporturilor neconforme sunt suportate de către operatorul economic.

3. Planul de monitorizare pentru detectarea reziduurilor, agenților patogeni sau a altor substanțe periculoase pentru om, animale sau mediul înconjurător în produsele de origine animală provenite din țări terțe se aprobă prin notă internă de către președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și se transmite prin notă de serviciu la direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București care au în structură posturi de control la frontieră.”

7. În anexa nr. 2, capitolele II și III vor avea următorul cuprins:

„CAPITOLUL II

NORMELE METODOLOGICE DE APLICARE A PROGRAMULUI DE SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL ÎN DOMENIUL SIGURANȚEI ALIMENTELOR DE ORIGINE NONANIMALĂ

A. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND CONȚINUTUL DE CONTAMINANȚI ÎN PRODUSELE DE ORIGINE NONANIMALĂ

1. CONTROLUL OFICIAL PENTRU VERIFICAREA CONFORMITĂȚII PRODUSELOR ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ CU CERINȚELE LEGISLATIVE EUROPENE ȘI NAȚIONALE PRIVIND CONȚINUTUL DE CONTAMINANȚI

Nr. crt.	Denumirea parametrului	Denumirea produsului	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor***
1	2	3	4	5
1.	Aflatoxină (totală și B1)	Fructe uscate, care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau de utilizarea ca ingrediente în produse alimentare	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
		Fructe uscate utilizate ca ingredient unic sau produse prelucrate din acestea, introduse pe piață pentru consumatorul final sau utilizate ca ingrediente în produse alimentare	Supermarket/ hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional
			Unități de producție/ comercializare la locul de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
		Alune de pământ (arahide) și alte semințe oleaginoase ⁽⁵⁾ , care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea introducerii pe piață pentru consumatorul final sau utilizării ca ingredient în produsele alimentare, cu excepția alunelor de pământ (arahidelor) și a altor semințe oleaginoase destinate măcinării în vederea fabricării de ulei vegetal rafinat	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale.
			Depozit/siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit, pentru produsele provenind din comerțul

	Alune de pământ (arahide) și alte semințe oleaginoase ⁽⁵⁾ utilizate ca ingrediente unice sau produse prelucrate din acestea, introduse pe piață pentru consumatorul final sau utilizate ca ingrediente în produse alimentare, cu excepția: a) uleiurilor vegetale brute destinate rafinării; b) uleiurilor vegetale rafinate		intraunional și producția internă
	Alte nucifere decât migdalele, fisticul, sâmburii de caise, alunele și nucile braziliene care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață sau utilizarea ca ingredient în produsele alimentare	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
	Alte nucifere decât migdalele, fisticul, sâmburii de caise, alunele și nucile braziliene ca ingredient unic sau produsele procesate din acestea, introduse pe piață pentru consumatorul final sau utilizate ca ingrediente în produsele alimentare	Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
	Migdale, fistic și sâmburi de caise care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte de introducerea pe	Depozit/siloz Supermarket/ hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă
	Migdale, fistic și sâmburi de caise care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte de introducerea pe	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾

	<p>piață pentru consumatorul final sau utilizarea ca ingredient în produse alimentare</p> <p>Migdale, fistic și sâmburi de caise introduse pe piață pentru consumatorul final sau utilizate ca ingredient în produsele alimentare</p>	<p>Depozite de destinație⁽²⁾</p> <p>Depozit/siloz</p>	<p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale</p> <p>O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă</p>
	<p>Alune și nuci braziliene care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau utilizarea ca ingredient în produsele alimentare</p> <p>Alune și nuci braziliene introduse pe piață pentru consumatorul final sau utilizate ca ingredient în produsele alimentare</p>	<p>Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale⁽¹⁾</p> <p>Depozite de destinație⁽²⁾</p> <p>Depozit/siloz</p>	<p>Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine⁽³⁾</p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale</p> <p>O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă</p>
	<p>Cereale și produsele derivate din cereale, cu excepția:</p> <p>a) porumbului și orezului care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau utilizarea ca ingrediente în produse</p>	<p>Depozit /siloz</p>	<p>O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri⁽⁴⁾, din fiecare județ</p>

	<p>alimentare;</p> <p>b) produselor alimentare ușor masticabile și ingerabile destinate copiilor de vârstă mică și produselor alimentare pe bază de cereale prelucrate pentru sugari și copii de vârstă mică;</p> <p>c) produselor alimentare destinate unor scopuri medicale speciale pentru sugari și copii de vârstă mică</p>		
	<p>Porumb și orez care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau utilizarea ca ingrediente în produse alimentare</p>	<p>Depozit /siloz</p>	<p>O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri⁽⁴⁾, din fiecare județ</p>
	<p>Următoarele condimente uscate :</p> <p>Capsicum spp. (fructe uscate derivate, întregi sau măcinate, inclusiv ardei iute, pudră de ardei iute, cayenne și boia de ardei;</p> <p>Piper (fructe de <i>Piper spp.</i>, inclusiv piper alb sau negru);</p> <p>Myristica fragrans (nușoară);</p> <p>Curcumalonga (turmeric);</p> <p>Amestecuri de condimente care conțin una sau mai multe dintre condimentele menționate mai sus</p>	<p>Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale⁽¹⁾</p>	<p>Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine⁽³⁾</p>
		<p>Depozite de destinație⁽²⁾</p>	<p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale</p>
		<p>Supermarket/ hipermarket</p>	<p>Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă</p>

		Zingiber officinale (ghimbir);		
2.	Ocratoxină A	Stafide (currants, raisins și sultanine), alte fructe uscate	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
		Sirop de curmale	Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
		Fistic care urmează să fie supus sortării sau unui alt tratament fizic înainte de introducerea pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingredient în produse alimentare ⁽⁷⁾	Supermarket/ hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional
		Fistic introdus pe piață pentru consumatorul final sau pentru utilizare ca ingredient în produse alimentare ⁽⁷⁾	Unități de producție/ comercializare la locul de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
		Plante aromatice uscate	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
		Rădăcini de ghimbir (uscate) utilizate în infuzii de plante	Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
		Rădăcini de nalbă-mare (uscate), rădăcini de păpădie (uscate) și flori de portocal (uscate) pentru utilizare în infuzii de	Unități de comerț cu	O probă pe an din fiecare județ

	plante sau în înlocuitori de cafea	amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	
	Semințe de floarea-soarelui, semințe de dovleac, semințe de pepene (verde), semințe de cânepă, boabe de soia ⁽⁷⁾	Depozit / siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
		Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
	Cereale neprocesate Cereale introduse pe piață pentru consumatorul final Produse derivate din cereale neprocesate, cu excepția: a) produselor de panificație, batoane cu cereale și cereale pentru micul dejun b) băuturilor nealcoolice din malț c) glutenului de grâu care nu este introdus pe piață pentru consumatorul final d) produselor pe bază de cereale procesate și alimentelor pentru copii destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică; e) preparatelor pentru utilizări medicale	Depozit /siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ

	speciale, destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică.		
	Produse de panificație, batoane cu cereale și cereale pentru micul dejun	Unități de panificație și patiserie	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
		Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
	Băuturi nealcoolice din malț	Unități de fabricare	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
		Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
	Glutenul de grâu care nu este introdus pe piață pentru consumatorul final	Unități de fabricare care folosesc gluten de grâu	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
	Cafea din boabe prăjite și cafea prăjită măcinată	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
	Cafea solubilă	Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
	Pulbere de cacao	Posturi de inspecție la frontieră	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe

		și birouri vamale ⁽¹⁾	an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
		Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
		Supermarket/ Hipermarket	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă
	Condimente uscate, inclusiv amestecuri de condimente fără alte adaosuri	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
		Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
		Supermarket/ Hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă
	Lemn dulce (Glycyrrhiza glabra, Glycyrrhiza inflata și alte specii) Rădăcină de lemn dulce (uscată), inclusiv ca ingredient în infuzii de plante	Depozit alimentar Unități de ambalare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ

	Extract de lemn dulce, pentru utilizarea în alimente, în special în băuturi și produse de cofetărie		
	Produse de cofetărie din lemn dulce	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
	Vin și vinuri din fructe, inclusiv vinurile semi-spumante și spumante, exclusiv vinurile licoroase și vinurile cu o tărie alcoolică de cel puțin 15% vol	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
		Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
	Vinuri aromatizate, băuturi pe bază de vinuri aromatizate și cocktailuri din vinuri aromatizate	Unități de fabricare a vinurilor	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Unități de comercializare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional
	Suc de struguri, suc de struguri obținut din concentrat, suc de struguri concentrat nectar de struguri, must de struguri și must de struguri concentrat introduse pe piață pentru consumatorul final	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import

			specializate	
3.	Patulina	Sucuri de fructe, sucuri de fructe obținute din concentrat, sucuri de fructe concentrate și nectaruri de fructe	Unități de fabricare a sucurilor de fructe	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Băuturi spirtoase, cidru și alte băuturi fermentate derivate din mere sau care conțin suc de mere	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Produse solide din mere introduse pe piață pentru consumatorul final, cu excepția: a) sucului de mere și produselor solide din mere, destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, etichetate și vândute ca atare; b) alimentelor pentru copii	Depozit alimentar	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import
			Unități de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
		Suc de mere și produse solide din mere, inclusiv compot de mere și piure de mere destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, etichetate și vândute ca atare	Depozit alimentar	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import
			Unități de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
1.		Produse alimentare de origine nonanimală ușor masticabile și ingerabile destinate copiilor de vârstă mică	Depozit alimentar	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import
			Unități de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenind din producția internă

4.	Deoxinivalenol	Cereale neprocesate	Depozit	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
		Cereale introduse pe piață pentru consumatorul final	Depozit alimentar Supermarket/ hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
		Porumb pentru popcorn și popcorn	Unități de fabricare și/sau ambalare popcorn	
		Produse rezultate din măcinarea cerealelor cu excepția produselor rezultate din măcinarea orezului	Unități de morărit Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
		Mămăligă pre-fiartă gata de consum	Unități de alimentație publică	
		Paste	Unități de fabricare	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import sau comerțul intraunional
		Produse de panificație, snacksuri din cereale și cereale pentru micul dejun	Unități de panificație și patiserie	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
	Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ		

			specializate	
5.	Zearalenonă	Cereale neprocesate	Depozit	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
		Cereale introduse pe piață pentru consumatorul final, făină de cereale, griș din grâu dur și tărațe ca produse finite introduse pe piață pentru consumatorul final, cu excepția:	Depozit alimentar	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
		<ul style="list-style-type: none"> - porumbului introdus pe piață pentru consumatorul final - snacksurilor pe bază de porumb și cereale pe bază de porumb pentru micul dejun - produselor rezultate din măcinarea porumbului, care nu sunt introduse pe piață pentru consumatorul final 	Supermarket/ hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
		Pâine, produse de patiserie, biscuiți, snacksuri din cereale și cereale pentru micul dejun, inclusiv:	Unități de panificație și patiserie	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
		<ul style="list-style-type: none"> - porumbului introdus pe piață pentru consumatorul final - snacksurilor pe bază de porumb și cereale pe bază de porumb pentru micul dejun 	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ Hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
		Produse rezultate din măcinarea porumbului, care nu sunt introduse pe piață pentru consumatorul final	Unități de morărit	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune

		Ulei de porumb rafinat	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
			Unități de fabricare a uleiului	O dată pe an pentru fiecare unitate
			Unități de comercializare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional
6.	Fumonisine (sumă de B1 și B2)	Porumb neprocesat	Depozit/siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
		Porumb introdus pe piață pentru consumatorul final, produse rezultate din măcinarea porumbului introduse pe piață pentru consumatorul final, produse alimentare pe bază de porumb introduse pe piață pentru consumatorul final, cu excepția: a) cerealelor pentru micul dejun pe bază de porumb și snacksurilor pe bază de porumb; b) produselor alimentare pe bază de porumb procesat și alimente pentru copii destinate sugarilor și copiilor de	Depozit alimentar, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ

		vârstă mică		
		Cereale pentru micul dejun pe bază de porumb și snackuri pe bază de porumb	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
			Unități de comercializare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
		Produse rezultate din măcinarea porumbului, care nu sunt introduse pe piață pentru consumatorul final	Unități de morărit	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
7.	Scleroți ai ergotului	Boabe de cereale neprelucrate, cu excepția porumbului și a orezului	Depozit/siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
8.	Alcaloizi ergot	Secară, orz, grâu, alac și ovăz introduse pe piață pentru consumatorul final	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Produse rezultate din măcinarea secarei, orzului, grâului, alacului și ovăzului Gluten de grâu	Unități de morărit Unități de panificație și patiserie Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
9.	Toxinele T-2 și HT-2	Cereale neprelucrate	Depozit/siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
		Cereale introduse pe piață pentru	Unități de comerț cu	Semestrial de la maximum 2 unități din

		consumatorul final	amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Produse rezultate din măcinarea cerealelor	Unități de morărit Unități de panificație și patiserie Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Produse de panificație, paste făinoase, gustări pe bază de cereale și cereale pentru micul dejun, cu excepția produselor din orez (produse în care orezul sau produsele prelucrate din orez sunt singurele ingrediente cerealiere)	Unități de fabricare Unități de comercializare	5% din numărul de unități Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
10.	Acid erucic, inclusiv acid erucic legat de grăsimi ⁽⁷⁾	Uleiuri și grăsimi vegetale introduse pe piață pentru consumatorul final sau în scopul utilizării ca ingredient în alimente	Unități de procesare ulei și grăsimi vegetale Depozit alimentar, supermarket	O probă pe an din fiecare județ
		Muștar (condiment)	Unități de fabricare a muștarului Depozit alimentar	O probă pe an din fiecare județ
11.	Alcaloizi tropanici	Mei, sorg, hrișcă și porumb neprelucrate	Depozit/Siloz	O dată pe an de la maximum 20

			depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
	Porumb pentru floricele de porumb Mei, sorg, hrișcă și porumb introduse pe piață pentru consumatorul final	Depozit alimentar Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
	Produse de morărit din mei, sorg, hrișcă și porumb	Unități de morărit Unități de panificație și patiserie Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
	Infuzii din plante (produse uscate sau lichide)	Unități de fabricație Depozit alimentar Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import

12.	Acid cianhidric, inclusiv acid cianhidric legat de glicozide cianogenice ⁽⁷⁾	Semințe de in neprelucrate, întregi, mărunțite, măcinate, despicate sau tocate Migdale neprelucrate, întregi, mărunțite, măcinate, despicate sau tocate introduse pe piață pentru consumatorul final Sâmburi de caise neprelucrați, întregi, măcinați, zdrobiți, spărți sau tocați introduși pe piață pentru consumatorul final Rădăcină de cassava (proaspătă, decojită) Făină de cassava și făină de tapioca	Depozit alimentar Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ
13.	Alcaloizi pirolicidici ⁽⁷⁾	Frunze de limba-mielului (proaspete, congelate) introduse pe piață pentru consumatorul final Plante aromatice uscate Amestecuri compuse exclusiv din limba-mielului, leuștean, maghiran și oregano (produs uscat) Ceai (<i>Camellia sinensis</i>) și ceai aromatizat (<i>Camellia sinensis</i>) (produs uscat) Infuzii (produse uscate) Semințe de chimion	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾ O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale O probă pe an din fiecare județ
14.	Alcaloizi de	Semințe de mac întregi sau măcinate,	Unități de fabricație	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ

	opiu ⁽⁹⁾	introduse pe piață pentru consumatorul final Produse de panificație, care conțin semințe de mac și/sau produse derivate din acestea	Depozit alimentar Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate	
15.	Sumă de $\Delta 9$ -tetrahidrocanabinol ($\Delta 9$ -THC) și acid $\Delta 9$ -tetrahidrocanabinolic ($\Delta 9$ -THCA)	Semințe de cânepă Semințe de cânepă măcinate Semințe de cânepă (parțial) degresate (turte presate) Ulei din semințe de cânepă	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ
16.	Plumb (Pb)	Fructe	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate Depozit de fructe	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Legume și leguminoase	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate Depozit de legume și leguminoase	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Ciuperci <i>Agaricus bisporus</i> (ciuperca de gunoi- champignon), <i>Pleurotus ostreatus</i>	Unități de producție (exclusiv pentru ciupercile de	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele produsele

	(burete negru de fag), <i>Lentinula edodes</i> (ciuperci Shiitake)	cultură)/ambalare/comercializare a ciupercilor	provenite din producția internă
	Ciuperci sălbatice	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
	Cereale	Depozit / siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
	Mirodenii uscate - condimente din fructe, condimente din rădăcini sau rizomi, condimente din scoarță, condimente din muguri și condimente din pistiluri de flori, condimente din semințe ⁽⁸⁾	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
	Uleiuri și grăsimi vegetale	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
	Sucuri de fructe, sucuri de fructe din concentrate, sucuri de fructe concentrate și nectaruri de fructe	Unități de fabricare a sucurilor de fructe	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
	Vin, cidru de mere, cidru de pere și vinuri de fructe	Unități de fabricare a vinurilor	O dată pe an pentru fiecare unitate
	Vin aromatizat, băuturi aromatizate pe	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din

		baza de vin și cocktailuri aromatizate pe bază de produse vitivinicole Vin licoros obținut din struguri	hipermarket, magazine specializate	import și comerțul intraunional
		Sare ⁽⁷⁾	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
			Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
17.	Cadmiu (Cd)	Fructe și fructe nucifere	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
			Supermarket/ Hipermarket/ magazine specializate Depozit de fructe	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional
			Unități de producție/ comercializare la locul de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
		Legume (rădăcinoase și cu tuberculi,	Unități de comerț cu	Semestrial de la maximum 3 unități din

	bulboase, fructoase, brasicacee, cu frunze și plante aromatice, cu tulpină)	amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
	Leguminoase și proteine din leguminoase	Depozit de legume	
	Ciuperci de cultură Ciuperci sălbatice	Unități de producție (exclusiv pentru ciupercile de cultură)/ambalare/comercializare a ciupercilor	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă
		Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
	Semințe oleaginoase, inclusiv semințe de rapiță, arahide și boabe de soia, semințe de muștar, semințe de in, semințe de floarea soarelui, semințe de mac	Depozit / siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
		Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
	Cereale	Depozit / siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ

		Tărâțe de grâu și gluten de grâu	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Produse specifice pe bază de cacao și de ciocolată, după cum urmează:	Unități de fabricare	O probă pe an din fiecare județ pentru produsele provenite din producția internă
		<ul style="list-style-type: none"> – ciocolată cu lapte cu < 30 % cacao din totalul de substanță solidă uscată; – ciocolată cu < 50 % cacao din totalul de substanță solidă uscată; – ciocolată cu lapte cu \geq 30 % cacao din totalul de substanță solidă uscată; – ciocolată cu \geq 50 % cacao din totalul de substanță solidă uscată; – pudră de cacao vândută consumatorului final sau folosită ca ingredient în pudra de cacao îndulcită vândută consumatorului final (ciocolată de băut). 	Depozit alimentar/ supermarket	O probă pe an din fiecare județ pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
		Sare ⁽⁷⁾	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
			Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
18.	Mercur (Hg)	Sare ⁽⁷⁾	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate

			Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
19.	Arsen (anorganic)	Orez, orez decorticat, orez albit și orez prefiert/care nu a fost prefiert Făină de orez Vafe din orez, foi de orez, biscuiți sărați din orez și prăjituri din orez, fulgi de orez și orez expandat pentru micul dejun Băuturi nealcoolice pe bază de orez ⁽⁷⁾	Depozit alimentar Unitate de fabricare Unitate de ambalare	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Sucuri de fructe, sucuri de fructe concentrate reconstituite și nectar de fructe ⁽⁷⁾	Unități de fabricare a sucurilor de fructe
		Sare ⁽⁷⁾	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
			Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
		20.	Staniu	Produse alimentare în conservă
Depozit alimentar	O dată pe an, 1 probă pentru fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul			

				intraunional și import
		Băuturi în conservă	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate, pentru produsele provenite din producția internă
			Depozit alimentar	O dată pe an, 1 probă pentru fiecare județ din produsele provenind din comerțul intraunional și import
21.	Nichel ⁽⁷⁾	Fructe nucifere	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
			Supermarket/ hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional
			Unități de producție/ comercializare la locul de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
		Legume (rădăcinoase, cu tuberculi, fructoase, brasicacee, cu frunze, plante aromatice proaspete, cu tulpină, leguminoase)	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit de legume	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import

		Leguminoase		
		Alge		
		Semințe oleaginoase (semințe de floarea soarelui, alune, soia)	Depozit / siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
		Cereale și pseudocereale	Depozit / siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁴⁾ , din fiecare județ
		Cacao și ciocolată	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
			Depozit alimentar/ supermarket	O probă pe an din fiecare județ pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
			Unități de fabricare	O probă pe an din fiecare județ pentru produsele provenite din producția internă
		Sucuri de fructe, nectaruri de fructe și sucuri de legume	Depozit alimentar	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import
			Unități de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
22.	Dioxine și	Uleiuri și grăsimi vegetale	Unități de procesare ulei și	Annual, maximum 3 probe din fiecare județ,

	PCB-uri similare dioxinei		grăsimi vegetale	începând cu trimestrul IV
23.	Hidrocarburi aromatice policiclice ⁽⁷⁾	Chipsuri de banane	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
			Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă
		Pulberi de produse alimentare de origine vegetală pentru prepararea băuturilor, cu excepția:	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
		a) boabelor de cacao și produselor derivate; b) fibrelor de cacao și produselor derivate din fibre de cacao, destinate utilizării ca ingredient în produse alimentare	Depozit alimentar	
		Boabe de cacao și produse derivate, cu excepția fibrelor de cacao și produselor derivate din fibre de cacao, destinate utilizării ca ingredient în produse alimentare.	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de			

			inspecție la frontieră/birourile vamale
		Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare depozit, pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă
	Fibre de cacao și produse derivate din fibre de cacao, destinate utilizării ca ingredient în produse alimentare	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
		Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
		Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă
	Plante aromatice uscate	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
		Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
		Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă
	Uleiuri și grăsimi (cu excepția untului de cacao și a uleiului din nucă de cocos) introduse pe piață pentru consumatorul	Unități de fabricare a uleiului și grăsimilor vegetale	O dată pe an pentru fiecare unitate

		final sau utilizate ca ingredient alimentar		
		Uleiul din nucleu de cocos introdus pe piață pentru consumatorul final sau folosirii ca ingredient alimentar	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
			Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare depozit, pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă
		Mirodenii uscate, cu excepția cardamonului și a ardeiului (<i>Capsicum</i> spp.) afumat.	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
			Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția internă
24.	3 MCPD	Proteine vegetale hidrolizate Sos de soia	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de

				inspecție la frontieră/birourile vamale
25.	Sumă de 3-monoclorpropanol (3-MCPD) și esteri ai 3-MCPD cu acizi grași, exprimată ca 3-MCPD ⁽⁷⁾	Uleiuri și grăsimi vegetale introduse pe piață pentru consumatorul final sau în scopul utilizării ca ingredient în alimente, care se încadrează în următoarele categorii, cu excepția uleiurilor de măsline virgine: a) uleiuri și grăsimi din nucă de cocos, porumb, rapiță, floarea soarelui, soia, sămburi de palmier și ulei de măsline (compuse din ulei de măsline rafinat și ulei de măsline virgin) și amestecuri de uleiuri și grăsimi cu uleiuri și grăsimi numai din această categorie; b) alte uleiuri vegetale (inclusiv uleiuri din turtă de măsline), uleiuri de pește și uleiuri din alte organisme marine și amestecuri de uleiuri și grăsimi cu uleiuri și grăsimi numai din această categorie; c) amestecuri de uleiuri și grăsimi din cele două categorii menționate anterior.	Unități de procesare ulei și grăsimi vegetale Depozit alimentar Supermarket	O probă pe an din fiecare județ
26.	Esterii glicidilului cu acizi grași, exprimați ca glicidiol ⁽⁷⁾	Uleiuri și grăsimi vegetale introduse pe piață pentru consumatorul final sau în scopul utilizării ca ingredient în alimente, cu excepția uleiurilor de măsline virgine	Unități de procesare ulei și grăsimi vegetale Depozit alimentar/supermarket	O probă pe an din fiecare județ
27.	Nitrați	Spanac proaspăt, conservat, congelat sau înghețat (supracongelat)	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/	Semestrial, maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția

		<p>hipermarket, magazine specializate</p> <p>Depozit alimentar</p> <p>Unitate de prelucrare/ambalare</p>	internă
	Salată proaspătă cu excepția salatei de tip „Iceberg”	<p>Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate</p> <p>Depozit alimentar</p> <p>Unitate de prelucrare/ambalare</p>	Semestrial, maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
	Salată de tip „Iceberg”	<p>Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate</p> <p>Depozit alimentar</p> <p>Unitate de prelucrare/ambalare</p>	Semestrial, maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
	Rucola	<p>Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate</p> <p>Depozit alimentar</p> <p>Unitate de prelucrare/ambalare</p>	Semestrial maximum 3 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă

28.	Melamină	Produse alimentare de origine non-animală ⁽⁶⁾	Depozit alimentar Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate	O probă pe an din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
29.	Perclorați ⁽⁷⁾	Fruite și legume	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit de fructe și legume	O probă pe an din fiecare județ
		Ceai (Camellia sinensis) uscat	Posturi de inspecție la frontieră și birouri vamale ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine ⁽³⁾
		Infuzii de plante și de fructe (produs uscat) și ingrediente utilizate pentru infuzii de plante și de fructe (produse uscate)	Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară terță de origine, la produsele care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră/birourile vamale
			Depozit alimentar	O probă pe an din fiecare județ
30.	Acrilamida	Cartofi prăjiți, alte produse tăiate (prăjite prin imersiune în ulei) și felii subțiri de cartofi (chipsuri) din cartofi proaspeți; chipsuri de cartofi, gustări, biscuiți crocanți și alte produse din cartofi realizate din aluat de cartofi;	Unități de prelucrare a cartofilor preparați sau congelați; Unități de producție de gustări din cartofi;	Maximum 2 probe pe an, din fiecare județ, la suspiciune ⁽⁸⁾

		<p>Pâine, produse fine de panificație: prăjiturele, biscuiți, pesmet, batoane din cereale, pogăcele, cornete, napolitane, gogoși și turtă dulce, precum și biscuiți crocanți, rondele din pâine și înlocuitori de pâine;</p> <p>Cereale pentru micul dejun;</p> <p>Cafea: cafea prăjită, cafea instant (solubilă), înlocuitori de cafea;</p>	<p>Unități de producție pentru fabricarea cartofilor crocanți;</p> <p>Unități pentru fabricarea cerealelor pentru micul dejun;</p> <p>Unități pentru fabricarea pâinii, produselor proaspete de patiserie, plăcintelor, specialităților de panificație, checurilor, tartelor etc;</p> <p>Unități pentru fabricarea biscuiților, pișcoturilor, a produselor uscate de panificație, a produselor de patiserie și prăjiturilor conservate, precum și pentru fabricarea produselor pentru gustări dulci sau sărate;</p> <p>Unități pentru prelucrarea cafelei;</p> <p>Laborator de cofetărie și/sau patiserie;</p> <p>Unități de alimentație publică în care se prepară produsele alimentare care intră sub incidența R (UE) 2158/2017.</p>	
--	--	--	---	--

2. MONITORIZAREA NIVELURILOR DE CONTAMINANȚI DIN PRODUSE ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ

Nr. crt.	Denumirea parametrului	Denumirea produsului	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor
1	2	3	4	5
1.	Acrilamida	<p>Produse din cartofi: răsti, crochete, cartofi duchesse, cartofi noisettes, cartofi la caserolă, cartofi cu carne, cartofi cu brânză</p> <p>Produse de patiserie: chifle (chifle de hamburger, chifle din grâu integral, chifle cu lapte), lipie, tortillas, croissant, gogoși, specialități din pâine (de exemplu pâine din făină secară și boabe de secară, ciabatta cu măslină, pâine cu măslină), clătite, biscuiți crocanți din straturi subțiri de cocă prăjită, churros.</p> <p>Produse pe bază cereale: crackers din orez, crackers din porumb, snacksuri din cereal, müsli cu miere prăjiți</p> <p>Alte produse: chipsuri de legume, boabe de cacao prăjite și produse derivate din cacao, substituenți de cafea dar care nu provin din cicoare sau cereale</p> <p>Nuci prăjite, semințe oleaginoase prăjite, fructe uscate, măslină în saramură, fudge, caramel, nuga⁽⁷⁾</p>	<p>Unități de producție</p> <p>Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate</p> <p>Unități de alimentație publică în care se prepară produsele alimentare enumerate în coloana 3</p>	Se va preleva câte o probă pe an din fiecare județ
2.	Substanțe perfluoroalchilate ⁽⁷⁾	<p>Cartofi, cartofi decojiți, varietăți de cartofi care se consumă cu coajă, cartofi nedecojiți, cu condiția ca acest lucru să fie clar indicat în timpul transmisiei datelor</p> <p>Ciuperci de cultură și sălbatică</p>	<p>Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine specializate</p> <p>Depozit alimentară</p>	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ
3.	Glicoalcaloizi α -solanină și α -chaconină ⁽⁷⁾	Cartofi și produse din cartofi	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/hipermarket, magazine	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ

			specializate Depozit alimentar	
4.	Toxine alternaria ⁽⁷⁾	în special în produsele din tomate prelucrate, boia praf, semințe de susan, semințe de floarea soarelui, ulei de floarea soarelui, fructe nucifere, smochine uscate	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ
5.	Furan și alchilfuran ⁽⁷⁾	în special în cafea, supă gata de consumat, chipsuri pe bază de cartofi, sucuri de fructe, cereale pentru micul dejun, biscuiți, biscuiți și pâine crocantă	Unități de comerț cu amănuntul, supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ

3. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND CONȚINUTUL DE CONTAMINANȚI LA PRODUCȚIA PRIMARĂ

Nr. crt.	Denumirea parametrului	Denumirea produsului	Locul de prelevare**	Frecvența de recoltare a probelor
1	2	3	4	5
1.	Aflatoxină B1 și totală, ocratoxină A, deoxinivalenol, zearalenonă, fumonisină* B1 și B2 și T2&HT2	Cereale neprocesate	Locul de producție	Maximum 5 probe pe an din fiecare dintre județele: Timiș, Dolj, Călărași, Constanța, Ialomița, Olt, Teleorman, Arad, Brăila Maximum 2 probe pe an din fiecare dintre celelalte județe
2.	Aflatoxina B1 și totală	Fructe nucifere	Locul de producție	Maximum 2 probe pe an din fiecare județ
3.	Ocratoxina ⁽⁷⁾	Semințe de floarea-soarelui, semințe de dovleac, semințe de pepene (verde), semințe de cânepă, boabe de soia	Locul de producție	Maximum 2 probe pe an din fiecare județ

4.	Deoxinivalenol și zearalenonă	Germeni de grâu ca produs finit	Locul de producție	Maximum 2 probe pe an din fiecare județ
5.	Scleroți ai ergotului	Boabe de cereale neprelucrate cu excepția porumbului și orezului	Locul de producție	1 probă pe an din fiecare județ
6.	Plumb și Cadmiu	Cereale neprocesate	Locul de producție	Maximum 10 probe pe an din fiecare dintre județele: Giurgiu, Argeș, Maramureș, Bacău, Bihor, Dâmbovița, Teleorman Maximum 5 probe pe an din fiecare dintre celelalte județe
		Fructe	Locul de producție	Maximum 7 probe pe an din fiecare dintre județele: Argeș, Sălaj, Maramureș, Bihor, Vâlcea, Caraș-Severin, Bacău, Giurgiu, Dâmbovița Maximum 4 probe pe an din fiecare dintre celelalte județe
		Legume Leguminoase	Locul de producție	Maximum 7 probe pe an din fiecare dintre județele: Bihor, Suceava, Olt, Dolj, Neamț, Galați, Giurgiu, Maramureș, Bacău, Argeș, Dâmbovița Maximum 4 probe pe an din fiecare dintre celelalte județe
7.	Cadmiu (Cd)	Semințe oleaginoase Germeni de grâu ca produs finit Fructe nucifere	Locul de producție	Maximum 2 probe pe an din fiecare județ

8.	Nichel (Ni) ⁽⁷⁾	Cereale și pseudocereale Fructe nucifere Legume și leguminoase Semințe oleaginoase (semințe de floarea soarelui, alune, soia)	Locul de producție	Maximum 3 probe pe an din fiecare județ
9.	Nitrați	Spanac, salată și rucola	Locul de producție	Maximum 3 probe pe an din fiecare județ
10.	Alcaloizii tropanici	Boabe de mei, sorg, porumb, hrișcă	Locul de producție	Maximum 3 probe pe an din fiecare județ
11.	Acid cianhidric ⁽⁷⁾	Semințe de in Migdale	Locul de producție	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ
12.	Alcaloizi de opiu	Semințe de mac întregi, introduse pe piață pentru consumatorul final	Locul de producție	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ
13.	Echivalenți de delta-9-tetrahydrocannabinol (Δ^9 -THC)	Semințe de cânepă	Locul de producție	Se va preleva o probă pe an din fiecare județ

*Fumonisina se testează doar pentru porumb.

**Pentru produsele care se cultivă atât în câmp deschis cât și în seră, probele se prelevează prioritar din câmp deschis. Prelevarea se va realiza la locul de producție, după recoltarea produselor și înainte de introducerea lor pe piață.

*** Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

Note:

(1) ⁽¹⁾ Biroul vamal reprezintă un loc adecvat pentru desfășurarea controalelor oficiale asupra bunurilor care intră în Uniune, situat pe teritoriul vamal al Uniunii, în înțelesul art. 44 alin. (3) din Regulamentul (UE) 2017/625, cu amendamentele ulterioare.

(2) Depozitul de destinație reprezintă locul de destinație al produselor provenind din țări terțe/state membre ale Uniunii Europene, așa cum este declarat în Documentul de intrare la import/Notificare comerț intraunional.

(3) Sunt exceptate produsele alimentare care se supun prevederilor Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2019/1793 al Comisiei din 22 octombrie 2019 privind intensificarea temporară a controalelor oficiale și măsurile de urgență care reglementează intrarea în Uniune a anumitor bunuri din anumite țări terțe, de punere în aplicare a Regulamentelor (UE) 2017/625 și (CE) nr. 178/2002 ale Parlamentului European și ale Consiliului și de

abrogare a Regulamentelor (CE) nr. 669/2009, (UE) nr. 884/2014, (UE) 2015/175, (UE) 2017/186 și (UE) 2018/1660 ale Comisiei, cu amendamentele ulterioare ulterioare.

⁽⁴⁾ Depozitele/silozurile de cereale de la care se prelevează probe sunt cele cu capacități egale sau mai mari de 1500 tone. Prelevarea se realizează astfel încât să fie incluse produse provenite din producția internă/comerț intraunional/import și pe baza datelor existente privind riscul, cantitatea de produs, consumul, disponibilitatea sezonieră a produsului.

⁽⁵⁾ Semințele oleaginoase includ următoarele coduri CN 1201 (boabe de soia, chiar sfărâmate), 1202 (arahide, neprăjite și nici altfel preparate termic, chiar decorticate sau sfărâmate), 1203 (copră), 1204 (semințe de in, chiar sfărâmate), 1205 (semințe de rapiță sau de rapiță sălbatică, chiar sfărâmate), 1206 (semințe de floarea-soarelui, chiar sfărâmate), 1207 (alte semințe și fructe oleaginoase, chiar sfărâmate) și produse derivate înscrise la codul CN 1208 (făină de griș din fructe și semințe oleaginoase, altele decât cele de muștar); semințe de pepene înscrise la codul 1207 99.

⁽⁶⁾ Nivelul maxim nu se aplică produselor alimentare pentru care se poate demonstra că nivelul de melamină mai mare de 2,5 mg/kg este consecința utilizării autorizate de ciromazin ca insecticid. Nivelul de melamină nu trebuie să depășească nivelul de ciromazin.

Produsele alimentare cu risc crescut pentru prezența melaminei sunt alimentele cu conținut proteic ridicat, precum și alimentele care vin în contact cu materiale plastice pe bază de melamină-formaldehidă din straturile protectoare ale recipientilor pentru conservare, hârtia de ambalare, suprafețe de lucru și adezivi. De asemenea, melamina poate să apară ca metabolit și produs de degradare al ciromazinului, care este utilizat ca produs de protecție a plantelor și ca medicament veterinar.

⁽⁷⁾ Data de la care prelevarea de probe este demarată, precum și detalii privind arondarea laboratoarelor trebuie transmise de către ANSVSA după ce metodele de analiză ale laboratoarelor care efectuează aceste determinări îndeplinesc prevederile art. 34 din Regulamentul (UE) 2017/625.

⁽⁸⁾ Probele în vederea testării acrilamidei se prelevează atunci când operatorul nu poate demonstra măsurile luate în cazul depășirii nivelurilor de referință.

⁽⁹⁾ Nivelul maxim se referă la suma de morfină și codeină, aplicându-se un factor de 0,2 pentru codeină. Prin urmare, nivelul maxim se referă la suma de codeină + 0,2 morfină.

Precizări tehnice:

- a) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Nivelurile maxime admise de contaminanți, precum și metodele de prelevare a probelor și metodele de analiză sunt în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA, ministrului agriculturii și dezvoltării rurale, ministrului sănătății publice și președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 121/530/E.N.7289/351/2007 privind anumiți contaminanți din alimentele de origine animală și nonanimală și ale Regulamentului (UE) nr. 915/2023 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare și de abrogare a Regulamentului nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare. Nivelurile de acțiune pentru acrilamidă sunt în

conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/2158 de stabilire a măsurilor de reducere a prezenței și de stabilirea a nivelurilor de acțiune a acrilamidei în produsele alimentare;

- c) Prelevarea de probe precum și stabilirea conformității loturilor pentru produsele din coloana 3 a tabelelor de la lit. A precum și pentru produsele ce fac obiectul controlului oficial menționate la lit. B, se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2023/2782 de stabilire a metodelor de eșantionare și de analiză pentru controlul nivelurilor de micotoxine din produse alimentare și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 401/2006, Regulamentul (CE) nr. 1882/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a modalităților de prelevare de probe și a metodelor de analiză pentru controlul oficial al nivelurilor de nitrați din anumite produse alimentare, Regulamentul (UE) 2017/644 al Comisiei din 5 aprilie 2017 de stabilire a metodelor de prelevare de probe și a metodelor de analiză pentru controlul nivelurilor de dioxine, de PCB-uri de tipul dioxinelor și de PCB-uri care nu sunt de tipul dioxinelor în anumite produse alimentare și de abrogare a Regulamentului (UE) nr. 589/2014, Regulamentul Comisiei nr. 333 din 28 martie 2007 de stabilire a metodelor de prelevare a probelor și de analiză pentru controlul oficial al nivelurilor de plumb, cadmiu, mercur, staniu anorganic, 3-MCPD și benzo(a)piren din produsele alimentare, Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2023/2783 de stabilire a metodelor de eșantionare și a metodelor de analiză pentru controlul nivelurilor de toxine vegetale din produsele alimentare și de abrogare a Regulamentului (UE) 2015/705, Procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării micotoxinelor“ și Procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării contaminanților alimentari“, elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia;
- d) La selectarea loturilor în vederea prelevării se va ține cont de buletinele de analiză puse la dispoziție de către operator (pentru a evita prelevarea produselor prelevate în alte puncte de prelevare).
- e) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;
- f) Operatorii economici, funcție de rezultatele controlului oficial, pot apela la dreptul la a doua expertiză asigurat prin art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004 a contenciosului administrativ, cu modificările și completările ulterioare;
- g) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză, prin consemnarea în documentele specifice de prelevare a probei:
 - i. La prelevarea probei de laborator și la solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că prelevează o cantitate suficientă de probă pentru a permite o a doua expertiză – proba pentru a doua expertiză și/sau pentru efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial, proba de referință, în cazul în care există un diferend între DSVSA și operatori, pe baza celei de a doua expertize; proba pentru a doua expertiză este păstrată în condiții adecvate de operatorul economic iar proba de referință este păstrată de laboratorul oficial care analizează proba de laborator;

- ii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe pentru a permite o a doua analiză în cadrul celei de a doua expertize și pentru examinarea menționată la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 este supusă condiției ca o astfel de prelevare să aibă caracter relevant, adecvat și posibil din punct de vedere tehnic; În cazul în care prelevarea unei cantități suficiente nu este posibilă tehnic, adecvată sau relevantă având în vedere, în special, prevalența și distribuția pericolului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA informează operatorul despre acest lucru;
 - iii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe în scopul unei a doua expertize și/sau al examinării menționate la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu poate avea caracter: ”relevant”, în cazul în care o altă analiză efectuată de către un alt laborator oficial nu poate fi efectuată deoarece niciun alt laborator oficial din Uniunea Europeană nu deține expertiza sau echipamentele necesare în vederea efectuării analizei în cauză, „posibil din punct de vedere tehnic”, în cazul în care cantitatea prelevată disponibilă pentru probe este insuficientă;
 - iv. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza probei pentru a doua expertiză;
- h) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris.
- i) În cazul în care operatorul dorește să își exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință; în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probei de laborator și a probei pentru a doua expertiză, după caz, de către un alt expert care deține calificări/certificări naționale/internaționale recunoscute conform legii, în domeniul disputat; expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului;
 - j) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. h), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operatorul economic, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorul solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator și realizarea celei de a doua analiză oficială prin analizarea probei de referință de către un alt laborator oficial; costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor pentru a doua expertiză și de referință sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar, care a contestat rezultatul controlului oficial; buletinul de analiză a probei pentru a doua expertiză și/sau referință trebuie să fie eliberat de un laborator acreditat conform SR ISO EN 17025, care utilizează o metodă de determinare ce prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator; laboratorul oficial care efectuează analiza probei de referință în conformitate cu articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 preia funcția de „arbitru” în cazurile în care există un diferend între DSVSA și operator, pe baza analizei inițiale și a celei de a doua expertize.
 - k) În cazul în care legislația la nivel de sector care stabilește norme privind prelevarea de probe sau analiza într-un anumit domeniu au fost adoptate în temeiul Regulamentului (CE) nr. 882/2004, astfel de norme prevalează asupra principiilor de bază prevăzute la articolul 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, astfel că dispozițiile relevante continuă să se aplice, cu excepția cazului în care sunt abrogate sau înlocuite cu noi

acte legislative adoptate în temeiul Regulamentului (UE) 2017/625.

- l) Loturile de produse alimentare care fac subiectul diferendului dintre DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- m) În cazul suspiciunii de neconformitate/loturilor neconforme se aplică prevederile art. 65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentul (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;
- n) În cazul în care, în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune fundamentată privind nerespectarea legislației privind siguranța alimentelor care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator; probele recoltate în aceste condiții sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;
- o) În cazul unor rezultate de laborator care indică depășirea limitelor legale maxime admise pentru contaminanți, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operator;
- p) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise. Costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- q) La stabilirea planului cifric la nivel județean sunt luate în considerare criteriile cum ar fi: numărul operatorilor cu același tip de activitate, capacitatea depozitului alimentar/silozului, capacitatea de producție, originea produsului (autohtonă, import, comerț intraunional), numărul de consumatori, ponderea produselor în regimul alimentar, disponibilitatea sezonieră a produselor alimentare, programul de autocontrol al operatorului economic, riscuri asociate anumitor etape din lanțul alimentar, riscuri asociate anumitor categorii de alimente, rezultatele anterioare, condițiile climatice și altele; frecvența prelevărilor de probe stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe criteriile enumerate anterior, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la cererea lor, pe sisteme private de asigurare a calității; sistemul de control al operatorului trebuie să îndeplinească cerințele stabilite de Ordinul președintelui ANSVSA nr. 161/2023 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se elaborează, se implementează și se verifică autocontrolul operatorilor din domeniul produselor alimentare de origine nonanimală, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 6/04.01.2024;
- r) La stabilirea operatorilor din domeniul alimentar care urmează a fi controlați pentru producția primară, sunt incluse capacități de producție variate, fiind luate în considerare următoarele criterii: absența/ineficiența bunelor practici agricole, lipsa unor certificate care să ateste aplicarea

Bunelor Practici Agricole, furnizori direct către consumatorul final, condițiile climatice, contaminarea solului;

- s) Monitorizarea contaminanților de la pct A.2. se realizează în conformitate cu Recomandarea Comisiei nr. 1888/2019 privind monitorizarea prezenței acrilamidei în anumite alimente, Recomandarea Comisiei (UE) 2022/1431 privind monitorizarea substanțelor perfluoroalchilate din alimente, Recomandarea Comisiei (UE) 2022/561 privind monitorizarea prezenței glicoalcaloizilor în cartofi și în produsele derivate din cartofi, Recomandarea Comisiei (UE) 2022/553 referitoare la monitorizarea prezenței toxinelor *Alternaria* în produsele alimentare și Recomandarea Comisiei (UE) 2022/495 privind monitorizarea prezenței furanului și a alchilfuranilor în alimente;
- t) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate al DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

B. CONTROLUL OFICIAL AL REZIDUURILOR DE PESTICIDE DIN ȘI/SAU DE PE PRODUSE ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ

Nr. crt.	Denumirea parametrului	Denumirea produsului	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor**
1	2	3	4	5
1.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Gutui, caise, cireșe, prune, curmale, piersici, inclusiv nectarine și hibrizi similari, kiwi, ananas, avocado, mango, țelină rădăcină, păstârnac rădăcină, pătrunjel rădăcină, cartofi dulci, ridichi, usturoi, ceapă, ceapă verde, pepene verde, pepene galben, pepene amar (<i>Momordica charantia</i>), dovlecei, gulii, brocoli, varză cu căpățină, varză creață, varză de Bruxelles, salată verde (în stare proaspătă sau congelată), mazăre (proaspătă sau congelată), fasole boabe, praz, țelină,	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs, pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	O data pe an de la fiecare unitate din fiecare țară de origine, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale
			Supermarket/ hipermarket, magazine specializate, alte unități de comerț cu amănuntul	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import, care nu au fost prelevate în alte puncte de prelevare

		<p>ciuperci de cultură, fasole cu păstaie (proaspătă sau congelată), morcovi, castraveți, mandarine, pere, cartofi, spanac (proaspăt sau congelat), vinete, banane, conopidă, mazăre boabe (proaspătă sau congelată), secară, ovăz, orz, porumb, grâu, orez brun, orez decorticat, linte, sfeclă roșie, hrean, afine, mure, smeură, dovleci, porumb dulce, năut, dovlecei, vișine, gogoșari, coacăze, merișoare, curmale, smochine, cornișoni, rucola, baby spanac, frunze de țelină, pătrunjel frunze, rozmarin, cimbru, busuioc, semințe de floarea soarelui, semințe de muștar, semințe de dovleac, semințe de rapiță, mei</p> <p>Ulei de măsline virgin, ulei de măsline extravirgin, ulei de măsline (factorul de prelucrare a uleiului = 5, ținând seama de un randament standard al producției de ulei de măsline de 20 % din recolta de măsline)</p>		
2.	Reziduuri de	Făină de grâu	Unități de fabricare	O probă pe an pentru fiecare județ

	pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹		Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale.	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de la fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
3.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Suc de portocale	Unități de fabricare	O probă pe an pentru fiecare unitate
			Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	O dată pe semestru de la fiecare unitate, pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine, la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale.
			Depozite de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene	Maximum o probă pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene pentru fiecare județ, la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale
4.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Vin (roșu sau alb) fabricat din struguri. În cazul în care nu sunt disponibili factori specifici de prelucrare a vinului, se poate aplica, din oficiu, factorul 1	Unități de fabricare	Maximum 5 probe pe an pentru fiecare județ
5.	Reziduuri de	Mere	Posturi de inspecție la	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an

	pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹		frontieră Birourile vamale	din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	Maximum 5% din numărul transporturilor de produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale, pentru fiecare județ
			Depozite de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene	Maximum o probă pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene pentru fiecare județ, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale
6.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Grapefruit	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, cu excepția Turciei și Chinei, la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale 10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia și China de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale
			Depozite de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import și comerțul intraunional, care nu au fost prelevate în alte puncte de prelevare

			Supermarket/ hipermarket, magazine specializate, alte unități de comerț cu amănuntul	
7.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Struguri de masă	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	5% din numărul transporturilor de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene pentru fiecare județ, la transporturile de la care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale
8.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Lămâi	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine, cu excepția Turciei și Argentinei, la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale 5% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia și Argentina de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale
			Depozite de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import, cu excepția Turciei, și comerțul intraunional, care nu au fost prelevate în alte puncte de prelevare

			Supermarket/ hipermarket, magazine specializate, alte unități de comerț cu amănuntul	Două probe pe an pentru produsele originare din Turcia pentru fiecare județ, la transporturile care nu au fost prelevate în alte puncte de prelevare
9.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Ardei	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, cu excepția Turciei și Egiptului, la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale 5% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia și Egipt de la care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale
			Depozite de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene Supermarket/ hipermarket, magazine specializate, alte unități de comerț cu amănuntul	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import, cu excepția Turciei și Egiptului, și comerțul intraunional, care nu au fost prelevate în alte puncte de prelevare Două probe pe an pentru produse originare din Turcia și Egipt pentru fiecare județ, la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în alte puncte de prelevare
10.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS	Portocale proaspete sau uscate	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine și aleatoriu la următoarele importuri
			Depozite de destinație	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare

	și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹ .			<p>țară de origine, cu excepția Egiptului și Turciei, la transporturile de la care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale</p> <p>5% din numărul transporturilor de produse originare din Egipt și Turcia la transporturile de la care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale</p>
			<p>Depozite de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene</p> <p>Supermarket/ hipermarket, magazine specializate, alte unități de comerț cu amănuntul</p>	<p>Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import și comerțul intraunional, care nu au fost prelevate în alte puncte de prelevare</p>
11.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹ .	Rodii și Căpșuni	<p>Posturi de inspecție la frontieră</p> <p>Birourile vamale</p>	<p>Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine, cu excepția Turciei și Egiptului, și aleatoriu la următoarele importuri</p> <p>10% din numărul transporturilor de produse originare din Egipt și Turcia</p>
			Depozite de destinație	<p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, cu excepția Turciei și Egiptului, la transporturile de la care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale</p> <p>5% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia și Egipt, la transporturile de la care nu au fost prelevate în posturile de</p>

				inspecție la frontieră sau birourile vamale
			Depozite de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene	Maximum o probă pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene pentru fiecare județ la transporturile de la care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale.
12.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Pomelo proaspăt	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 3% pe an din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine, cu excepția Chinei, și aleatoriu la următoarele importuri 10% din numărul transporturilor de produse originare din China
			Depozite de destinație	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine, la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale
			Depozite de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene	Maximum o probă pe an pentru produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene pentru fiecare județ la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale.
13	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS	Roșii	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine, cu excepția Turciei, și aleatoriu la următoarele importuri
			Depozite de destinație	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare

	și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹			<p>țară de origine, cu excepția Turciei, la transporturile de la care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale</p> <p>5% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia, la transporturile de la care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale</p>
			Depozite de produse provenite din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene	Maximum o probă pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene pentru fiecare județ la transporturile de la care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale.
14.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Legume și Fructe	Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor.	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene
			Fabricarea sucurilor de fructe și de legume	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din țări terțe și state membre
15.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Cartofi	Unități de prelucrare și conservare a cartofilor	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene
		Fructe	Fabricarea cidrului și a vinului din fructe	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene
16.	Oxid de etilenă	Semințe de susan	Posturi de inspecție la	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an

			frontieră Birourile vamale	din numărul de transporturi din fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	Maximum 5% din numărul transporturilor de produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale, pentru fiecare județ
		Guma de caruba E 410, gumă de xantan E 415 și gumă de guar E 412	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	Maximum 5% din numărul transporturilor de produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale, pentru fiecare județ
		Condimente	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	Maximum 5% din numărul transporturilor de produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale, pentru fiecare județ

¹ **Pesticide analizate prin metoda multireziduală: LC-MS** - Acefat, Acetamiprid, Aldicarb, Aldicarb sulfona, Aldicarb sulfoxid, Ametoctradin, Amitraz, Azoxistrobin, BTS44595 Amino, BTS44596 Formamida, Benalaxil, Benfuracarb, Bitertanol, Bixafen, Boscalid, Bromuconazol, Bupirimat, Buprofezin, Cadusafos, Carbaril, Carbendazim, Carbofuran, Carbofuran-3-hidroxi, Carboxin, Ciazofamid, Ciflufenamid, Cimoxanil, Ciprodinil,

Ciromazin, Clofentezin, Clorantraniliprol, Clotianidin, Ciantraniliprol, Ciproconazol, DMA, DMF, Demeton S Metil Sulfona, Diclorvos, Dicrotophos, Dietofencarb, Difenconazol, Diflubenzuron poz, Dimetoat, Dimetomorf, Diniconazol, Dinotefuran, Emamectin benzoat, Epoxiconazol, Etiofencarb, Etirimol, Etofumesat, Etoxazol, Famoxadon, Fenamidon, Fenamifos Sulfona, Fenamifos Sulfoxid, Fenarimol, Fenazaquin, Fenbuconazol, Fenhexamid, Fenoxicarb, Fenpirazamina, Fenpropidin, Fenpropimorf, Fenpiroximat, Fention Sulfoxid, Fention oxon sulfoxid, Fention sulfona, Fention-oxon, Fention-oxon-sulfona, Fipronil, Fipronil sulfon, Flonicamid, Flubendiamid, Fludioxonil, Flufenoxuron, Fluopicolid, Fluoxastrobin, Fluquinconazol, Flusilazol, Flutolanil, Flutriafol, Fluxaproxad, Formetanat hidrocilorid, Fosmet oxon, Fostiazat, Furatiocarb, Hexaconazol, Hexitiazox, Imazalil, Imidacloprid, Indoxacarb, Iprovalicarb, Isoprocab, Isoproturon, Izocarbofos, Izopirazam, Izoprotolan, Linuron, Lufenuron, Malaixon, Mandipropamid, Mepanipirim, Metaflumizon, Metalaxil, Metamidofos, Metconazol, Metiocarb, Metiocarb sulfona, Metiocarb sulfoxid, Metoxifenozyd, Metomil, Metrafenona, Miclobutanil, Monocrotofos, Ometoat, Oxadixil, Oxamil, Oxidemeton metil, Paclbutrazol, Paraoxon metil, Pencicuron, Pencicuron PB amina, Penconazol, Fosalon, Fosfamidon, Foxim, Pimetrozin, Piridaben, Pirimicarb, Pirimicarb desmetil, Procloraz, Promecarb, Propamocarb, Propargit, Propiconazol, Propoxur, Proquinazid, Prosulfocarb, Protioconazol, Protioconazol destio, Protiofos, Piraclostrobin, Piridalil, Pirimetanil, Piriproxifen, Quinoxifen, Sebumeton, Sedaxan, Spinetoram, Spinosin A, Spinosin D, Spiroclufen, Spiromesifen, Spirotetramat, Spirotetramat enol, Spiroxamina, Sulfoxaflor, Tebuconazole, Tebufenozyd, Tebufenpirad, Teflubenzuron, Temephos, Terbumeton, Tetraconazol, Tiabendazol, Tiacloprid, Tiodicarb, Tiofanat metil, Tiametoxam, Triadimefon, Triadimenol, Triciclazol, Triclorfon, Trifloxistrobin, Triflumizol, Triflumuron, Triticonazol, Zoxamide., metoda multireziduală GS-MS - Acrintrin, Aldrin, Atrazin, Azinfos-etil, Azinfos-metil, Bifentrin, Bifenil, Bixafen, Bromofos-etil, Bromofos-metil, Bromopropilat, Bupirimat, Clorfenapir, Clorfeninfos, Clorobenzilat, Clorotalonil, Clorprofam, Clorpirifos, Clorpirifos-metil, Ciflutrin suma, Cipermetrin suma, Ciprodinil, DDD p,p; DDT o,p; DDD, o, p; DDE o,p; DDE p, p; ;DDT p,p; Diazinon, Deltametrin, Diclofluanid, Dicloran, Dicofol, Dieldrin, Diniconazol, Difenilamina, Disulfoton, Endosulfan alfa, Endosulfan beta, Endosulfan sulfat, Endrin, EPN, Esfenvalerat, Etion, Etofenprox, Etoprofos, Fenamifos, Fenarimol, Fenclorfos, Fenitrotion, Fenpropatrin, Fention, Fentoat, Fenvalerat, Fluazifop-P-butyl, Flucitrat 1, Flucitrat 2, Fludioxonil, Fluopiram, Fluquinconazol, Flusilazol, Flutolanil, Flutriafol, Fluvalinat 1, Fluvalinat 2, HCH Alfa, HCH beta, HCH delta, HCH gamma, Heptaclor, Heptaclor exo epoxid, Hexaclorobenzen, Iprodion, Isofenfos-metil, Kresoxim-metil, Lambda-cihalotrin, Linuron, Malation, Metalaxil, Metacrifos, Metidation, Metrafenon, Metribuzin, Metolaclor, Metoxiclor, Mevinfos, Miclobutanil, Ortofenilfenol, Paclbutrazol, Paration, Paration-metil, Penconazole, Pendimetalin, Permetrin Cis, Permetrin Trans, Forat, Fosalon, Fosmet, Pirimifos-metil, Procimidon, Profenofos, Propargit, Propizamid, Protiofos, Piridaben, Piridalil, Pirimetanil, Piriproxifen, Quinalfos, Quinoxifen, Quintozene, Resmetrin 1, Resmetrin 2, Sedaxan 1, Sedaxan 2, Tebuconazol, Tebufenpirad, Tecnazen, Teflutrin, Terbutilazin, Tetradifon, Tetrametrin 1, Tetrametrin 2, Tolclofos-metil, Tolilfluanid, Translutrin, Triadimefon, Triadimenol, Triazofos, Triciclazol, Triflumizol, Trifluralin, Vinclozolin.

Pesticide analizate prin metoda monoreziduală - 2.4-D, Abamectină, Ion bromură, Captan, Cloromequat, Ditiocarbamați, Oxid de etilenă, Fenbutatin oxid, Folpet, Fosetil-Al, Glufosinat de amoniu, Glifosat, Haloxifop, inclusiv haloxifop-P, Hidrazidă maleică, Mepiquat, Nicotină, Compuși ai cuprului.

Note:

*Substanță activă inclusă în programul comunitar de control, multianual și coordonat de asigurare a respectării limitelor maxime de reziduuri de pesticide și de evaluare a expunerii consumatorilor la reziduurile de pesticide din și de pe alimentele de origine vegetală și animală.

** Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

Depozitul de destinație - locul de destinație al produselor provenind din țări terțe/state membre ale Uniunii Europene, așa cum este declarat în documentul de intrare la import/notificare comerț intraunional prevăzut de Ordinul ANSVSA/AVR nr. 120/4.724/2022 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se derulează operațiunile de import, export și comerț intraunional de produse și alte ingrediente alimentare de origine nonanimală supuse controlului oficial pentru siguranța alimentelor;

Birou vamal – orice birou la care pot fi îndeplinite toate sau unele dintre formalitățile vamale prevăzute în reglementările vamale;

Controlul oficial privind conținutul de reziduuri de pesticide în produsele de origine nonanimală la importul în condiții speciale și la intensificarea temporară a controalelor oficiale se realizează în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/1793, cu amendamentele ulterioare, și cu procedurile specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia.

Precizări tehnice:

- a) Analizele se efectuează în laboratoare oficiale specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Nivelurile maxime admise de reziduuri de pesticide sunt în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare, și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA, al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale și al ministrului sănătății nr. 12/181/380/2009 privind reziduurile de pesticide în și pe alimente și furaje de origine animală și vegetală;
- c) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 147/2004 pentru aprobarea normelor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor privind reziduurile de pesticide din produsele de origine animală și nonanimală și reziduurile de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală, cu modificările și completările ulterioare, și ale Procedurii pentru prelevarea de probe din produse alimentare de origine nonanimală în vederea determinării concentrației de reziduuri de pesticide elaborată de ANSVSA și afișată pe site-ul acesteia;
- d) În cazul probelor prelevate în cadrul controlului oficial, rezultatul analizelor de laborator trebuie raportat împreună cu incertitudinea de măsurare extinsă (U) sub forma: rezultat = $x \pm U$ (unități), cu x reprezentând valoarea măsurată și U incertitudinea de măsurare extinsă.
Respectarea limitei maxime admise se verifică conform următoarei reguli de decizie:
 - dacă din valoarea măsurată se scade incertitudinea extinsă (U) și limita maximă admisă este depășită, proba este considerată neconformă ($x - U > \text{MRL}$) și lotul este declarat neconform;
 - dacă din valoarea măsurată se scade incertitudinea extinsă (U) și limita maximă admisă nu este depășită ($x - U < \text{LMR}$), proba este considerată conformă și lotul este declarat conform.

- e) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;
- f) Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- g) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză, prin consemnarea în documentele specifice de prelevare a probei.
- i. La prelevarea probei de laborator și la solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că prelevează o cantitate suficientă de probă pentru a permite o a doua expertiză – proba pentru a doua expertiză și/sau pentru efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial, proba de referință, în cazul în care există un diferend între DSVSA și operatori, pe baza celei de a doua expertize; proba pentru a doua expertiză este păstrată în condiții adecvate de operatorul economic iar proba de referință este păstrată de laboratorul oficial care analizează proba de laborator;
 - ii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe pentru a permite o a doua analiză în cadrul celei de a doua expertize și pentru examinarea menționată la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 este supusă condiției ca o astfel de prelevare să aibă caracter relevant, adecvat și posibil din punct de vedere tehnic; În cazul în care prelevarea unei cantități suficiente nu este posibilă tehnic, adecvată sau relevantă având în vedere, în special, prevalența și distribuția pericolului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA informează operatorul despre acest lucru;
 - iii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe în scopul unei a doua expertize și/sau al examinării menționate la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu poate avea caracter: ”relevant”, în cazul în care o altă analiză efectuată de către un alt laborator oficial nu poate fi efectuată deoarece niciun alt laborator oficial din Uniunea Europeană nu deține expertiza sau echipamentele necesare în vederea efectuării analizei în cauză, „posibil din punct de vedere tehnic”, în cazul în care cantitatea prelevată disponibilă pentru probe este insuficientă;
 - iv. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza probei pentru a doua expertiză;
- h) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris.
- i) În cazul în care operatorul dorește să exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, acesta notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință; în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probei de laborator și a probei pentru a doua expertiză, de către un alt expert care deține calificări/certificări naționale/internaționale recunoscute conform legii, în domeniul disputat; expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului;

- j) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. i), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorii solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator și realizarea celei de a doua analiză oficială prin analizarea probei de referință de către un alt laborator oficial; costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor pentru a doua expertiză și de referință sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar, care a contestat rezultatul controlului oficial; buletinul de analiză a probei pentru a doua expertiză și/sau trebuie să fie eliberat de un laborator oficial acreditat conform SR ISO EN 17025 care utilizează o metodă de determinare ce prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator; laboratorul oficial care efectuează o altă analiză în conformitate cu articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 preia funcția de „arbitru” în cazurile în care există un diferend între DSVSA și operator, pe baza analizei inițiale și a celei de a doua expertize.
- k) Loturile de produse alimentare care fac obiectul diferendului între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- l) În cazul suspiciunii de neconformitate sau a loturilor neconforme se aplică prevederile art. 65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentul (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;
- m) În cazul în care, în urma controlului, se constată o neconformitate sau există o suspiciune fundamentată privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator; probele recoltate în aceste condiții sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;
- n) În cazul unor rezultate de laborator care indică depășirea limitelor legale maxime admise, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică, după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- o) Loturile de produse alimentare pentru care s-au depistat reziduuri de pesticide peste limitele legale maxime admise și au fost declarate neconforme nu sunt puse pe piață și/sau sunt retrase de pe piață, după caz; ele nu sunt destinate consumului uman direct și nu sunt utilizate ca ingrediente la fabricarea altor produse alimentare și nici amestecate cu alte produse alimentare;
- p) În cazul în care există suspiciuni fundamentate cu privire la nerespectarea legislației privind siguranța alimentelor, personalul de specialitate din DSVSA efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea, lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale; aceste activități sanitare - veterinare și pentru siguranța alimentelor constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului; în funcție de rezultatul

acestora, personalul de specialitate ia măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare aplicabile fiecărui caz în parte;

- q) Orice modificare a legislației la nivel european, aplicabilă direct statelor membre ale Uniunii Europene, este luată în considerare în controlul oficial în ceea ce privește produsele alimentare, modul de prelevare și frecvența controalelor fizice;
- r) Supravegherea unităților cu activitate în domeniul alimentar se face în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2017/625, cu amendamentele ulterioare, pentru verificarea respectării prevederilor Regulamentului (CE) nr. 369/2005, cu amendamentele ulterioare, și art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare; aceasta se realizează prin evaluarea schemelor de prelevare și testare/sistemului de control al operatorului, analiza înregistrărilor obținute - buletine de analiză obținute în urma testării - și evaluarea acțiunilor corective și preventive întreprinse, prin identificarea corectă a măsurilor corective și preventive în concordanță și proporționale cu neconformitățile constatate; în cazul în care, în urma controlului, se constată nerespectarea cerințelor legislative, se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- s) La stabilirea Planului cifric la nivel județean sunt luate în considerare criterii precum: numărul depozitelor de destinație ale operatorilor economici care realizează activitatea de import și comerț intraunional, capacitatea depozitelor, ponderea produselor în regimul alimentar, disponibilitatea sezonieră a produselor alimentare, sistemul de control al operatorului economic, volumul importurilor derulate prin posturile de inspecție la frontieră, biroul vamal și depozite de destinație, notificările SRAAF și rezultatele analizelor de laborator privind depășirile limitelor maxime admise din anii precedenți, alte criterii stabilite la nivel județean, precum și de prevederile Regulamentului Comisiei Europene de stabilire a programului de control multianual coordonat al Uniunii Europene și ale Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2019/1793, cu amendamentele ulterioare; frecvența prelevărilor de probe stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe criteriile enumerate anterior, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la cererea lor, de sisteme private de asigurare a calității; sistemul de control al operatorului trebuie să îndeplinească cerințele stabilite de Ordinul președintelui ANSVSA nr. 161/2023 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se elaborează, se implementează și se verifică autocontrolul operatorilor din domeniul produselor alimentare de origine nonanimală, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 6/04.01.2024.
- t) În cadrul controlului oficial, personalul de specialitate din cadrul DSVSA verifică existența și implementarea unor sisteme și/sau proceduri privind respectarea cerințelor de trasabilitate în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 ianuarie 2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare, cu amendamentele ulterioare.
- u) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

C. CONTROLUL OFICIAL AL UNITĂȚILOR CARE PRODUC, PROCESEAZĂ, DEPOZITEAZĂ ȘI VALORIFICĂ PRODUSE ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ

Tabelul 1. Unitățile supuse înregistrării/autorizării și controlului pentru siguranța alimentelor

Nr. crt.	Unități supuse controlului oficial	Evaluare
Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor		
1.	Unități de prelucrare a cartofilor preparați sau congelați	O dată la 2 ani
2.	Unități de producție a piureului de cartofi deshidratați	O dată la 2 ani
3.	Unități de producție de gustări din cartofi	O dată la 2 ani
4.	Unități de producție pentru fabricarea cartofilor crocanți	O dată la 2 ani
5.	Unități de producție pentru fabricarea făinei de cartofi	O dată la 2 ani
6.	Unități de fabricare a sucurilor de fructe și legume	O dată la 2 ani
7.	Unități de fabricare a concentratelor din fructe și legume	O dată la 2 ani
8.	Unități de conservare a fructelor	O dată la 2 ani
9.	Unități de fabricare a produselor alimentare din fructe și legume	O dată la 2 ani
10.	Unități de fabricare a gemurilor	O dată la 2 ani
Fabricarea uleiurilor și grăsimilor vegetale		
11.	Unități pentru producția de uleiuri vegetale brute (de ex. ulei de măsline, floarea-soarelui, soia, rapiță, in, semințe de dovleac, porumb)	O dată la 2 ani
12.	Unități pentru producția făinei oleaginoase nedegresate	O dată la 2 ani

13.	Unități pentru producția uleiurilor vegetale rafinate (de ex: ulei de măsline, ulei de soia)	O dată la 2 ani
14.	Unități pentru prelucrarea uleiurilor vegetale	O dată la 2 ani
15.	Unități pentru fabricarea margarinei și a altor produse comestibile similare	O dată la 2 ani
16.	Unități pentru fabricarea amestecurilor pentru tartine	O dată la 2 ani
17.	Unități pentru fabricarea grăsimilor de gătit combinate	O dată la 2 ani
Fabricarea produselor de morărit, a amidonului și a produselor din amidon		
18.	Unități de morărit	O dată la 2 ani
19.	Unități pentru măcinarea orezului	O dată la 2 ani
20.	Unități pentru măcinarea legumelor	O dată la 2 ani
21.	Unități pentru fabricarea cerealelor pentru micul dejun	O dată la 2 ani
22.	Unități pentru fabricarea premixurilor	O dată la 2 ani
23.	Unități pentru fabricarea amidonului și a produselor din amidon	O dată la 2 ani
24.	Unități pentru fabricarea glucozei	O dată la 2 ani
25.	Unități pentru fabricarea glutenului	O dată la 2 ani
Fabricarea de produse făinoase și de brutărie		
26.	Unități pentru fabricarea pâinii, produselor proaspete de patiserie, plăcintelor, specialităților de panificație, checurilor, tartelor	O dată la 2 ani
27.	Unități pentru fabricarea biscuiților, pișcoturilor, a produselor uscate de panificație, a produselor de patiserie și prăjiturilor conservate, precum și pentru fabricarea produselor pentru gustări dulci sau sărate	O dată la 2 ani
28.	Unități pentru fabricarea macaroanelor, tăițeiilor, cuș-cuș-ului, pastelor făinoase și altor produse făinoase similare	O dată la 2 ani

Fabricarea altor produse alimentare		
29.	Unități pentru fabricarea sau rafinarea zahărului și a înlocuitorilor din sfeclă de zahăr, suc de trestie de zahăr, arțar și palmier	O dată la 2 ani
30.	Unități pentru fabricarea produselor din cacao, a ciocolatei, a produselor zaharoase, inclusiv unt de cacao, grăsime și ulei de cacao, a gumei de mestecat, conservarea în zahăr a fructelor, sămburilor de fructe și a altor părți ale plantelor, fabricarea pastilelor, tabletelor, dropsurilor, drajeurilor mentolate și/sau cu alte arome	O dată la 2 ani
31.	Unitati pentru fabricarea înghețatei	O dată la 2 ani
32.	Unități pentru prelucrarea cafelei	O dată la 2 ani
33.	Unități pentru prelucrarea ceaiului	O dată la 2 ani
34.	Unități pentru fabricarea condimentelor	O dată la 2 ani
35.	Unități pentru fabricarea preparatelor alimentare omogenizate și alimentelor dietetice	O dată la 2 ani
36.	Unități pentru fabricarea altor produse neclasificate în altă parte	O dată la 2 ani
37.	Unități de fabricare a produselor alimentare congelate	O dată la 2 ani
38.	Unități de fabricare a produselor alimentare confiate/deshidratate (de ex: legume, fructe, coji de fructe și alte părți de plante, confiate - uscate, glasate sau cristalizate)	O dată la 2 ani
39.	Unități pentru producția, procesarea și comercializarea ciupercilor	O dată la 2 ani
40.	Unități pentru producția de germeni	O dată la 2 ani
41.	Unități pentru producția de semințe destinate germinării	O dată la 2 ani
Fabricarea băuturilor		
42.	Unități pentru fabricarea băuturilor alcoolice distilate	O dată la 2 ani
43.	Unități pentru fabricarea alcoolului etilic de fermentație	O dată la 2 ani
44.	Unități pentru fabricarea vinului	O dată la 2 ani

45.	Unități pentru fabricarea cidrului și a altor vinuri din fructe	O dată la 2 ani
46.	Unități pentru fabricarea altor băuturi nedistilate obținute prin fermentare	O dată la 2 ani
47.	Unități pentru fabricarea berii	O dată la 2 ani
48.	Mălțăria	O dată la 2 ani
49.	Unități pentru fabricarea de băuturi răcoritoare nealcoolice; ape minerale și alte ape îmbuteliate	O dată la 2 ani
Obținerea în cantități mici a alimentelor de origine nonanimală /Vânzare cu amănuntul		
50.	Unitate de obținere a produselor de morărit	O singură dată
51.	Unitate de obținere a pâinii, specialităților și produselor de panificație	O singură dată
52.	Unitate de obținere a pastelor făinoase	O singură dată
53.	Unitate de comercializare a produselor alimentare obținute din semipreparate congelate/refrigerate	O singură dată
54.	Unitate/Instalație de obținere de sucuri din fructe și/sau legume	O singură dată
55.	Unitate de obținere a produselor prelucrate din legume, fructe, ciuperci și produse cerealiere	O singură dată
56.	Unitate de obținere a uleiurilor presate la rece	O singură dată
57.	Miniberărie	O singură dată
58.	Unitate pentru obținerea vinului	O singură dată
59.	Distilerie	O singură dată
60.	Sifonărie	O singură dată
61.	Automate/Tonete de obținere a înghețatei	-
62.	Unități de comercializare a produselor alimentare de origine nonanimală congelate	O singură dată
Vânzarea cu ridicata		
63.	Piața angro de legume și fructe	-

Transport și depozitare		
64.	Depozit pentru semințe de consum	O singură dată
65.	Depozit alimentar pentru produse de origine nonanimală	O singură dată
66.	Depozit frigorific pentru produse alimentare de origine nonanimală	O singură dată
67.	Mijloc de transport produse de origine nonanimală	-
Altele		
68.	Unități de ambalare și/sau îmbuteliere a produselor alimentare de origine nonanimală	O dată la doi ani
69.	Producători primari care valorifică produse primare de origine nonanimală	-

Tabelul 2. Unități de vânzare cu amănuntul supuse înregistrării sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor și controlului sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor (Capitolul 2 din Anexa 1 la Norma sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 111/2008, cu modificările și completările ulterioare)*

		Modalitatea de control
	Transport și depozitare	
70.	Depozit alimentar	Anual pentru fiecare unitate din fiecare județ
	Unități de alimentație publică	
71.	a)Restaurant, indiferent de specific. Această categorie include și restaurante cu autoservire, vagoane-restaurant, rulote, fast-fooduri, baruri, precum și alte unități în care se prepară și se servesc alimente, inclusiv cu activitate de livrare la comandă	Minimum 20% din numărul total al unităților pentru fiecare județ
72.	Pizzerie	Minimum 20% din numărul total al unităților

		pentru fiecare județ
73.	Cantină	Minimum 20% din numărul total al unităților pentru fiecare județ
74.	Laborator de cofetărie și/sau patiserie	Anual, pentru fiecare județ: - 100% - < 20 unități; - 50% - 21 - 40 unități - 30% - 41 - 80 unități - 10% - > 80 de unități
75.	Cofetărie/Patiserie	Anual pentru fiecare unitate din fiecare județ
76.	Pensiune turistică, indiferent de specific	Anual, pentru fiecare județ: - 100% - < 20 unități; - 50% - 20 - 40 unități - 30% - 40 - 80 unități - 10% - > 80 de unități
77.	Magazin alimentar	Minimum 20% din numărul total al unităților pentru fiecare județ
78.	Hipermarket/Supermarket	Anual, pentru fiecare județ: - 100% - < 15 unități; - 50% - 15 - 30 unități - 30% - 30 - 60 unități - 20% - > 60 de unități
79.	Unități de vânzare prin internet	Minimum 50% din numărul total al unităților pentru fiecare județ
80.	Catering	Semestrial pentru fiecare unitate din fiecare județ
	Alte tipuri de unități	
81.	Automate de vânzare a produselor alimentare	Anual 5 % din numărul total de automate
82.	Unități mobile de comercializare a alimentelor	Anual 5 % din numărul total de unități
83.	Târg, expoziție de produse alimentare	Un control pentru fiecare târg/expoziție la

	fiecare organizare
--	--------------------

Notă pentru unitățile din tabelul 2:

*Controalele oficiale pentru verificarea cerințelor de igienă la aceste tipuri de unități se desfășoară în comun, pentru domeniul produselor de origine animală și nonanimală; rezultatele evaluării unităților se iau în considerare la selectarea unităților pentru control.

Evaluarea unităților de la pct 70-80 se realizează o singură dată, inclusiv prin completarea lit. G din Fișa de evaluare a unităților de comercializare a produselor alimentare inclusiv depozite alimentare și baruri și după caz, a lit. H din Fișa de evaluare a unităților de alimentație publică înregistrate sanitar veterinar și pentru siguranța alimentelor, publicate pe site-ul ANSVSA, iar supravegherea și controlul acestor tipuri de unități se va realiza cu frecvența stabilită în tabelul nr 2 .

Prioritizarea controalelor oficiale:

(1) Frecvența controlului oficial al unităților care procesează, depozitează și valorifică produse de origine nonanimală menționate în tabelul 1 se stabilește și se aplică în funcție de clasificarea unităților în categorii de risc și în conformitate cu prevederile art. 9 din Regulamentul (UE) 2017/625, cu amendamentele ulterioare.

(2) Evaluarea unităților și clasificarea acestora în categorii de risc este realizată de personalul de specialitate cu atribuții în domeniul siguranței alimentelor de origine nonanimală din cadrul DSVSA, care mențin o evidență a unităților evaluate și clasificarea acestora în categorii de risc.

Dacă în urma unui control oficial se constată că nu mai sunt îndeplinite condițiile care au stat la baza clasificării și încadrării în categoria de risc, se realizează reevaluarea unității. Operatorul poate solicita reevaluarea pentru reîncadrarea în categorii de risc, dar nu mai mult de o dată pe an.

Evaluarea unităților se realizează cu utilizarea fișelor de evaluare și a altor instrucțiuni primite de la nivel central și include:

- evaluarea respectării cerințelor preliminare de igienă și/sau utilizarea ghidurilor de bune practici de igienă, de bune practici de producție, a celor de bune practici agricole și a procedurii/procedurilor bazate pe principiile HACCP, după caz,
- verificarea fiabilității și a rezultatelor controalelor proprii, luând în considerare toate tipurile de risc,
- utilizarea unor produse sau substanțe care pot influența siguranța alimentelor (de ex. aditivii alimentari, organisme modificate genetic),
- integritatea și salubritatea alimentelor.

Planificarea activității de control, conform frecvenței stabilite în prezentele norme, se realizează în funcție de rezultatul ultimei evaluări efectuate.

(3) Frecvența supravegherii și controlului unităților prevăzute la pct. 1-49 este:

- i. Pentru unitățile cu risc crescut, respectiv cele care au obținut punctajul > 42 în urma completării fișei de evaluare a unității, controlul se realizează o dată la 4 luni;

- ii. Pentru unitățile cu risc mediu, respectiv cele care au obținut punctajul între 30 și 42 în urma completării fișei de evaluare a unității, controlul se realizează de o dată la 6 luni;
- iii. Pentru unitățile cu risc scăzut, respectiv cele care au obținut punctajul < 30 în urma completării fișei de evaluare a unității, controlul se realizează o dată pe an;

Frecvența supravegherii și controlului unităților prevăzute la pct. 50-60 este:

- i. Pentru unitățile cu risc crescut, respectiv cele care au obținut punctajul > 42 în urma completării fișei de evaluare a unității, controlul se realizează o dată la 6 luni;
- ii. Pentru unitățile cu risc mediu, respectiv cele care au obținut punctajul între 30 și 42 în urma completării fișei de evaluare a unității, controlul se realizează o dată la 12 luni;
- iii. Pentru unitățile cu risc scăzut, respectiv cele care au obținut punctajul < 30 în urma completării fișei de evaluare a unității, controlul se realizează o dată la 24 luni;

Frecvența supravegherii și controlului unităților prevăzute la pct. 62, 64-66, 68 este:

- i. Pentru unitățile cu risc crescut, respectiv cele care au obținut punctajul > 42 în urma completării fișei de evaluare a unității, controlul se realizează o dată la 6 luni;
- ii. Pentru unitățile cu risc mediu, respectiv cele care au obținut punctajul între 30 și 42 în urma completării fișei de evaluare a unității, controlul se realizează o dată la 12 luni;
- iii. Pentru unitățile cu risc scăzut, respectiv cele care au obținut punctajul < 30 în urma completării fișei de evaluare a unității, controlul se realizează o dată la 24 luni;

Pentru mijloacele de transport prevăzute la pct. 67 controlul oficial se realizează la vizarea documentului de înregistrare al mijloacelor de transport pentru produse alimentare de origine nonanimală, conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 111/2008, cu modificările și completările ulterioare.

Pentru unitățile de la pct. 61 controlul oficial se desfășoară anual, la minimum 20% din numărul operatorilor înregistrați, iar pentru unitățile de la punctul 63 controlul oficial se desfășoară o dată pe an pentru fiecare unitate.

Controlul oficial privind respectarea cerințelor specifice de înregistrare, igienă și trasabilitate a produselor alimentare se realizează în mod similar și pentru unitățile care produc și comercializează produse alimentare prin intermediul internetului. În aceste situații verificările includ respectarea cerințelor privind informarea consumatorilor înainte de livrarea produselor, în conformitate cu prevederile art. 14 al Regulamentului EC nr. 1169/2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare, cu amendamentele ulterioare.

Precizări tehnice:

- a) La realizarea controlului oficial în unitățile care procesează, depozitează și valorifică produse de origine nonanimală se verifică respectarea cerințelor privind trasabilitatea, igiena produselor alimentare, procedurile care au la bază principiile HACCP, luând în considerare toate tipurile de

riscuri asociate produselor alimentare; controalele oficiale desfășurate în conformitate cu prevederile prezentei norme includ verificarea informațiilor referitoare la produse alimentare puse la dispoziția consumatorului final prin intermediul etichetei sau al altor documente însoțitoare cu cele constatate în unitate;

- b) Frecvența controalelor stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe rezultatele controalelor oficiale realizate anterior, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la cererea lor, de sisteme private de asigurare a calității;
- c) În cazul în care în urma controlului se constată neconformitate în aplicarea prevederilor Regulamentul (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare, procesul verbal de constatare întocmit în urma controlului trebuie să specifice termenul de timp acordat pentru eliminarea neconformităților constatate și data la care se va efectua recontrolul.
- d) În cazul suspiciunii de neconformitate sau a loturilor neconforme se aplică prevederile art. 65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentului (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA, după caz;
- e) În cazul în care există suspiciuni fundamentate cu privire la nerespectarea legislației privind siguranța alimentelor, personalul de specialitate din DSVSA efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea; în funcție de rezultatul acestora personalul de specialitate ia măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare aplicabile fiecărui caz în parte;
- f) Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- g) Controlul oficial al unităților de la nr. crt. 69 se realizează conform frecvențelor și instrucțiunilor următoare:

Tip unitate	Tip produs	Frecvența controalelor
Producători primari care valorifică produse primare de origine nonanimală indiferent de mediul de cultivare (solar, seră, câmp deschis)	Legume cu frunze verzi ce se consumă de obicei crude, roșii; legume cu bulbi și tulpini; pepeni	1/an la minim 15 unități pe județ
	Fruite moi destinate consumului direct (de ex: căpșuni, zmeură, coacăze, vișine, cireșe), alte tipuri de fructe	1/an la minim 5 unități pe județ
	Cereale destinate consumului uman direct	1/an de la minim 2 unități pe județ

1. Controalele oficiale se efectuează pentru verificarea conformității operatorilor cu dispozițiile aplicabile producției primare a alimentelor de origine nonanimală prevăzute în anexa nr. 1 la Regulamentului (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare;

2. La stabilirea planurilor de control de la nivel județean/municipiului București utilizează bazele de date privind producătorii primari deținute de structuri județene ale Agenției Naționale pentru Cadastru și Publicitate Imobiliară și/sau Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale și primării și se iau în considerare criterii precum: numărul operatorilor cu același tip de activitate, capacitatea de producție, numărul de consumatori, ponderea produselor în regimul alimentar, disponibilitatea sezonieră a produselor alimentare, programul de autocontrol al operatorului, riscuri asociate anumitor etape din lanțul alimentar, riscuri asociate anumitor categorii de alimente, rezultatele controalelor anterioare, condițiile climatice și altele.

C1. Criterii microbiologice de siguranță

Nr. crt.	Denumirea parametrului	Denumirea produsului	Punctul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor**
1	2	3	4	5
1.	Legume și fructe tăiate (gata pentru a fi consumate)	<i>Salmonella spp</i>	Produse introduse pe piață în timpul perioadei lor de valabilitate	Semestrial minim 3 probe din fiecare județ
			Unități înregistrate sanitar veterinar și pentru siguranța alimentelor în care se obțin/ambalează/comercializează legume și fructe tăiate *	
2.	Sucuri de legume și fructe nepasteurizate (gata pentru a fi consumate)	<i>Salmonella spp</i>	Unități înregistrate sanitar veterinar și pentru siguranța alimentelor în care se obțin/ambalează/comercializează sucuri de legume și fructe nepasteurizate*	Semestrial minim 3 probe din fiecare județ
3.	Semințe încolțite/germeni (gata pentru a fi consumate)	<i>Salmonella spp</i>	Supermarket/ hipermarket	Semestrial maximum 3 probe din fiecare județ
		<i>E.coli</i> producătoare de toxină Shiga (STEC) O157, O26, O111, O103, O145 și O104:H4	Supermarket/ hipermarket	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ
		<i>E.coli</i> producătoare de toxină Shiga (STEC) O157, O26, O111, O103, O145 și O104:H4 <i>Listeria monocytogenes</i>	Unități de producere germeni	O dată pe an pentru fiecare unitate

4.	Alimente gata pentru consum (care conțin ingrediente de origine nonanimală)	<i>Listeria monocytogenes</i>	Unități înregistrate sanitar veterinar și pentru siguranța alimentelor în care se prelucrează/ambalează/comercializează salate verzi sau combinate cu alte legume crude, salate de vinete, de năut, fasole bătută, altele de acest tip *	Semestrial maximum 3 probe din fiecare județ
			Unități de producție a legumelor și fructelor congelate	Anual maximum 2 probe din fiecare județ
			Depozite de legume și fructe congelate	Anual maximum 2 probe din fiecare județ
5.	Plante aromatice și condimente (mentă, busuioc, coriandru, piper); semințe de susan; alte plante aromatice și condimente	<i>Salmonella spp</i> ⁽¹⁾	Depozite alimentare	Anual maximum 2 probe din fiecare județ la produsele care nu au fost prelevate în Posturile de control la frontieră și birouri vamale
			Unități de ambalare	Anual maximum 2 probe din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	Maximum 5% din numărul transporturilor de produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale, pentru fiecare județ

6.	Alimente gata de consum vegetale cu frunze verzi, vegetale cu bulbi și tulpini; roșii, pepene	<i>Salmonella spp</i> ⁽¹⁾	Depozite alimentare Unități de ambalare	Anual maximum 2 probe din fiecare județ
		<i>Salmonella spp</i> ⁽¹⁾	Unități de producție primară	Anual mimum o probă, maximum 5 probe din fiecare județ
		<i>E.coli</i> producătoare de toxină Shiga (STEC) O157, O26, O111, O103, O145 și O104:H4		Anual mimum o probă, maximum 5 probe din fiecare județ
7.	Vegetale cu frunze verzi Fructe de pădure moi	<i>Hepatita A</i> <i>Norovirus</i> ⁽³⁾	Unități de producție primară Depozite alimentare	Anual maxim 2 probe din fiecare județ
8	Vegetale cu frunze verzi Fructe	<i>Cryptosporidium Giardia</i> ⁽⁴⁾	Unități de producție primară Depozite alimentare	O probă pe an din fiecare județ
9.	Apă potabilă utilizată ca ingredient	<i>Escherichia coli</i> /100 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) /100 ml	Fabricarea pâinii, fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie Fabricarea biscuiților și pișcoturilor, fabricarea prăjiturilor și a produselor conservate de patiserie Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor Fabricarea sucurilor de fructe și legume Fabricarea produselor din cacao, a ciocolatei și a produselor zaharoase Fabricarea macaroanelor, tăițelilor, cuș-cuș-ului și a altor produse făinoase similare	Lunar maximum 2 probe din unități alese în mod aleatoriu, din fiecare județ

			Fabricarea berii	
10.	Apa ⁽²⁾	<i>Escherichia coli</i> /250 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) /250 ml <i>Pseudomonas aeruginosa</i> /250 ml	Unități de îmbuteliere a apei în sticle sau alte recipiente	1 probă pe an de la fiecare unitate și maximum 10 probe pe an
		<i>Escherichia coli</i> și alți coliformi la 37°C / 250 ml și 44,5 °C/ 250 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) / 250 ml <i>Pseudomonas aeruginosa</i> / 250 ml	Unități de îmbuteliere a apei minerale naturale	1 probă pe an de la fiecare unitate și maximum 10 probe pe an
		<i>Escherichia coli</i> și alți coliformi la 37°C / 250 ml și 44,5 °C/ 250 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) / 250 ml <i>Pseudomonas aeruginosa</i> / 250 ml	Unități de îmbuteliere a apei de izvor	1 probă pe an de la fiecare unitate și maximum 10 probe pe an
11.	Apa minerală și apa de izvor ⁽⁵⁾	<i>Escherichia coli</i> și alți coliformi la 37°C / 250 ml și 44,5 °C/ 250 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) / 250 ml <i>Pseudomonas aeruginosa</i> / 250 ml	Posturi de inspecție la frontieră Birourile vamale	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare țară terță de origine
			Depozite de destinație	Maximum 5% din numărul transporturilor de produse originare din țări terțe și state membre ale Uniunii Europene la transporturile de la care nu au fost prelevate probe în posturile de inspecție la frontieră sau birourile vamale, pentru fiecare județ

* unități independente sau integrate în alte tipuri de unități.

** Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

C2. Criterii microbiologice de igienă

Nr. crt.	Denumirea parametrului	Denumirea produsului	Punctul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor**
1	2	3	4	5
1.	Legume și fructe tăiate (gata pentru a fi consumate)	<i>Escherichia coli</i>	Sfârșitul procesului de fabricație în: Unități înregistrate sanitar veterinar și pentru siguranța alimentelor în care se obțin/ambalează/comercializează legume și fructe tăiate*	Semestrial minim 3 probe din fiecare județ
2.	Sucuri de legume și fructe nepasteurizate (gata pentru a fi consumate)	<i>Escherichia coli</i>	Sfârșitul procesului de fabricație Unități înregistrate sanitar veterinar și pentru siguranța alimentelor în care se obțin/ambalează/comercializează sucuri de legume și fructe nepasteurizate *	Semestrial minim 3 probe din fiecare județ

* unități independente sau integrate în alte tipuri de unități.

** Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

⁽¹⁾ Se utilizează cea mai recentă versiune a metodei analitice de referință sau o metodă validată prin comparație cu aceasta în conformitate cu protocolul stabilit în EN ISO 16140-2; pentru fiecare probă se colectează un număr $n = 5$ unități de prelevare, fiecare având o greutate minimă de 100 g;

La interpretarea rezultatelor se aplică principiul precauției și prevederile art. 14 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, cu amendamentele ulterioare, criteriul aplicat «nu s-a detectat Salmonella în 25 g»;

⁽²⁾ Scopul prelevării de probe este de a verifica respectarea și implementarea de către operatorii din domeniul alimentar a cerințelor de igienă și a principiilor HACCP stabilite în Regulamentul (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare;

⁽³⁾ Se utilizează cea mai recentă versiune a metodei analitice de referință sau o metodă validată prin comparație cu aceasta în conformitate cu protocolul stabilit în EN ISO 15216-2; pentru fiecare probă se colectează un număr $n = 5$ unități de prelevare, fiecare având o greutate minimă de 250 g;

La interpretarea rezultatelor se aplică principiul precauției și prevederile art. 14 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, cu amendamentele ulterioare, criteriul aplicat «nu s-a detectat Norovirus și Hepatita A în 25 g»;

⁴⁾ Se utilizează cea mai recentă versiune a metodei analitice de referință sau o metodă validată prin comparație cu aceasta în conformitate cu protocolul stabilit în EN ISO 18744/2016; pentru fiecare probă se colectează un număr n = 5 unități de prelevare, fiecare având o greutate minimă de 250 g;

⁵⁾ Apele minerale naturale extrase provenite din țări terțe sunt importate în România după ce acestea au fost recunoscute ca ape minerale naturale de Agenția Nationala pentru Resurse Minerale sau de un stat membru al Uniunii Europene. Lista apelor minerale naturale recunoscute de statele membre, Regatul Unit al Marii Britanii (Irlanda de nord) și țările EEA în conformitate cu articolul 1 din Directiva 2009/54/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 18 iunie 2009 privind exploatarea și comercializarea apei minerale este publicată la următoarea adresa de web: https://food.ec.europa.eu/document/download/ec4fbcc0-7185-4dce-820a-27f7e2653dad_en?filename=labelling-nutrition_mineral-waters_list_eu-recognised.pdf

La interpretarea rezultatelor se aplică principiul precauției și prevederile art. 14 stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002, cu amendamentele ulterioare, criteriul aplicat «nu s-a detectat *Cryptosporidium* și *Giardia* în 25 g»;

Controlul oficial privind riscul de contaminare microbiologică în produsele de origine nonanimală la importul în condiții speciale și la intensificarea temporară a controalelor oficiale se realizează în conformitate cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/1793, cu amendamentele ulterioare, și cu procedurile specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia.

C3. Criterii microbiologice stabilite la nivel național, altele decât cele menționate în Regulamentul (CE) nr. 2.073/2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare

Nr. crt.	Denumirea produsului	Examenul de laborator	Punctul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor*
1	2	3	4	5
1.	Torturi și prăjituri cu creme, frișcă fructe	<i>Enterobacteriaceae</i>	Sfârșitul procesului de fabricație Fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ
2.	Condimente și amestecuri de condimente	<i>Enterobacteriaceae</i> Drojdii și mucegaiuri	Sfârșitul procesului de fabricație Fabricarea condimentelor și amestecuri de condimente Unități ambalare condimente și amestecuri de condimente	Semestrial maximum 3 probe din fiecare județ

3.	Sucuri concentrate și piure de fructe și legume altele decât formulele de început deshidratate și produsele alimentare dietetice pentru scopuri medicale speciale destinate sugarilor sub șase luni	<i>Enterobacteriaceae</i> Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Fabricarea sucurilor de fructe și legume	Semestrial maximum 3 probe din fiecare județ
4.	Produse de panificație cu umpluturi	<i>Enterobacteriaceae</i> Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ
5.	Alune, nuci (miez)	Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului tehnologic</i> Depozite Unități de sortare, ambalare	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ
6.	Sandvișuri, mâncăruri tip fast-food și alte preparate culinare gata de consum	<i>Enterobacteriaceae</i>	<i>Sfârșitul procesului tehnologic</i> Cantine și alte unități de preparare a hranei (catering) Restaurante inclusiv fast food	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ
7.	Semințe de consum	Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului tehnologic</i> Depozite de semințe de consum Unități de sortare, ambalare	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ
8.	Ceai (plantă pentru infuzie)	Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului tehnologic</i> Unități de fabricarea a ceaiului Unități de sortare, ambalare	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ
9.	Paste făinoase (inclusiv cu umpluturi)	<i>Enterobacteriaceae</i> Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Unități producție paste făinoase	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ
10.	Făinuri pentru panificație	Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Fabricarea produselor de morărit	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ
11	Amidon	<i>Bacillus cereus (spori)</i>	<i>Sfârșitul procesului tehnologic</i>	Semestrial maximum 2 probe

			Unități de fabricarea a amidonului Unități de ambalare	din fiecare județ
--	--	--	---	-------------------

** Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

Precizări tehnice:

- a) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Condițiile microbiologice pentru produsele din tabelele C.1 și C.2 trebuie să fie în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, ale Ordonanței Guvernului 7/2023 privind calitatea apei destinate consumului uman, și ale Hotărârii Guvernului nr. 1020/2005 pentru aprobarea Normelor tehnice de exploatare și comercializare a apelor minerale naturale, cu modificările și completările ulterioare;
- c) Criteriile microbiologice pentru produsele din tabelul C.3 trebuie să fie în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 27/2011. Acestea indică gradul de acceptabilitate al funcționării procesului de producție, nu se aplică produselor introduse pe piață și stabilesc o valoare de referință a contaminării, la depășirea cărora se impun măsuri corective destinate să mențină igiena procesului în conformitate cu legislația în domeniul alimentar;
- d) Prelevarea se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin metode diferite de prelevare în funcție de produs, în conformitate cu procedura «Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea testării microbiologice» elaborată de ANSVSA și afișată pe site-ul acesteia; pentru probele care nu sunt prelevate în ambalajul final, se utilizează tehnici aseptice de prelevare; pentru fiecare probă prelevată se vor folosi instrumente sterile; probă trebuie să fie ambalată în recipiente sterile sau în pungi de polietilenă de uz alimentar care să ofere protecție adecvată împotriva contaminării externe și protecție împotriva deteriorării probei pe perioada transportului; recipientul în care se pune probă recoltată trebuie să fie sigilat astfel încât deschiderile neautorizate să fie detectabile și trimis la laborator în cel mai scurt timp posibil luând toate măsurile necesare de protecție împotriva scurgerilor sau a alterării; proba de laborator trebuie să fie păstrată astfel încât caracteristicile microbiologice să nu fie modificate;
- e) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;
- f) Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- g) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra faptului că dreptul la prelevarea unei cantități suficiente de probe în

conformitate cu articolul 35 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu este posibil din punct de vedere tehnic deoarece perisabilitatea, degradabilitatea sau activitatea agentului biologic, care urmează să fie analizat împiedică (sau limitează intervalul de timp pentru) depozitarea și manipularea probelor în conformitate cu articolul 34 alineatul (5) din Regulamentul (UE) 2017/625.

- h) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris.
- i) În cazul în care acesta dorește să exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (CE) 2017/625, notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință, în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probelor, de către un expert care deține calificari/certificari naționale/internaționale recunoscute conform legii, în domeniul disputat, expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ceea ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului.
- j) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. i), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorii solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator de către un alt expert; costurile suplimentare privind examinarea documentelor sunt suportate de operator, care a contestat rezultatul controlului oficial;
- k) Loturile de produse alimentare care fac obiectul diferendului dintre DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- l) În cazul suspiciunii fundamentate privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor de neconformitate sau a loturilor neconforme se aplică prevederile art. 65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentului (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;
- m) În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune fundamentată privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator; probele recoltate în aceste condiții sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;
- n) În cazul unor rezultate de laborator care indică depășirea limitelor legale maxime admise, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care să se încadreze în criteriile de acceptabilitate; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operator;
- o) La stabilirea Planului cifric la nivel județean privind planificarea probelor, sunt luate în considerare criterii precum: numărul și mărimea

unității, tipul de produs, capacitatea depozitelor, sistemul de control al operatorului, notificările transmise prin intermediul SRAAF și rezultatele obținute în anii precedenți în urma analizelor de laborator privind neconformitățile cu legislația, istoricul operatorului privind respectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor, stadiul de implementare a unei/unor proceduri bazate pe principiile HACCP; frecvența prelevărilor de probe stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe criteriile enumerate anterior și/sau pe alte criterii stabilite la nivel județean, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la cererea lor, de sisteme private de asigurare a calității; sistemul de control al operatorului trebuie să îndeplinească cerințele stabilite de Ordinul președintelui ANSVSA nr. 161/2023 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se elaborează, se implementează și se verifică autocontrolul operatorilor din domeniul produselor alimentare de origine nonanimală, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 6/04.01.2024.

- p) Supravegherea unităților cu activitate în domeniul alimentar se face în conformitate cu prevederile Regulamentul (UE) 2017/625, cu amendamentele ulterioare, pentru verificarea respectării normelor și a criteriilor stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și cu prevederile art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare; aceasta se realizează prin evaluarea schemelor de prelevare și testare/sistemul de control al operatorului, analiza înregistrărilor obținute, buletine de analiză obținute în urma testării, și evaluarea acțiunilor corective și preventive întreprinse, adecvanța lor; în cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- q) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

C 4. Realizarea de teste de sanitație

C 4.1. Prelevare de probe din mediu pentru stabilirea eficienței operațiunilor de igienizare în unități care produc, procesează, depozitează și valorifică produse alimentare de origine non animală

Teste de sanitație	Frecvența controlului	Locul de prelevare	Examen microbiologic
1	2	3	4

- suprafețe de lucru care vin în contact cu produsul alimentar - ustensile, recipiente - utilaje - echipamente de protecție	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Număr total de germeni Bacterii coliforme
- mâini	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Enterobacteriaceae Stafilococ coagulazo-positiv
Aeromicrofloră	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ	Unități de procesare, depozitare și comercializare	Număr total de germeni Numărul total de drojdii și mucegaiuri
Recipienți de sticlă, metal, material plastic inclusiv capace, capse	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Număr total de germeni Bacterii coliforme
Ambalaje polietilenă, polistiren	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ	Unități de procesare, ambalare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Număr total de germeni Bacterii coliforme Numărul total de drojdii și mucegaiuri

C 4.2. Prelevare de probe din mediu pentru detectarea *Listeria monocytogenes*

Teste de sanitație	Frecvența controlului	Locul de prelevare	Examen microbiologic
1	2	3	4
- 5 suprafețe de lucru care vin în contact cu produsul alimentar - 5 suprafețe care nu vin în	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ	Unități de preparare a fructelor și vegetalelor pretăiate Unități de producție și depozitare a legumelor și fructelor congelate	<i>Listeria monocytogenes</i>

contact cu produsul alimentar	O dată pe an de la fiecare unitate	Unități de producere de germeni	
-------------------------------	------------------------------------	---------------------------------	--

Precizări tehnice privind C 4:

Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;

Condițiile microbiologice pentru parametrii din tabelul de mai sus, trebuie să fie în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului sănătății nr. 976/1998 pentru aprobarea Normelor de igienă privind producția, prelucrarea, depozitarea, păstrarea, transportul și desfacerea alimentelor, cu modificările ulterioare;

Prelevarea probelor se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, în conformitate cu procedurile «Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea testării microbiologice» și «Prelevarea probelor din mediu pentru detectarea *Listeria monocytogenes*», elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia;

Proba de laborator trebuie să fie păstrată astfel încât caracteristicile microbiologice să nu fie modificate; pentru fiecare probă prelevată se folosesc instrumente sterile; proba trebuie să fie ambalată în recipiente sterile sau în pungi de polietilenă de uz alimentar care să ofere protecție adecvată împotriva contaminării externe și protecție împotriva deteriorării probei pe perioada transportului; recipientul care conține probă trebuie să fie sigilat astfel încât deschiderile neautorizate să fie detectabile și trimis la laborator în cel mai scurt timp posibil luând toate măsurile necesare de protecție împotriva scurgerilor sau a alterării;

Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;

Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;

În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune fundamentată privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator; probele recoltate în aceste condiții sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

D. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND CARACTERISTICILE DE CALITATE ALE PRODUSELOR ALIMENTARE; SUBSTANȚELE A CĂROR UTILIZARE ÎN PRODUSELE ALIMENTARE ESTE INTERZISĂ, SUPUSĂ RESTRICȚIILOR SAU SE AFLĂ SUB CONTROL COMUNITAR

Nr. crt.	Denumirea produsului	Examenul de laborator	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor*
1	2	3	4	5
1.	Grâu ⁽¹⁾	Conținutul maxim de umiditate	Depozit/siloz	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
2.	Sucuri de legume ⁽²⁾	Substanța uscată solubilă (exclusiv adaosul de sare), % grade refractometrice, la 20°C	Unități de fabricare	Semestrial maximum 3 probe din fiecare județ
3.	Maioneze și sosuri de maioneze ⁽³⁾	Aciditatea exprimată în acid acetic (%)	Unități de fabricare	Semestrial maximum 3 probe din fiecare județ
4.	Vin ⁽⁴⁾	Concentrația alcoolică	Unități de fabricare	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
		Conținut în zaharuri		
		Alcoolul metilic		
5.	Băuturi alcoolice distilate ⁽⁵⁾	Concentrația alcoolică	Unități de fabricare	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
		Alcoolul metilic		
		Conținutul în substanțe volatile		
		Extract sec total		
6.	Bulion și pastă de tomate ⁽⁶⁾	Conținut de substanță uscată solubilă	Unități de fabricare	Semestrial maximum 3 probe din fiecare județ
7.	Ape de izvor/minerale utilizate ca materie primă ⁽¹⁰⁾	Conținut de bor	Unități de îmbuteliere ape de izvor ⁽⁷⁾	Semestrial de la fiecare unitate
			Unități de îmbuteliere ape minerale ⁽⁸⁾	Semestrial de la fiecare unitate
8.	Ulei de măsline	Identificarea uleiurilor vegetale de altă natură ⁽¹⁶⁾	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine

			Depozit de destinație Depozit alimentar	Anual 3 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre ale Uniunii Europene și cele provenind din import care nu au fost prelevate la posturile de inspecție la frontieră/birou vamal
			Unitate de ambalare/îmbuteliere	
9.	Ierburi și condimente Ceaiuri	Identificarea impurităților botanice ale altor specii de plante sau identificarea impurităților de natură minerală, insecte, dăunători	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
			Depozit de destinație Depozit alimentar	Anual 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre ale Uniunii Europene și cele provenind din import care nu au fost prelevate la posturile de inspecție la frontieră/birou vamal
			Unități de producție și/sau ambalare	Anual 3 probe din fiecare județ
10	Produse de panificație și patiserie (de exemplu plăcinte, biscuiți, napolitane)	Acizi grași trans ^{(9), (11), (13)}	Unități de fabricație Depozite alimentare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Depozite de destinație ⁽¹²⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară de origine
11	Alimente de origine nonanimală prăjite (de exemplu cartofi prăjiți, inele de ceapă prajite, chips-uri de cartofi, boabe de porumb prăjite, porumb expandat și prăjit, rondele de porumb expandat, snacks din porumb expandat, altele)		Restaurant Fast-food Unități de fabricație	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Depozit alimentar Supermarket / Hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
12	Popcorn pentru microunde		Unități de fabricație Depozite alimentare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ

			Depozite de destinație ⁽¹²⁾	de Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de fiecare produse pentru fiecare țară de origine
13	Grăsimi și uleiuri parțial hidrogenate, unele margarine (în special de natură industrială de exemplu: ulei de cocos, ulei de palmier, amestecuri de uleiuri vegetale, ulei de floarea soarelui parțial hidrogenat)		Unități de fabricație	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Depozit alimentar	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Supermarket / Hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Depozite de destinație ⁽¹²⁾	de Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de fiecare produse pentru fiecare țară de origine
14	Produsele de cofetărie: prăjituri cu umplutură/cremă (de exemplu prajitură tip ecler),		Unități de fabricație	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Depozit alimentar	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Supermarket / Hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Depozite de destinație ⁽¹²⁾	de Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de fiecare produse pentru fiecare țară de origine
15	Creme gata de consum folosite		Unități de fabricație	Semestrial de la maximum 2 unități din

	pentru umplerea produselor de cofetărie de origine nonanimală)			fiecare județ
			Depozit alimentar	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Supermarket / Hipermarket	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
			Depozite de destinație ⁽¹²⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de fiecare produse pentru fiecare țară de origine
16.	Caracteristicile de calitate pentru produsele alimentare menționate la pct. 2-6 și 8-13		Unități de vânzare prin internet Unități care desfășoară activități de comercializare către consumatorul final prin valorificarea comenzilor primite pe internet înregistrate conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 111/2008, cu modificările și completările ulterioare	O probă pe an din fiecare județ, prelevată online
Solvenți de extracție				
Nr. crt.	Denumirea produsului alimentar	Denumire solvent de extracție	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor*
1	2	3	4	5
1	Grăsimi	Hexan ^{(14), (15)}	Unități pentru	O dată pe an de la fiecare unitate

	Uleiuri vegetale		producerea sau fracționarea grăsimilor și a uleiurilor	
			Unități pentru pregătirea produselor proteice și a făinii degresate	O dată pe an de la fiecare unitate
			Unități pentru pregătirea germenilor de cereale degresate	O dată pe an de la fiecare unitate
2	Grăsimi Uleiuri vegetale	2-metiloxolan ^{(14), (15)}	Unități pentru producția sau fracționarea grăsimilor și a uleiurilor și producția de unt de cacao	O dată pe an de la fiecare unitate
	Produse proteice degresate și făinuri degresate		Unități pentru pregătirea produselor proteice degresate și a făinurilor degresate	O dată pe an de la fiecare unitate
	Germeni de cereale degresate		Unități pentru pregătirea germenilor de cereale degresate	O dată pe an de la fiecare unitate
3	Cafea Ceai	Acetat de metil ^{(14), (15)}	Unități unde au loc operațiuni pentru decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	O dată pe an de la fiecare unitate
	Zahăr		Unități pentru producerea zahărului pentru melase	O dată pe an de la fiecare unitate
4	Grăsimi sau uleiuri	Etilmetilicetonă ^{(14), (15)}	Unități pentru	O dată pe an de la fiecare unitate

			fracționarea grăsimilor și uleiurilor	
	Cafea sau ceai		Unități unde au loc operațiuni pentru decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	O dată pe an de la fiecare unitate
5	Cafeaua prăjită Ceai	Diclor metan ^{(14), (15)}	Unități unde au loc operațiuni pentru decofeinizarea sau înlăturarea compușilor iritanți și amari din cafea și ceai	O dată pe an de la fiecare unitate
6	Produse alimentare care au fost obținute prin utilizarea metanolului în procesul de producție	Metanol ^{(14), (15)}	Pentru toate utilizările	O dată pe an de la fiecare unitate
7	Produse alimentare obținute prin utilizarea propanol-2 în procesul de producție	Propanol-2 ^{(14), (15)}	Pentru toate utilizările	O dată pe an de la fiecare unitate
Substanțele susceptibile de a avea efecte psihoactive, substanțe psihotrope și stupefiante				
Nr. Crt.	Matrici	Denumire substanțe	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor
1	Ciocolată Produse de patiserie Bomboane Drajeuri Piure de fructe Băuturi nealcoolice Sucuri de fructe Siropuri Produse fără elemente de	Substanțe susceptibile de a avea efecte psihoactive, substanțe psihotrope și stupefiante ⁽¹⁷⁾	Depozite alimentare Unități de fabricare Unități de comercializare	La suspiciune /notificare din partea altor instituții specializate în domeniu

	identificare, etichetă care ar putea fi destinate consumului uman			
--	---	--	--	--

* Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

Notă:

⁽¹⁾ Pentru grâu criteriile de calitate minime sunt în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) nr. 1272/2009 al Comisiei din 11 decembrie 2009 de stabilire a normelor de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1234/2007 al Consiliului cu privire la achiziționarea și vânzarea produselor agricole în cadrul schemei de intervenție publică;

⁽²⁾ Pentru sucuri de legume criteriile de calitate sunt în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor, al ministrului sănătății și familiei și al președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 359/671/137/2002 pentru aprobarea normelor cu privire la natura, conținutul, fabricarea, calitatea, ambalarea, etichetarea, marcarea și păstrarea sucurilor de legume, cu modificările și completările ulterioare;

⁽³⁾ Pentru maioneze și sosuri de maioneze criteriile de calitate sunt în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor, al ministrului sănătății și familiei și al președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 454/917/2001-22/2002 pentru aprobarea normelor cu privire la natura, conținutul, originea, fabricarea, ambalarea, etichetarea, marcarea, păstrarea și calitatea uleiurilor vegetale, grăsimilor tartinabile - margarine - și a maionezelor, destinate comercializării pentru consumul uman; cu modificările și completările ulterioare;

⁽⁴⁾ Pentru vin, criteriile de calitate sunt stabilite prin Regulamentul (CE) nr. 110/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 15 ianuarie 2008 privind definirea, desemnarea, prezentarea, etichetarea și protecția indicațiilor geografice ale băuturilor spirtoase și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 1576/89 al Consiliului, cu amendamentele ulterioare, prin Legea viei și vinului în sistemul organizării comune a pieței vitivinicole nr. 164 din 24 iunie 2015;

⁽⁵⁾ Pentru băuturi alcoolice distilate criteriile de calitate sunt în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii și dezvoltării rurale, ministrului sănătății publice și președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 368/1160/212/2008 pentru aprobarea Normelor privind definirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor tradiționale românești;

⁽⁶⁾ Pentru bulion și pastă de tomate criteriile de calitate sunt în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației, pădurilor, ministrului sănătății și familiei și președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 362/670/107/2002 pentru aprobarea normelor cu privire la conținutul, fabricarea, calitatea, ambalarea, etichetarea, marcarea și păstrarea bulionului și a pastei de tomate;

⁽⁷⁾ Pentru apele de izvor criteriile de calitate sunt în conformitate cu prevederile Ordonanței Guvernului nr. 7/2023 privind calitatea apei destinate consumului uman, publicată în Monitorul Oficial nr. 63 din 25 ianuarie 2023;

- (8) Pentru apele minerale se monitorizează conținutul de bor în conformitate cu legislația specifică reprezentată de Hotărârea Guvernului nr. 1020/2005, cu modificările și completările ulterioare, și de Ordinul președintelui Agenției Naționale pentru Resurse Minerale nr. 5/2012 privind aprobarea Listei apelor minerale naturale recunoscute în România;
- (9) Data de la care prelevarea de probe este demarată precum și detalii privind arondarea laboratoarelor vor fi transmise după ce metodele de analiză ale laboratoarelor care efectuează aceste determinări îndeplinesc prevederile art. 34 din Regulamentului (UE) 2017/625, cu amendamentele ulterioare;
- (10) Apele de izvor/minerale se prelevează în etapa premergătoare îmbutelierii.
- (11) În cadrul controlului oficial personalul de specialitate din cadrul DSVSA verifică existența și implementarea unor sisteme și/sau proceduri privind respectarea cerințelor de trasabilitate în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 178/2002, cu amendamentele ulterioare, respectarea cerințelor generale de igienă, conform prevederilor art. 3, art. 4 și art. 5, precum și ale anexei II la Regulamentul (CE) nr. 852/2004, precum și realizarea analizei de risc privind prezența/formarea acizilor grași trans, fiabilitatea și rezultatele controalelor proprii a operatorilor din domeniul alimentar;
- (12) Depozitul de destinație reprezintă locul de destinație al produselor provenind din țări terțe/state membre ale Uniunii Europene, astfel cum este declarat în documentul de intrare la import/notificare comerț intraunional prevăzute de Ordinul ANSVSA/AVR nr. 120/4724/2022 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se derulează operațiunile de import, export și comerț intraunional de produse și alte ingrediente alimentare de origine nonanimală supuse controlului oficial pentru siguranța alimentelor;
- (13) Se prelevează produse alimentare destinate direct consumatorului final și/sau a vânzării cu amănuntul. În cazul în care produsele alimentare nu sunt destinate direct consumatorului final și/sau a vânzării cu amănuntul, personalul de specialitate din cadrul DSVSA verifică furnizarea de informații către alți operatori privind conținutul de acizi grași trans;
- (14) Utilizarea solvenților de extracție la fabricarea produselor alimentare sau a ingredientelor alimentare, a substanțelor și materiilor listate în coloana 3 din tabelul de mai sus, se realizează în condițiile de utilizare și, după caz, până la limitele reziduale maxime specificate în prevederile Directivei 2009/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 23 aprilie 2009 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind solvenții de extracție utilizați la fabricarea produselor alimentare și a ingredientelor alimentare, cu amendamentele ulterioare și prevederile prevăzute de Ordinul ANSVSA/MS nr.167/5390/2024 pentru aprobarea Normelor privind solvenții de extracție utilizați în producerea alimentelor și a ingredientelor alimentare;
- (15) Data de la care prelevarea de probe este demarată, precum și detalii privind arondarea laboratoarelor trebuie transmise de către ANSVSA după ce metodele de analiză ale laboratoarelor care efectuează aceste determinări îndeplinesc prevederile art. 34 din Regulamentul (UE) 2017/625;
- (16) Procedura de realizare a controlului oficial pentru identificarea uleiurilor vegetale de altă natură din uleiul de măsline și metoda de analiză utilizată în laboratoarele oficiale sunt cele stabilite de Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/2105 al Comisiei din 29 iulie 2022 de stabilire a normelor privind controalele de conformitate aplicate standardelor de comercializare pentru uleiul de măsline și metodele de analiză a caracteristicilor uleiului de măsline, publicat în Jurnalul Oficial al UE nr. L 284/23 din data de 04.11.2022 și de Regulamentul delegat (UE) 2022/2104 al Comisiei din 29 iulie 2022 de completare a Regulamentului (UE) nr. 1308/2013 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește standardele de comercializare

pentru uleiul de măsline și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 2568/91 al Comisiei și al Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 29/2012 al Comisiei, publicat în Jurnalul Oficial al UE nr. L 284 din data de 4.11.2022.

⁽¹⁷⁾ Substanțele susceptibile de a avea efecte psihoactive, substanțele psihotrope și stupefiantele sunt substanțele reglementate de Legea nr.194 din 7 noiembrie 2011 privind combaterea operațiunilor cu produse susceptibile de a avea efecte psihoactive, altele decât cele prevăzute de acte normative în vigoare, cu modificările și completările ulterioare.

Precizări tehnice:

- a) Analizele se efectuează la laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Prelevarea probelor se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA;
- c) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;
- d) Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- e) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză, prin consemnarea în documentele specifice de prelevare a probei.
 - i. La prelevarea probei de laborator și la solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că prelevează o cantitate suficientă de probă pentru a permite o a doua expertiză – proba pentru a doua expertiză și/sau pentru efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial, proba de referință, în cazul în care există un diferend între DSVSA și operatori, pe baza celei de a doua expertize; proba pentru a doua expertiză este păstrată în condiții adecvate de operatorul economic iar proba de referință este păstrată de laboratorul oficial care analizează proba de laborator;
 - ii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe pentru a permite o a doua analiză în cadrul celei de a doua expertize și pentru examinarea menționată la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 este supusă condiției ca o astfel de prelevare să aibă caracter relevant, adecvat și posibil din punct de vedere tehnic; În cazul în care prelevarea unei cantități suficiente nu este posibilă tehnic, adecvată sau relevantă având în vedere, în special, prevalența și distribuția pericolului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA informează operatorul despre acest lucru;
 - iii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe în scopul unei a doua expertize și/sau al examinării menționate la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu poate avea caracter: ”relevant”, în cazul în care o altă analiză efectuată de către un alt laborator oficial nu poate fi efectuată deoarece niciun alt laborator oficial din Uniunea Europeană nu deține expertiza sau echipamentele necesare în vederea efectuării analizei în cauză, „posibil din punct de vedere tehnic”, în cazul în care cantitatea prelevată disponibilă pentru probe este insuficientă;

- iv. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza probei pentru a doua expertiză;
- f) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris.
- g) În cazul în care operatorul dorește să exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, acesta notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoaștere; în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probei de laborator și a probei pentru a doua expertiză, de către un alt expert care deține calificări/certificări naționale/internaționale recunoscute conform legii, în domeniul disputat; expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului;
- h) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. i), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorii solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator și realizarea celei de a doua analiză oficială prin analizarea probei de referință de către un alt laborator oficial; costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor pentru a doua expertiză și de referință sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar, care a contestat rezultatul controlului oficial; buletinul de analiză a probei pentru a doua expertiză și/sau trebuie să fie eliberat de un laborator oficial acreditat conform SR ISO EN 17025 care utilizează o metodă de determinare ce prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator; laboratorul oficial care efectuează o altă analiză în conformitate cu articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 preia funcția de „arbitru” în cazurile în care există un diferend între DSVSA și operator, pe baza analizei inițiale și a celei de a doua expertize.
- i) Loturile de produse alimentare care fac subiectul diferendului între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operatorul sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- j) În cazul în care există suspiciuni fundamentate cu privire la nerespectarea legislației privind calitatea și siguranța alimentelor, personalul de specialitate din cadrul DSVSA efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea; lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale; acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului; în funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând prevederile art.65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentului (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;
- k) În cazul unor rezultate de laborator care indică depășirea limitelor legale maxime admise, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine

comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice, costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operator;

- l) În cadrul controlului oficial al acizilor grași trans la unitățile de fabricare a produselor alimentare se urmărește respectarea legislației aplicabile, atât prin controlul documentar privind ingredientele utilizate și procesul de fabricație, cât și prin prelevarea de probe pentru determinarea prezenței acizilor grași trans din alimente;
- m) Condițiile de utilizare a acizilor grași trans, alții decât acizii grași trans prezenți în mod natural în grăsimea de origine animală, sunt cele prevăzute în Regulamentul 2019/649 al Comisiei din 24 aprilie 2019 de modificare a anexei III la Regulamentul (CE) nr. 1925/2006 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește acizii grași trans, alții decât acizii grași trans care se găsesc în mod natural în grăsimile de origine animală, și cu prevederile Legii nr. 182/2020 pentru stabilirea conținutului de acizi grași trans în produsele alimentare destinate consumului uman;
- n) În cadrul controlului oficial privind solventilor de extracție se urmărește respectarea legislației aplicabile, atât prin realizarea controlului documentar pentru verificarea condițiilor de utilizare a solvenților de extracție utilizați în procesul de prelucrare a materiilor prime, produselor alimentare, componentelor alimentare sau ingredientelor alimentare, cât și prin prelevare de probe pentru determinarea reziduurilor de solvenți; personalul de specialitate din cadrul DSVSA verifică criteriile de puritate specifice pentru solvenții de extracție utilizați în procesul de producție;
- o) La stabilirea Planului cifric la nivel județean privind planificarea probelor sunt luate în considerare criteriile, precum: numărul și mărimea unității, sistemul de control al operatorului, notificările transmise prin intermediul SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și alte criterii stabilite la nivel județean; frecvența prelevărilor de probe stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe criteriile enumerate anterior, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la cererea lor, de sisteme private de asigurare a calității; sistemul de control al operatorului trebuie să îndeplinească cerințele stabilite de Ordinul președintelui ANSVSA nr. 161/2023 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se elaborează, se implementează și se verifică autocontrolul operatorilor din domeniul produselor alimentare de origine nonanimală.
- p) În cadrul controlului oficial personalul de specialitate din cadrul DSVSA verifică existența și implementarea unor sisteme și/sau proceduri privind respectarea cerințelor de trasabilitate în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 178/2002, cu amendamentele ulterioare;
- q) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

E. CONTROLUL OFICIAL AL PRODUSELOR ECOLOGICE

Nr. crt.	Denumirea parametrului	Denumirea produsului	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor*
----------	------------------------	----------------------	--------------------	------------------------------------

1	2	3	4	5
1.	Reziduuri de Pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale	Legume Fructe Cereale Produse procesate Vin, roșu sau alb, fabricat din struguri; în cazul în care nu sunt disponibili factori specifici de prelucrare a vinului, se poate aplica, din oficiu, factorul 1. Făină de grâu Ulei de măsline virgin Suc de portocale	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
2.	Cadmiu	Cereale Soia Legume Fructe Ciuperci	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
3.	Plumb	Cereale Legume și leguminoase Fructe Ciuperci Uleiuri și grăsimi vegetale Sucurile de fructe, sucurile de fructe concentrate după reconstituire și nectar de fructe Vinurile, inclusiv vinurile spumante și exclusiv vinurile licoroase, cidru, cidru de pere și vinuri de fructe Vinurile aromatizate, băuturile pe bază de vinuri aromatizate și cocktailuri din vinuri aromatizate	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine

* Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

Precizări tehnice:

- a) Controlul oficial la importul produselor ecologice se realizează în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2018/848 al Parlamentului European și al Consiliului din 30 mai 2018 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 834/2007 al Consiliului, cu amendamentele ulterioare, ale Regulamentului delegat (UE) 2021/2306 al Comisiei din 21 octombrie 2021 de completare a Regulamentului (UE) 2018/848 al Parlamentului European și al Consiliului cu norme privind controalele oficiale asupra transporturilor de produse ecologice și de produse în conversie destinate importului în Uniune și privind certificatul de inspecție publicat în Juranul Oficial al Uniunii Europene nr.L 461/13 din data de 27.12.2021, ale Regulamentului delegat (UE) 2021/2305 al Comisiei din 21 octombrie 2021 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului cu norme privind cazurile și condițiile în care produsele ecologice și produsele în conversie sunt scutite de controalele oficiale la posturile de control la frontieră, locul de efectuare a controalelor oficiale pentru astfel de produse și de modificare a Regulamentelor delegate (UE) 2019/2123 și (UE) 2019/2124 ale Comisiei, ale Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2021/2307 al Comisiei din 21 octombrie 2021 de stabilire a normelor privind documentele și notificările necesare pentru produsele ecologice și produsele în conversie destinate importului în Uniune și ale Ordinului ministrului agriculturii și dezvoltării rurale și al președintelui ANSVSA nr. 464/98/2019 pentru aprobarea regulilor naționale privind importul de produse ecologice din țări terțe pe teritoriul României;
- b) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- c) Nivelurile maxime admise de contaminanți, precum și metodele de prelevare a probelor și metodele de analiză sunt în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA, ministrului agriculturii și dezvoltării rurale, ministrului sănătății publice și președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 121/530/E.N.7289/351/2007 și ale Regulamentului (UE) nr. 915/2023 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare și de abrogare a Regulamentului nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare;
- d) Nivelurile maxime admise de reziduuri de pesticide sunt în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare, și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA, al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale și al ministrului sănătății nr 12/181/380/2009;
- e) Prelevarea probelor în vederea determinării reziduurilor de pesticide se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 147/2004, cu modificările și completările ulterioare și ale Ghidului pentru prelevarea de probe din produse alimentare de origine nonanimală în vederea determinării concentrației de reziduuri de pesticide, elaborat de ANSVSA;
- f) Prelevarea probelor pentru determinarea contaminanților se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA în conformitate cu

prevederile Regulamentului (CE) nr. 333/2007, cu amendamentele ulterioare și cu Procedura specifică «Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării contaminanților alimentari», elaborată de ANSVSA și afișată pe site-ul acesteia;

- g) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;
- h) Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- v) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză, prin consemnarea în documentele specifice de prelevare a probei.
 - i. La prelevarea probei de laborator și la solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că prelevează o cantitate suficientă de probă pentru a permite o a doua expertiză – proba pentru a doua expertiză și/sau pentru efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial, proba de referință, în cazul în care există un diferend între DSVSA și operatori, pe baza celei de a doua expertize; proba pentru a doua expertiză este păstrată în condiții adecvate de operatorul economic iar proba de referință este păstrată de laboratorul oficial care analizează proba de laborator;
 - ii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe pentru a permite o a doua analiză în cadrul celei de a doua expertize și pentru examinarea menționată la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 este supusă condiției ca o astfel de prelevare să aibă caracter relevant, adecvat și posibil din punct de vedere tehnic; În cazul în care prelevarea unei cantități suficiente nu este posibilă tehnic, adecvată sau relevantă având în vedere, în special, prevalența și distribuția pericolului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA informează operatorul despre acest lucru;
 - iii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe în scopul unei a doua expertize și/sau al examinării menționate la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu poate avea caracter: ”relevant”, în cazul în care o altă analiză efectuată de către un alt laborator oficial nu poate fi efectuată deoarece niciun alt laborator oficial din Uniunea Europeană nu deține expertiza sau echipamentele necesare în vederea efectuării analizei în cauză, „posibil din punct de vedere tehnic”, în cazul în care cantitatea prelevată disponibilă pentru probe este insuficientă;
 - iv. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza probei pentru a doua expertiză;
- w) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris.
- x) În cazul în care operatorul dorește să exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, acesta notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință; în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probei de laborator și a probei pentru a doua expertiză, de către un alt expert care deține calificări/certificări naționale/internaționale

recunoscute conform legii, în domeniul disputat; expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului;

- y) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. i), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorii solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator și realizarea celei de a doua analiză oficială prin analizarea, probei de referință de către un alt laborator oficial; costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor pentru a doua expertiză și de referință sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar, care a contestat rezultatul controlului oficial; buletinul de analiză a probei pentru a doua expertiză și/sau trebuie să fie eliberat de un laborator oficial acreditat conform SR ISO EN 17025 care utilizează o metodă de determinare ce prezintă criteriile de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator; laboratorul oficial care efectuează o altă analiză în conformitate cu articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 preia funcția de „arbitru” în cazurile în care există un diferend între DSVSA și operator, pe baza analizei inițiale și a celei de a doua expertize.
- i) Loturile de produse alimentare care fac obiectul diferendului între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operatorul economic sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- j) În cazul loturilor neconforme de produse ecologice se aplică legislația specifică în vigoare pentru produsele ecologice;
- k) În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator, se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator; probele recoltate în aceste condiții sunt însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice.
- l) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- m) În cazul suspiciunii fundamentată privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor/loturilor neconforme se aplică prevederile art. 65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentul (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;
- n) În cazul unor rezultate de laborator care indică prezența pe piață a unui organism modificat genetic neautorizat, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate conforme; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice, costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operator.
- o) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

F. CONTROLUL OFICIAL AL SUBSTANȚELOR CARE CAUZEAZĂ ALERGII SAU INTOLERANȚE DIN PRODUSE ALIMENTARE

Nr. Crt.	Denumirea alergenului	Denumirea produsului	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor
1	2	3	4	5
1.	Alune de pădure (Corylus avellana)	Cereale pentru micul dejun care nu conțin alune de pădure sau arahide	Unități de fabricare	Semestrial/unitate Ori de câte ori situația o impune ⁽¹⁾
		Musli care nu conțin alune de pădure sau arahide	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
		Produse de patiserie care nu conțin alune de pădure sau arahide		
		Ciocolată care nu conține alune de pădure sau arahide		
		Biscuiți care nu conțin ciocolată, alune de pădure sau arahide		
2.	Arahide și produse derivate (Arachis hypogaeae)	Cereale pentru micul dejun care nu conțin alune de pădure sau arahide	Unități de fabricare	Semestrial/unitate și ori de câte ori situația o impune ⁽¹⁾
		Produse de patiserie care nu conțin alune de pădure sau arahide	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
		Ciocolată care nu conține alune de pădure sau arahide		
		Biscuiți care nu conțin ciocolată, alune de pădure sau arahide		
		Musli care nu conțin alune de pădure sau arahide		

3.	Migdale	Produse de patiserie care nu conțin migdale	Unități de fabricare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
		Cereale pentru micul dejun care nu conțin migdale	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
4.	Semințe de susan și produse derivate	Produse de panificație și patiserie care nu conțin semințe de susan și produse derivate	Unități de fabricare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
5.	Gluten	Produse alimentare pentru persoanele cu intoleranță la gluten pâine fără gluten, biscuiți fără gluten, paste fără gluten și altele	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate Ori de câte ori situația o impune
			Unități de comercializare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerț intracomunitar și import pentru produsele care nu au fost prelevate la posturile de inspecție la frontieră/birou vamal Ori de câte ori situația o impune

			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
6	Soia	Produse alimentare care nu conțin soia	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate Ori de câte ori situația o impune
			Unități de comercializare	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerț intracomunitar și import pentru produsele care nu au fost prelevate la posturile de inspecție la frontieră/birou vamal Ori de câte ori situația o impune
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
7.	Combi-națiile alergen/produs alimentar menționate la pct. 1-5		Unități de vânzare prin internet Unități care desfășoară activități de comercializare către consumatorul final prin valorificarea comenzilor primite pe internet înregistrate conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 111/2008,	O probă pe an din fiecare județ, prelevată online

		cu completările și modificările ulterioare	
--	--	--	--

Notă:

⁽¹⁾ Prelevarea de probe se realizează numai în cazul în care produsul nu este etichetat corespunzător.

Precizări tehnice:

- a) Analizele se efectuează la laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Cerințele privind etichetarea alergenilor sunt prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 1169/2011, cu amendamentele ulterioare;
- c) Prelevarea probelor se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA;
- d) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;
- e) Operatorii, în funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzută la art. 35 din Regulamentul (UE) nr. 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- f) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză, prin consemnarea în documentele specifice de prelevare a probei:
 - i. La prelevarea probei de laborator și la solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că prelevează o cantitate suficientă de probă pentru a permite o a doua expertiză – proba pentru a doua expertiză și/sau pentru efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial, proba de referință, în cazul în care există un diferend între DSVSA și operatori, pe baza celei de a doua expertize; proba pentru a doua expertiză este păstrată în condiții adecvate de operatorul economic iar proba de referință este păstrată de laboratorul oficial care analizează proba de laborator;
 - ii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe pentru a permite o a doua analiză în cadrul celei de a doua expertize și pentru examinarea menționată la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 este supusă condiției ca o astfel de prelevare să aibă caracter relevant, adecvat și posibil din punct de vedere tehnic; În cazul în care prelevarea unei cantități suficiente nu este posibilă tehnic, adecvată sau relevantă având în vedere, în special, prevalența și distribuția pericolului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA informează operatorul despre acest lucru;
 - iii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe în scopul unei a doua expertize și/sau al examinării menționate la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu poate avea caracter: ”relevant”, în cazul în care o altă analiză efectuată de către

un alt laborator oficial nu poate fi efectuată deoarece niciun alt laborator oficial din Uniunea Europeană nu deține expertiza sau echipamentele necesare în vederea efectuării analizei în cauză, „posibil din punct de vedere tehnic”, în cazul în care cantitatea prelevată disponibilă pentru probe este insuficientă;

- iv. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza probei pentru a doua expertiză;
- g) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris.
- h) În cazul în care operatorul dorește să exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, acesta notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință; în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probei de laborator și a probei pentru a doua expertiză, de către un alt expert care deține calificări/certificări naționale/internaționale recunoscute conform legii, în domeniul disputat; expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului;
- i) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. i), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorii solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator și realizarea celei de a doua analiză oficială prin analizarea probei de referință de către un alt laborator oficial; costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor pentru a doua expertiză și de referință sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar, care a contestat rezultatul controlului oficial; buletinul de analiză a probei pentru a doua expertiză și/sau trebuie să fie eliberat de un laborator oficial acreditat conform SR ISO EN 17025 care utilizează o metodă de determinare ce prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator; laboratorul oficial care efectuează o altă analiză în conformitate cu articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 preia funcția de „arbitru” în cazurile în care există un diferend între DSVSA și operator, pe baza analizei inițiale și a celei de a doua expertize.
- j) Loturile de produse alimentare care fac subiectul diferendului între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- k) În cazul în care există suspiciuni fundamentate privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor, personalul de specialitate din cadrul DSVSA efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea sau îndoiala, lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale, acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului; în funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând prevederile art. 65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentului (CE) nr. 625/2017 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;

- l) În cazul unor rezultate de laborator care indică depășirea limitelor legale maxime admise de alergeni, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; în aceste situații, probele prelevate vor fi însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operator.
- m) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- n) La stabilirea Planului cifric la nivel județean privind planificarea probelor sunt luate în considerare criterii, precum: numărul și mărimea unității, sistemul de control al operatorului, notificările transmise prin intermediul SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și alte criterii stabilite la nivel județean; frecvența prelevărilor de probe stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe criteriile enumerate anterior, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la cererea lor, de sisteme private de asigurare a calității; sistemul de control al operatorului trebuie să îndeplinească cerințele stabilite de Ordinul președintelui ANSVSA nr. 161/2023 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se elaborează, se implementează și se verifică autocontrolul operatorilor din domeniul produselor alimentare de origine nonanimală, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 6/04.01.2024.
- o) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

G. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND UTILIZAREA AGENȚILOR DE AMELIORARE ÎN PRODUSELE ALIMENTARE

Nr. crt.	Aditivi /Substanțe interzise	Denumirea produselor alimentare supuse controlului, cu precizarea numărului categoriei de alimente conform Reg. (CE) nr. 1333/2008	Locul de prelevare a probelor	Frecvența de recoltare a probelor*
1.	2.	3.	4.	5.
1.	Tartrazina (E102)	- Înghețate (0.3) - Gem, jeleuri și marmelade și alte produse similare (paste de fructe)	Unități de fabricare	Annual de la maximum 3 unități din fiecare județ

		(4.2.5.) - Produse de cofetărie (5.) - Fructe glasate (5.2.) - Cereale pentru micul dejun (6.3.) - Paste făinoase (6.4.) - Produse fine de panificație (7.2.) - Muștar (12.4.) - Băuturi nealcoolice (14.1., cu excepția 14.1.5)	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe semestru
2.	Sunset Yellow (E 110)	- Înghețate (0.3) - Gem, jeleuri și marmelade și alte produse similare (4.2.5.) - Paste făinoase (6.4.) - Tăiței (6.5.) - Muștar (12.4.) - Băuturi nealcoolice (14.1., cu excepția 14.1.5) - Produse de cofetărie (5.) - Fructe glasate (5.2.) - Cereale pentru micul dejun (6.3.) - Produse fine de panificație (7.2.)	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe semestru Ori de câte ori situația o impune
3.	Amarant (E 123)	- Fructe și legume conservate în cutii sau borcane (4.2.3.) - Preparate din fructe și legume (4.2.4.) - Gem, jeleuri, marmelade și alte produse similare (4.2.5.) - Paste făinoase (6.4.) - Băuturi nealcoolice (14.1., cu	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine

		excepția 14.1.5)	Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe semestru
4.	Eritrozina (E 127)	- Gem, jeleuri și marmelade și alte produse similare (4.2.5.) - Produse de cofetărie (5.) - Cereale pentru micul dejun (6.3.) - Paste făinoase (6.4.) - Tăiței (6.5.) - Produse fine de panificație (7.2.) - Băuturi nealcoolice (14.1., cu excepția 14.1.5)	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe an
5.	Alți coloranți solubili: Tartrazina (E 102), Sunset yellow (E 110), Amarant (E 123), Roșu ponceau 4R (E 124) Eritrozina (E 127), R2G (E 128), Roșu Allura (E 129), Brilliant Blue (E 133), Verde S (E 142)	- Condimente (12.2.1)	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe semestru

6.	Acid sorbic – sorbat de potasiu; acid benzoic – benzoați (E 200-213)	- Preparate din fructe și legume (sucuri vegetale, inclusiv lapte cocos) (4.2.4.1) - Gem, jeleuri și marmelade și alte produse similare (4.2.5.) - Băuturi nealcoolice (sucuri fructe) (14.1.)	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe semestru
			Posturi de control la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
7.	Acid benzoic-benzoați (E210-E213)	- Fructe și legume în oțet, ulei sau saramură (4.2.2.) - Fructe și legume prelucrate (4.2.4.), de exemplu: pasta de tomate, bulion - Gem, jeleuri, marmelade și alte produse similare (4.2.5.) - Băuturi nealcoolice (14.1., cu excepția 14.1.5) - Nectaruri de fructe, nectaruri de legume și alte produse similare (14.1.3.)	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe semestru
8.	Dioxid de sulf – sulfiți (E 220-228)	- Fructe și legume prelucrate (4.2.), de exemplu: pasta de tomate, bulion - Fructe și legume uscate (4.2.1.) - Fructe și legume în oțet, ulei sau saramură (4.2.2.) (cu excepția măslinelor în saramură) - Gem, jeleuri și marmelade și alte produse similare (4.2.5.)	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine

		<ul style="list-style-type: none"> - Produse de cofetărie (5.) - Produse fine de panificație (7.2), de exemplu: biscuiți, pișcoturi - Muștar (12.4.) - Bere și băuturi din malț (14.2.1.) - Cidru de mere, de pere (14.2.3.) 	Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe semestru
		<ul style="list-style-type: none"> - Vin și alte produse definite în Regulamentul (CE) nr. 1234/2007 și omologii fără alcool (14.2.1.) - Produse aromatizate pe bază de vin, astfel cum sunt definite în Regulamentul (CEE) nr. 1601/91 (14.2.7.) 	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de control la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe an
9.	Acid glutamic – glutamați (E620 – 625)**	<ul style="list-style-type: none"> - Produse de aseasonare și condimentare (12.2.2) - Supe (12.5.) 	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe an

10.	Acesulfam (E950)	<ul style="list-style-type: none"> - Înghețate (0.3) - Fructe și legume conservate în cutii sau borcane (4.2.3.) - Preparate din fructe și legume (4.2.4.) - Gem, jeleuri, marmelade și alte produse similare (4.2.5.) - Muștar (12.4.) - Sosuri (12.6.) - Băuturi nealcoolice (14.1., cu excepția 14.1.5) 	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe an
11.	Aspartam (E951)	<ul style="list-style-type: none"> - Înghețate (0.3.) - Fructe și legume conservate în cutii sau borcane (4.2.3.) - Preparate din fructe și legume (4.2.4.) - Gem, jeleuri, marmelade și alte produse similare (4.2.5.) - Muștar (12.4.) - Sosuri (12.6.) - Băuturi nealcoolice (14.1., cu excepția 14.1.5) 	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe an
12.	Zaharina (E954) și sărurile sale de Na, Ca, K	<ul style="list-style-type: none"> - Înghețate (0.3.) - Gem, jeleuri și marmelade și alte produse similare (4.2.5.) - Muștar (12.4.) - Sosuri (12.6.) - Băuturi nealcoolice (14.1., cu excepția 14.1.5) 	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine

			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe an
13.	Coloranți Sudan	- Fructe și legume prelucrate (4.2.4): pasta de tomate, bulion - Ierburi și condimente (12.2.1.): boia - Sosuri (12.6.): sosuri roșii, ketchup	Unități de fabricare	Anual de la maximum 3 unități din fiecare județ
			Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare țară de origine
			Unități de depozitare/comercializare (produse provenite din comerț intracomunitar sau țări terțe, nesupuse prelevării de probe la import)	O probă pe an
14.	Combinațiile aditiv/produs alimentar menționate la pct. 1-13		Unități de vânzare prin internet Unități care desfășoară activități de comercializare către consumatorul final prin valorificarea comenzilor primite pe internet înregistrate conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 111/2008, cu completările și modificările ulterioare	O probă pe an din fiecare județ, prelevată online

* Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

Note

Pentru interpretarea legislației privind aditivii alimentari, încadrarea produselor alimentare în categorii se face utilizând Ghidul privind descrierea categoriilor de alimente din Partea E a Anexei II la Regulamentul (CE) nr. 1333/2008, afișat pe site-ul Comisiei Europene.

Precizări tehnice:

- a) Analizele se efectuează la laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Nivelurile maxime de doză admisibilă pentru aditivii din tabel sunt în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1333/2008, cu amendamentele ulterioare;
- c) Prelevarea probelor se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA în conformitate cu procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea determinării conținutului de aditivi și de substanțe interzise”, elaborată de ANSVSA și afișată pe site-ul acesteia;
- d) În cazul unităților de fabricare a produselor alimentare menționate în coloana 3 în cadrul controlului oficial se realizează atât controlul procesului de fabricare în ceea ce privește respectarea legislației aplicabile aditivilor alimentari și/sau a substanțelor interzise, cât și prelevarea probelor de alimente pentru determinarea prezenței substanțelor interzise respectiv a verificării dozelor maxime admise de aditivi din alimente;
- e) În cadrul controlului oficial personalul de specialitate din cadrul DSVSA verifică existența și implementarea unor sisteme și/sau proceduri privind respectarea cerințelor de trasabilitate în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 178/2002, cu amendamentele ulterioare, precum și fiabilitatea și rezultatele controalelor proprii;
- f) La stabilirea Planului cifric la nivel județean privind planificarea probelor sunt luate în considerare criterii precum: numărul unităților și mărimea acestora, fiabilitatea și rezultatele controalelor proprii, notificările transmise prin intermediul SRAAF sau Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă, rezultatele obținute în anii precedenți în urma analizelor de laborator privind neconformitățile cu legislația, istoricul operatorului privind respectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor, procedura/procedurile bazate pe principiile HACCP, rețete de fabricație a produsului alimentar, alte criterii stabilite la nivel județean; frecvența prelevărilor de probe stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe criteriile enumerate anterior, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la cererea lor, de sisteme private de asigurare a calității; sistemul de control al operatorului trebuie să îndeplinească cerințele stabilite de Ordinul președintelui ANSVSA nr. 161/2023 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se elaborează, se implementează și se verifică autocontrolul operatorilor din domeniul produselor alimentare de origine nonanimală, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 6/04.01.2024.
- g) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;
- h) Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625

și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;

- i) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză, prin consemnarea în documentele specifice de prelevare a probei.
 - i. La prelevarea probei de laborator și la solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că prelevează o cantitate suficientă de probă pentru a permite o a doua expertiză – proba pentru a doua expertiză și/sau pentru efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial, proba de referință, în cazul în care există un diferend între DSVSA și operatori, pe baza celei de a doua expertize; proba pentru a doua expertiză este păstrată în condiții adecvate de operatorul economic iar proba de referință este păstrată de laboratorul oficial care analizează proba de laborator;
 - ii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe pentru a permite o a doua analiză în cadrul celei de a doua expertize și pentru examinarea menționată la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 este supusă condiției ca o astfel de prelevare să aibă caracter relevant, adecvat și posibil din punct de vedere tehnic; În cazul în care prelevarea unei cantități suficiente nu este posibilă tehnic, adecvată sau relevantă având în vedere, în special, prevalența și distribuția pericolului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA informează operatorul despre acest lucru;
 - iii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe în scopul unei a doua expertize și/sau al examinării menționate la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu poate avea caracter: ”relevant”, în cazul în care o altă analiză efectuată de către un alt laborator oficial nu poate fi efectuată deoarece niciun alt laborator oficial din Uniunea Europeană nu deține expertiza sau echipamentele necesare în vederea efectuării analizei în cauză, „posibil din punct de vedere tehnic”, în cazul în care cantitatea prelevată disponibilă pentru probe este insuficientă;
 - iv. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza probei pentru a doua expertiză;
- j) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris.
- k) În cazul în care operatorul dorește să exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, acesta notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință; în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probei de laborator și a probei pentru a doua expertiză, de către un alt expert care deține calificări/certificări naționale/internaționale recunoscute conform legii, în domeniul disputat; expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului;
- l) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. i), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorii solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator și realizarea celei de a doua analize oficiale prin analizarea probei de referință de către un alt laborator oficial; costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor pentru a doua expertiză și de referință sunt suportate de operatorul

din domeniul alimentar, care a contestat rezultatul controlului oficial; buletinul de analiză a probei pentru a doua expertiză și/sau trebuie să fie eliberat de un laborator oficial acreditat conform SR ISO EN 17025 care utilizează o metodă de determinare ce prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator; laboratorul oficial care efectuează o altă analiză în conformitate cu articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 preia funcția de „arbitru” în cazurile în care există un diferend între DSVSA și operator, pe baza analizei inițiale și a celei de a doua expertize.

- m) Loturile de produse alimentare care fac obiectul diferendului între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- n) În cazul suspiciunii de neconformitate/loturilor neconforme se aplică prevederile art.65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentului (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;
- o) În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune fundamentată privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator; probele recoltate în aceste condiții sunt însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice.
- p) În cazul unor rezultate de laborator care indică depășirea limitelor legale maxime admise de aditivi, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi ce provin din import, comerț intraunional sau producție autohtonă cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operator.
- q) Loturile de produse alimentare pentru care s-au depistat concentrații de aditivi peste limitele legale maxime admise nu sunt puse pe piață și/sau sunt retrase de pe piață, după caz; ele nu sunt destinate consumului uman direct, nu sunt utilizate ca ingrediente la fabricarea altor produse alimentare și nici amestecate cu alte produse alimentare;
- r) În cazul în care există suspiciuni fundamentate privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor, personalul de specialitate din cadrul DSVSA efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea; lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale; acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului; în funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare, opozabile fiecărui caz în parte;
- s) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

H. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND GRADUL DE CONTAMINARE RADIOACTIVĂ A PRODUSELOR ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ

Nr. crt.	Denumirea produsului	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor***
1.	2.	3.	4.
1.	Legume și fructe	Depozite de legume și fructe supermarket/hipermarket, magazine specializate	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă
2.	Cereale	Depozit /siloz	Maximum 2 probe pe an pentru fiecare județ pentru produsele provenite din producția internă
3.	Plante aromatice, ingrediente vegetale uscate, ceai și condimente	Unități de ambalare	Maximum 2 probe pe an pentru fiecare județ pentru produsele provenite din producția internă
4.	Legume, plante, rădăcini și tuberculi alimentari Fructe comestibile; coajă de agrume și de pepene galben Cafea, ceai și condimente, cu excepția maté-ului Cereale Produse de panificație; malț; amidoane și fecule; gluten; inulină Seminte și fructe oleaginoase; sâmburi, seminte și fructe diverse; plante industriale și medicinale; Uleiuri vegetale stabile, fluide sau solide, brute, epurate sau rafinate Grăsimi și uleiuri animale sau vegetale hidrogenate, chiar	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe/state membre ale Uniunii Europene(*)	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctul final de import

și rafinate, dar nepreparate	Unități de comerț cu amănuntul Supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre din Uniunea Europeană și țări terțe
Margarină, înlocuitor de osânză și alte grăsimi alimentare preparate		
Zahăr din sfeclă și din trestie, în stare solidă		
Alte tipuri de zahăr; siropuri; înlocuitori de miere, chiar și amestecați cu miere naturală; zahăr și melasă caramelizate		
Boabe de cacao întregi și zdrobite, brute sau măcinate		
Preparate din legume, zarzavaturi, fructe și alte plante sau părți din plante		
Must de struguri parțial fermentați, chiar dacă fermentația este oprită prin alt procedeu decât cu ajutorul alcoolului		
Vin din struguri proaspeți; must de struguri proaspeți oprit din fermentație, inclusiv mistelă		
Bere		
Glucoză și siropul de glucoză		
Lactoză și siropul de lactoză		
Albumine (inclusiv concentratele din două sau mai multe proteine din zer, care conțin în greutate mai mult de 80 % de proteine din zer, calculate pe materie uscată), albuminați și alți derivați ai albuminei		
Porumb zaharat, nefiert sau fiert în apă sau abur, congelat		
Porumb zaharat, conservat provizoriu (de exemplu prin gazare cu gaz bioxid de sulf, în saramură, în apă sulfurată sau în alte soluții care să asigure provizoriu conservarea sa), dar impropriu consumului în această stare		
Dulciuri fără cacao (inclusiv ciocolata albă), cu excepția extractelor de lemn dulce cu conținut de zaharoză mai mare de 10 %, fără adaos de alte materii		
Ciocolată și alte preparate alimentare cu conținut de		

	cacao		
	Paste alimentare, fie fierte, spaghete, macaroane, tăiței, lasagna, gnochi, ravioli, cannelloni, cu excepția pastelor alimentare umplute		
	Produse pe bază de cereale obținute prin suflare sau prăjire (corn flakes, de exemplu); cereale (altele decât porumb) boabe sau sub formă de fulgi sau de alte cereale prelucrate (cu excepția făinii și grișului)		
	Produse de panificație, de patiserie sau de biscuiți, cu sau fără adaos de cacao; hostii, capsule goale de modele utilizate pentru medicamente, pâini preambalate, foi de paste uscate din făină, amidon sau feculă și produse similare		
	Porumb zaharat (Zea mays var. Saccharata) preparat sau conservat în oțet sau acid acetic		
	Ape, inclusiv ape minerale și ape gazoase, cu adaos de zahăr sau alți îndulcitori și alte băuturi nealcoolice, cu excepția sucurilor de fructe sau de legume de la nr. 2009, care nu conțin produsele de la nr. 0401 la 0404 sau grăsimi obținute din produsele de la nr. 0401 la 0404		
	Preparate pe bază de cafea		
	Preparate pe bază de ceai sau maté		
	Inlocuitori prăjiți de cafea, cu excepția cicorii prăjite		
	Drojii de panificație, uscate sau nu		
5.	Ciuperci de cultură	Comercializare la locul de producție	O dată pe an pentru fiecare producător din fiecare județ
		Unități de prelucrare și procesare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă

6.	Ciuperci proaspete sau refrigerate, altele decât ciupercile de cultură (NC 0709 51, 0709 59)	Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din state membre ale Uniunii Europene ^(*)	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre ale Uniunii Europene
		Unități de prelucrare și procesare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă
7.	Ciuperci congelate (nefierte sau fierte în apă sau aburi), altele decât ciupercile de cultură (NC 0710 80 69)	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din state membre ale Uniunii Europene ^(*)	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenind din state membre ale Uniunii Europene
		Unități de prelucrare și procesare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă
8.	Ciuperci conservate provizoriu (de exemplu cu ajutorul gazului sulfuros sau în apă sărată, sulfurate sau cu adaos de alte substanțe pentru conservare provizorie), dar impropriei consumului în această stare, altele decât ciupercile de cultură (NC 0711 90 60, 0711 59 00)	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenind din state membre ale Uniunii Europene ^(*)	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenind din state membre ale Uniunii Europene

		Unități de prelucrare și procesare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă
9.	Ciuperci uscate, fie tăiate în bucăți sau felii fie mărunțite zdrobite sau pulverizate, dar nepreparate în alt mod, altele decât ciupercile de cultură (NC 0712 30 00)	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din state membre ale Uniunii Europene(*)	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenind din state membre ale Uniunii Europene
		Unități de prelucrare și procesare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă
10.	Ciuperci, preparate sau conservate în oțet sau acid acetic, altele decât ciupercile de cultură (NC 2001 90 50)	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din state membre ale Uniunii Europene(*)	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre ale Uniunii Europene
		Unități de prelucrare și procesare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă
11.	Ciuperci, preparate sau conservate altfel decât în oțet sau acid acetic, altele decât ciupercile de cultură (NC 2003 10 80)	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs

			pentru fiecare țară terță de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din state membre ale Uniunii Europene ^(*)	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre ale Uniunii Europene
		Unități de prelucrare și procesare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă
12.	Produse alimentare ^(**) destinate consumului uman, fie imediat, fie după prelucrare, originare sau expediate din Japonia	Posturi de intrare desemnate	5% din transporturi originare sau expediate din Japonia
13.	Sare	Depozit alimentară	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din țări terțe
14.	Produsele alimentare menționate la pct. 1-13	Unități de vânzare prin internet Unități care desfășoară activități de comercializare către consumatorul final prin valorificarea comenzilor primite pe internet înregistrate conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 111/2008, cu completările și modificările ulterioare	O probă pe an din fiecare județ, prelevată online

Notă:

(*) Depozitul de destinație reprezintă locul de destinație al produselor provenind din țări terțe/state membre, așa cum este declarat în documentul de intrare la import/notificare comerț intraunional prevăzute în Ordinul ANSVSA/AVR nr. 120/4.724/2022 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se derulează operațiunile de import, export și comerț intraunional de produse și alte ingrediente alimentare de origine nonanimală supuse controlului oficial pentru siguranța alimentelor;

Nivelurile maxime admise sunt prevăzute în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/1158 al Comisiei din 5 august 2020 privind condițiile de import al produselor alimentare și al hranei pentru animale originare din țările terțe în urma accidentului produs la centrala nucleară de la Cernobîl, din 06.08.2020, în Regulamentul (Euratom) 2016/52 al Consiliului din 15 ianuarie 2016 de stabilire a nivelurilor maxime permise de contaminare radioactivă a alimentelor și furajelor în urma unui accident nuclear sau a oricărui alt caz de urgență radiologică și de abrogare a Regulamentului (Euratom) nr. 3954/87 al Consiliului și a Regulamentelor (Euratom) nr. 944/89 și (Euratom) nr. 770/90 ale Comisiei, în Ordinul ministrului sănătății publice, al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 1805/286/314/2006 privind aprobarea Instrucțiunilor referitoare la crearea cadrului legal pentru aplicarea regulamentelor Consiliului și Comisiei Europene referitoare la stabilirea nivelurilor maxime admise de contaminare radioactivă a produselor alimentare și furajere, după un accident nuclear sau în caz de urgență radiologică, la condițiile speciale de export al produselor alimentare și furajere, ca urmare a unui accident nuclear sau ca urmare a altor situații de urgență radiologică, precum și la condițiile care guvernează importurile produselor agricole originare din alte țări, ca urmare a accidentului de la centrala nucleare-electrică de la Cernobîl, precum și în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2016/6 al Comisiei din 5 ianuarie 2016 de impunere a unor condiții speciale de reglementare a importurilor de hrană pentru animale și alimente originare sau expediate din Japonia, în urma accidentului de la centrala nucleară din Fukushima și de abrogare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 322/2014, cu amendamentele ulterioare.

(**) Limitele maxime admise sunt prevăzute în anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2016/6, cu amendamentele ulterioare.

*** Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

Precizări tehnice:

- a) Analizele se efectuează în laboratoare specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, în conformitate cu procedura specifică „Prelevarea probelor pentru determinarea gradului de contaminare radioactivă a produselor alimentare de origine nonanimală”, elaborată de ANSVSA;
- c) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;
- d) Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- e) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză, prin consemnarea în documentele specifice de prelevare a probei.

- i. La prelevarea probei de laborator și la solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că prelevează o cantitate suficientă de probă pentru a permite o a doua expertiză – proba pentru a doua expertiză și/sau pentru efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial, proba de referință, în cazul în care există un diferend între DSVSA și operatori, pe baza celei de a doua expertize; proba pentru a doua expertiză este păstrată în condiții adecvate de operatorul economic iar proba de referință este păstrată de laboratorul oficial care analizează proba de laborator;
 - ii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe pentru a permite o a doua analiză în cadrul celei de a doua expertize și pentru examinarea menționată la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 este supusă condiției ca o astfel de prelevare să aibă caracter relevant, adecvat și posibil din punct de vedere tehnic; În cazul în care prelevarea unei cantități suficiente nu este posibilă tehnic, adecvată sau relevantă având în vedere, în special, prevalența și distribuția pericolului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA informează operatorul despre acest lucru;
 - iii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe în scopul unei a doua expertize și/sau al examinării menționate la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu poate avea caracter: ”relevant”, în cazul în care o altă analiză efectuată de către un alt laborator oficial nu poate fi efectuată deoarece niciun alt laborator oficial din Uniunea Europeană nu deține expertiza sau echipamentele necesare în vederea efectuării analizei în cauză, „posibil din punct de vedere tehnic”, în cazul în care cantitatea prelevată disponibilă pentru probe este insuficientă;
 - iv. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza probei pentru a doua expertiză;
- f) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris.
- g) În cazul în care operatorul dorește să exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, acesta notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință; în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probei de laborator și a probei pentru a doua expertiză, de către un alt expert care deține calificări/certificări naționale/internaționale recunoscute conform legii, în domeniul disputat; expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului;
- h) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. i), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorii solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator și realizarea celei de a doua analiză oficială prin analizarea probei de referință de către un alt laborator oficial; costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor pentru a doua expertiză și de referință sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar, care a contestat rezultatul controlului oficial; buletinul de analiză a probei pentru a doua expertiză și/sau trebuie să fie eliberat de un laborator oficial acreditat conform SR ISO EN 17025 care utilizează o metodă de determinare ce prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator; laboratorul oficial care efectuează o altă analiză în conformitate cu articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 preia funcția de „arbitru” în cazurile în care există un diferend între DSVSA și operator, pe baza analizei inițiale și a celei de a doua expertize.

- i) Loturile de produse alimentare care fac obiectul diferendului între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- j) În cazul în care există suspiciuni fundamentate privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor, personalul de specialitate din cadrul DSVSA efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea; lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale; acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului; în funcție de rezultatul acestora personalul de specialitate din DSVSA ia măsurile ce se impun aplicând prevederile art. 65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentului (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;
- k) În cazul unor rezultate de laborator care indică depășirea limitelor legale maxime admise de contaminare radioactivă, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi ce provin din import, comerț intraunional sau producție autohtonă cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operator;
- l) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se vor preleva probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- m) La stabilirea Planului cifric la nivel județean privind planificarea probelor sunt luate în considerare criterii, precum: numărul și mărimea unității, sistemul de control al operatorului, notificările transmise prin intermediul SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și alte criterii stabilite la nivel județean; frecvența prelevărilor de probe stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe criteriile enumerate anterior, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la cererea lor, de sisteme private de asigurare a calității; sistemul de control al operatorului trebuie să îndeplinească cerințele stabilite de Ordinul președintelui ANSVSA nr. 161/2023 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se elaborează, se implementează și se verifică autocontrolul operatorilor din domeniul produselor alimentare de origine nonanimală, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 6/04.01.2024.
- n) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

I. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND TRATAREA CU RADIAȚII IONIZANTE A PRODUSELOR ALIMENTARE ȘI A INGREDIENTELOR ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ

Nr. crt.	Denumirea produsului	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor*
1	2	3	4
1.	Condimente**	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe ^(*)	O dată pe an de la fiecare unitate pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu au fost prelevate în Posturile de inspecție la frontieră/ birouri vamale
2.	Plante aromatice**	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe ^(*)	O dată pe an de la fiecare unitate pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu au fost prelevate în Posturile de inspecție la frontieră/ birouri vamale
3.	Ingrediente vegetale uscate**	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi din fiecare produs pentru fiecare țară terță de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe ^(*)	O dată pe an de la fiecare unitate pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu au fost prelevate în Posturile de inspecție la frontieră/ birourile vamale
4.	Produsele alimentare menționate la	Unități de vânzare prin internet Unități care desfășoară activități de comercializare către	O probă pe an din fiecare județ, prelevată online

	pct. 1-3	consumatorul final prin valorificarea comenzilor primite pe internet înregistrate conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 111/2008, cu completările și modificările ulterioare	
--	----------	---	--

Notă:

(*) Depozitul de destinație reprezintă locul de destinație al produselor provenind din țări terțe/state membre ale Uniunii Europene, așa cum este declarat în documentul de intrare la import/notificare comerț intraunional prevăzute în Ordinul ANSVSA/AVR nr. 120/4.724/2022 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se derulează operațiunile de import, export și comerț intraunional de produse și alte ingrediente alimentare de origine nonanimală supuse controlului oficial pentru siguranța alimentelor

(**) Produse alimentare care nu au fost tratate cu radiații ionizante; pentru produsele care sunt etichetate și declarate a fi tratate cu radiații ionizante se verifică documentele însoțitoare în care sunt trecute doza aplicată și numele instalației în care s-a realizat iradierea.

*** Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

Precizări tehnice:

- a) Analizele se efectuează în laboratoare specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Doza de radiație maximă și produsele alimentare autorizate pentru tratarea prin iradiere sunt stabilite în anexa la Directiva 1999/3/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 22 februarie 1999 de stabilire a unei liste comunitare cu produsele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante. Produsele alimentare sunt neconforme atunci când sunt tratate cu radiații ionizate în instalații care nu sunt autorizate conform prevederilor art. 7 din Directiva 1999/2/CE al Parlamentului European și a Consiliului din 22 februarie 1999 de apropiere a legislațiilor statelor membre privind produsele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante; instalațiile aprobate sunt afișate pe web site-ul Comisiei Europene https://ec.europa.eu/food/safety/biosafety/irradiation/approved_establishments_en;
- c) Dozele maxime admise pentru produsele din tabelul de mai sus, trebuie să fie în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului sănătății și familiei, al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 855/2001/98/90/2002 pentru aprobarea Normelor privind alimentele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante și cu prevederile Ordinului ministrului sănătății publice nr. 870/2006 privind aprobarea Listei cu alimentele și ingredientele alimentare și dozele maxime la care acestea pot fi tratate cu radiații ionizante, în vederea autorizării introducerii lor pe piață;
- d) Prelevarea probelor se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA în conformitate cu procedura specifică «Prelevarea probelor în vederea testării tratării cu radiații ionizante a produselor și ingredientelor alimentare» elaborată de ANSVSA și afișată pe site-ul acesteia;
- e) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme

specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;

- f) Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- g) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză, prin consemnarea în documentele specifice de prelevare a probei.
- i. La prelevarea probei de laborator și la solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că prelevează o cantitate suficientă de probă pentru a permite o a doua expertiză – proba pentru a doua expertiză și/sau pentru efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial, proba de referință, în cazul în care există un diferend între DSVSA și operatori, pe baza celei de a doua expertize; proba pentru a doua expertiză este păstrată în condiții adecvate de operatorul economic iar proba de referință este păstrată de laboratorul oficial care analizează proba de laborator;
 - ii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe pentru a permite o a doua analiză în cadrul celei de a doua expertize și pentru examinarea menționată la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 este supusă condiției ca o astfel de prelevare să aibă caracter relevant, adecvat și posibil din punct de vedere tehnic; În cazul în care prelevarea unei cantități suficiente nu este, relevantă, adecvată și posibilă, personalul de specialitate din cadrul DSVSA informează operatorul despre acest lucru;
 - iii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe în scopul unei a doua expertize și/sau al examinării menționate la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu poate avea caracter: ”relevant”, în cazul în care o altă analiză efectuată de către un alt laborator oficial nu poate fi efectuată deoarece niciun alt laborator oficial din Uniunea Europeană nu deține expertiza sau echipamentele necesare în vederea efectuării analizei în cauză, „posibil din punct de vedere tehnic”, în cazul în care cantitatea prelevată disponibilă pentru probe este insuficientă;
 - iv. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza probei pentru a doua expertiză;
- h) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris.
- i) În cazul în care operatorul dorește să exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, acesta notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință; în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probei de laborator și a probei pentru a doua expertiză, de către un alt expert care deține calificări/certificări naționale/internaționale recunoscute conform legii, în domeniul disputat; expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului;

- j) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. i), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorii solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator și realizarea celei de a doua analiză oficială prin analizarea probei de referință de către un alt laborator oficial; costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor pentru a doua expertiză și de referință sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar, care a contestat rezultatul controlului oficial; buletinul de analiză a probei pentru a doua expertiză și/sau trebuie să fie eliberat de un laborator oficial acreditat conform SR ISO EN 17025 care utilizează o metodă de determinare ce prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator; laboratorul oficial care efectuează o altă analiză în conformitate cu articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 preia funcția de „arbitru” în cazurile în care există un diferend între DSVSA și operator, pe baza analizei inițiale și a celei de a doua expertize.
- k) Loturile de produse alimentare care fac obiectul diferendului între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- l) În cazul în care există suspiciuni fundamentate privind nerespectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor, personalul de specialitate din cadrul DSVSA efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea; lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale; acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului; în funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând prevederile art.65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentului (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;
- m) În cazul unor rezultate de laborator care indică depășirea dozelor legale maxime admise de iradiere, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi ce provin din import cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la respectarea cerințelor legale în vigoare; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operator;
- n) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în dozele legale admise de iradiere; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- o) La stabilirea Planului cifric la nivel județean privind planificarea probelor sunt luate în considerare criterii, precum: numărul și mărimea unității, sistemul de control al operatorului, notificările transmise prin intermediul SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și alte criterii stabilite la nivel județean; frecvența prelevărilor de probe stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe criteriile enumerate anterior, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la

cererea lor, de sisteme private de asigurare a calității; sistemul de control al operatorului trebuie să îndeplinească cerințele stabilite de Ordinul președintelui ANSVSA nr. 161/2023 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se elaborează, se implementează și se verifică autocontrolul operatorilor din domeniul produselor alimentare de origine nonanimală, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 6/04.01.2024.

p) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

J. CONTROLUL OFICIAL AL ORGANISMELOR MODIFICATE GENETIC ÎN ALIMENTE

Produse care conțin, constau sau sunt obținute din soia

Nr. crt.	Unitatea	Modalitate de supraveghere și control	
		Prin verificare	Prin recoltarea de probe pentru examene de laborator
		Frecvența	Frecvența de recoltare a probelor**
1.	2.	3.	4.
1.	Depozite de semințe de consum (soia)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare depozit	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
2.	Unități de fabricare a uleiului din soia	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare unitate(*)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
3.	Unități de procesare soia, pentru obținerea de alimente, altele decât cele pentru producția de ulei (unități de procesare alimente care utilizează produse din soia, unități producătoare de produse zaharoase, biscuiți)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare unitate(*)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
4.	Unități de comercializare a alimentelor care conțin, constau sau sunt obținute din soia	O dată pe semestru la maxim 3 unități/județ(*)	O dată pe an prin recoltare de probe, de la maxim 3 unități/județ, la produsele declarate a fi libere de organisme modificate genetic

2. Produse care conțin, constau sau sunt obținute din porumb

Nr. crt.	Unitatea	Modalitate control	
		Prin verificare	Prin recoltarea de probe pentru examene de laborator
		Frecvența	Frecvența de recoltare a probelor**
1.	2.	3.	4.
1.	Depozite de semințe de consum (porumb)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare depozit(*)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
2.	Unități producătoare de ulei din germeni de porumb	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare unitate(*)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
3.	Unități de procesare porumb, pentru obținerea de alimente, altele decât cele pentru producția de ulei (mori, fabrici de produse zaharoase, biscuiți, fulgi de porumb etc)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare unitate(*)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
4.	Unități de comercializare a porumbului/produselor care conțin, constau sau sunt obținute din porumb	O dată pe semestru la maxim 3 unități/județ(*)	O dată pe an prin recoltare de probe, de la maxim 3 unități/județ, la produsele declarate a fi libere de organisme modificate genetic

3. Produse care conțin, constau sau sunt obținute din rapiță

Nr. crt.	Unitatea	Modalitate control	
		Prin verificare	Prin recoltarea de probe pentru examene de laborator

		Frecvența	Frecvența de recoltare a probelor**
1.	2.	3.	4.
1.	Depozite de cereale/semințe oleaginoase (rapiță)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare depozit(*)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
2.	Unități producătoare de ulei din rapiță	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare unitate(*)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
3.	Unități pentru producerea de alimente care utilizează rapiță, altele decât cele pentru producția de ulei	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare unitate(*)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic

4. Produse care conțin, constau sau sunt obținute din orez

Unitatea	Modalitate control	
	Prin verificare	Prin recoltarea de probe pentru examene de laborator
	Frecvența	Frecvența de recoltare a probelor
Posturi de Inspecție la Frontieră	La toate importurile de produse din orez enumerate în anexa I la Decizia de punere în aplicare a Comisiei din 22 decembrie 2011 privind măsurile de urgență în ceea ce privește orezul modificat genetic neautorizat în produsele din orez originare din China și de abrogare a Deciziei 2008/289/CE	La toate importurile de produse din orez enumerate în anexa I la Decizia de punere în aplicare a Comisiei nr. 2011/884/UE

Notă

(*) Se referă la verificarea documentelor necesare asigurării trasabilității.

** Frecvența controalelor poate fi mărită ori de câte ori există situații neprevăzute și/sau indicii că siguranța produselor alimentare poate fi afectată, cum ar fi la suspiciuni, sesizări, reclamații, notificări.

Precizări tehnice:

- a) Analizele pentru identificarea și cuantificarea organismelor modificate genetic în alimente care conțin, constau sau sunt obținute din soia, porumb și orez se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA în conformitate cu prevederile Recomandării Comisiei din 4 octombrie 2004 privind liniile directe pentru prelevarea de probe și detecția organismelor modificate genetic și a materialului produs din organisme genetic ca sau în produse și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 94/2006 pentru aprobarea Liniilor directe privind prelevarea de probe și analiza organismelor modificate genetic, a organismelor modificate genetic ca produse precum și a produselor care conțin sau pot conține organisme modificate genetic și ale Ghidului privind verificarea și prelevarea de probe pentru alimentele și furajele care conțin sau pot conține organisme modificate genetic;
- c) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, prin firme specializate de transport/alte modalități de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;
- d) Operatorii, funcție de rezultatele controlului oficial, pot exercita dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 și/sau pot formula contestație în termenele și în condițiile prevăzute de către Legea nr. 554/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- e) Pentru respectarea prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că operatorii ale căror bunuri fac obiectul prelevării de probe sunt informați asupra dreptului la a doua expertiză, prin consemnarea în documentele specifice de prelevare a probei.
 - i. La prelevarea probei de laborator și la solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA se asigură că prelevează o cantitate suficientă de probă pentru a permite o a doua expertiză – proba pentru a doua expertiză și/sau pentru efectuarea unei alte analize de către un alt laborator oficial, proba de referință, în cazul în care există un diferend între DSVSA și operatori, pe baza celei de a doua expertize; proba pentru a doua expertiză este păstrată în condiții adecvate de operatorul economic iar proba de referință este păstrată de laboratorul oficial care analizează proba de laborator;
 - ii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe pentru a permite o a doua analiză în cadrul celei de a doua expertize și pentru examinarea menționată la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 este supusă condiției ca o astfel de prelevare să aibă caracter relevant, adecvat și posibil din punct de vedere tehnic; În cazul în care prelevarea unei cantități suficiente nu este posibilă tehnic, adecvată sau relevantă având în vedere, în special, prevalența și distribuția pericolului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA informează operatorul despre acest lucru;
 - iii. Prelevarea unei cantități suficiente de probe în scopul unei a doua expertize și/sau al examinării menționate la articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 nu poate avea caracter: ”relevant”, în cazul în care o altă analiză efectuată de către

un alt laborator oficial nu poate fi efectuată deoarece niciun alt laborator oficial din Uniunea Europeană nu deține expertiza sau echipamentele necesare în vederea efectuării analizei în cauză, „posibil din punct de vedere tehnic”, în cazul în care cantitatea prelevată disponibilă pentru probe este insuficientă;

- iv. În cazul în care operatorul nu solicită o probă pentru a doua expertiză, acest lucru se consemnează în procesul verbal și operatorul pierde dreptul la a doua expertiză prin analiza probei pentru a doua expertiză;
- f) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat, în scris;
- g) În cazul în care operatorul dorește să exercite dreptul la a doua expertiză prevăzut la art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625, acesta notifică acest fapt DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință; în cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării, operatorul prezintă autorității competente rezultatul examinării documentelor privind prelevarea și analiza probei de laborator și a probei pentru a doua expertiză, de către un alt expert care deține calificări/certificări naționale/internaționale recunoscute conform legii, în domeniul disputat; expertul este o persoană care are calificarea adecvată, este instruit sau are experiență practică în ce privește prelevarea probelor/examinarea și auditarea programelor și tehnicilor de prelevare, metodele de analiză și interpretarea cerințelor legislative specifice și care să realizeze examinarea documentară în cadrul celei de a doua expertize din partea operatorului;
- h) În cazul în care, în urma celei de a doua expertize menționate la lit. i), apare un diferend între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operator, DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor decide, în cazul în care operatorii solicită, examinarea documentelor privind analiza inițială a probei de laborator și realizarea celei de a doua analiză oficială prin analizarea probei de referință de către un alt laborator oficial; costurile suplimentare privind examinarea documentelor și analiza probelor pentru a doua expertiză și de referință sunt suportate de operatorul din domeniul alimentar, care a contestat rezultatul controlului oficial; buletinul de analiză a probei pentru a doua expertiză și/sau trebuie să fie eliberat de un laborator oficial acreditat conform SR ISO EN 17025 care utilizează o metodă de determinare ce prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator; laboratorul oficial care efectuează o altă analiză în conformitate cu articolul 35 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625 preia funcția de „arbitru” în cazurile în care există un diferend între DSVSA și operator, pe baza analizei inițiale și a celei de a doua expertize.
- i) Loturile de produse alimentare care fac obiectul diferendului între DSVSA responsabilă cu prelevarea probelor și operatorul economic sunt reținute oficial pe întreaga perioadă, de la notificarea operatorului privind utilizarea dreptului la a doua expertiză, până la încheierea diferendului și stabilirea destinației acestora;
- j) Acțiunile de verificare și prelevare de probe, dacă este cazul, la primul import de produse din fiecare țară de origine se realizează după primirea notificărilor, în conformitate cu procedurile stabilite de Ordinul ANSVSA/AVR nr. 120/4.724/2022 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se derulează operațiunile de import, export și comerț intraunional de produse și alte ingrediente alimentare de origine nonanimală supuse controlului oficial pentru siguranța alimentelor, precum și în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1829/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic, cu amendamentele ulterioare, și ale Regulamentului (CE) nr. 1830/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind trasabilitatea și etichetarea organismelor modificate genetic și trasabilitatea produselor destinate

alimentației umane sau animale, produse din organisme modificate genetic, și de modificare a Directivei 2001/18/CE, cu amendamentele ulterioare;

- k) În cazul în care se regăsesc și alte produse ce ar putea conține organisme modificate genetic autorizate, respectiv bumbac, sfeclă de zahăr etc., produse autorizate la nivel european și înscrise în Registrul Comunitar al Alimentelor și Furajelor Modificate Genetic (https://webgate.ec.europa.eu/dyna/gm_register/index_en.cfm), se realizează controlul de identitate și documentar pentru verificarea conformității cu legislația europeană în vigoare;
- l) În cazul în care în urma verificării se suspicionează sau se constată o neregulă care necesită investigații de laborator se prelevează probe de soia porumb și rapiță pentru efectuarea analizelor de laborator; probele recoltate în aceste condiții sunt însoțite de o notă justificativă, cu precizarea motivației recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;
- m) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se vor preleva probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- n) În cazul suspiciunii de neconformitate, loturilor neconforme se aplică prevederile art. 65, art. 66, art. 67, art. 137 și art. 138 din Regulamentul (UE) 2017/625 și ale procedurilor specifice elaborate de ANSVSA și afișate pe site-ul acesteia, după caz;
- o) În cazul unor rezultate de laborator care indică prezența pe piață a unui organism modificat genetic neautorizat, personalul de specialitate din cadrul DSVSA notifică după caz, prin SRAAF sau prin Sistemul de Cooperare și Asistență Administrativă și prelevează probe și pentru următoarele loturi cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate conforme; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operator;
- p) La stabilirea Programului cifric sunt luate în considerare criterii cum ar fi: rezultatele controalelor anterioare, originea produsului, capacitatea de producție/depozitare, disponibilitatea sezonieră a produsului, controlul propriu realizat de către operatori, punctul din lanțul alimentar în care este efectuat controlul și altele; frecvența prelevărilor de probe stabilite prin prezentele norme poate fi modificată pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul DSVSA, această analiză este bazată pe risc, pe criteriile enumerate anterior, pe evaluarea fiabilității și rezultatelor controalelor proprii care au fost efectuate de către operatori sau de către un terț la cererea lor, pe sisteme private de asigurare a calității; sistemul de control al operatorului trebuie să îndeplinească cerințele stabilite de Ordinul președintelui ANSVSA nr. 161/2023 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor de origine nonanimală care stabilește condițiile în care se elaborează, se implementează și se verifică autocontrolul operatorilor din domeniul produselor alimentare de origine nonanimală, publicat în Monitorul Oficial al României nr. 6/04.01.2024.
- q) La solicitarea operatorului, personalul de specialitate din cadrul DSVSA poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

CAPITOLUL III

ACȚIUNILE DE PREVENIRE ȘI COMBATERE A PRACTICILOR ÎNȘELĂTOARE SAU FRAUDULOASE LA PRODUSELE ALIMENTARE

Pentru a detecta, preveni, atenua și combate practicile frauduloase sau înșelătoare legate de diluarea, substituirea sau ascunderea unor ingrediente, îmbunătățirea ilegală a atributelor unui produs, contrafaceri prin încălcarea drepturilor de proprietate intelectuală, etichetarea înșelătoare sau alte falsificări ale produselor alimentare, inspectorii DSVSA vor notifica PNC FF produse alimentare origine animală/nonanimală ori de câte ori suspicionează sau constată în cadrul controalelor oficiale pentru domeniul siguranței alimentelor prevăzute la Cap. I și la Cap. II, lit. B, D, E, F, G, I, J o acțiune săvârșită în mod intenționat de unul sau mai mulți operatori din domeniul alimentar, cu încălcarea legislației în vigoare, în scopul de a induce în eroare beneficiarul și/sau consumatorul final prin diferite mijloace, pentru a realiza beneficii financiare și/sau materiale nejustificate și care poate avea sau nu implicații asupra siguranței alimentare. “

exa
la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare
și pentru Siguranța Alimentelor nr./2025

„Anexa nr. 1
la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare
și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2013

Norme metodologice

de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, porcinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor

*Notă***ABREVIERI**

AA-PAS	Albastru Alcian-Periodic Acid Schiff
ADNS	sistemul de notificare a bolilor la animale
AIE	anemie infecțioasă ecvină
ANSVSA	Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor
BCCC	Boala cronică cahectizantă a cervidelor
BND	Baza Națională de Date
CSVSA	Circumscripția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor
CMV	Colegiul Medicilor Veterinari
DDD	Dezinfecție, Dezinsecție, Deratizare
DSVSA	Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București
EDTA	Etilen diamino tetraacetat de sodiu
EIAs-y-IFN	detectia de gamma interferon prin testul imunoenzimatic sandwich
GPS	sistem de poziționare globală
HACCP	Principiile privind analiza riscurilor și punctele critice de control (Hazard Analysis and Critical Control Point)
HE	hematoxilină-eozină, metodă de colorare histologică
HEA	hematoxilină - eozină - albastru de metil
HEV	hematoxilină - eozină - verde lumină
Hb	hemoglobină
IA	influența aviară
IDSA	Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală
IFD	Imunofluorescență directă
IISPV	Institutul de Igienă și Sănătate Publică Veterinară
ICPBMV	Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar
LEB	Leucoză enzootică bovină
LM	Rețeaua națională a laboratoarelor de morfopatologie
LNR	Laborator național de referință
LNR EST	Laboratorul Național de Referință pentru Encefalopatii Spongiforme Transmisibile
LNR IA	Laboratorul Național de Referință pentru Influența Aviară
LSVSA	Laboratorul sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor județean, respectiv al municipiului București

NTG	Număr total de germeni
OMS	Organizația Mondială a Sănătății
PAS	Periodic acid schiff
PCR	Reacția de polimerizare în lanț
PIF	Post de inspecție la frontieră
PPD	Extract proteic purificat
PPD-J	Derivat proteic purificat - Johnină - paratuberculină
RFC	Reacția de fixare a complementului
RSAR	Reacția de seroglutinare rapidă
MAT	Testul de microaglutinare
SRAAF	Sistemul Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje
MTBC	Infecția cu complexul Mycobacterium tuberculosis
TCS	Test comparativ simultan
TIA	Toxiinfecție alimentară
TU	Test unic
UCPR	Uniunea Crescătorilor de Păsări din România
UE	Uniunea Europeană
WOAH	Organizația Mondială pentru Sănătate Animală”

1. În înțelesul *prezentelor norme metodologice*, se aplică definițiile prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor și în regulamentele delegate și de implementare ale acestuia.

2. Definițiile de la pct.1 se completează cu termenii și expresiile de mai jos, care au următoarele semnificații:

- a) *confidență* - intervalul în care trebuie să se găsească, pentru un anumit risc de eroare atribuit, variația valorilor obținute pe un eșantion dintr-o populație variabilă;
- b) *controlul bolilor* - totalitatea măsurilor individuale sau de grup care se dispun în cazul unor boli care evoluează în populațiile de animale;
- c) *controale oficiale cu frecvență redusă* - controalele oficiale efectuate pe principii veterinare non-discriminatorii, la fața locului, la destinație și/sau în timpul transportului ce pot implica și prelevarea de probe. Prelevarea de probe se efectuează în acest caz în scopul verificării conformității cu cerințele de certificare asumate la origine;

- d) *controale oficiale cu frecvență întărită - controalele oficiale efectuate ca urmare a rezultatelor nefavorabile obținute în cadrul controalelor cu frecvență redusă asupra lotului controlat; controalele oficiale cu frecvență întărită se vor aplica următoarelor transporturi la aceeași destinație, până la obținerea de rezultate favorabile ce vor readuce exploatația/abatorul de destinație la principiul controlului oficial cu frecvență redusă;*
- e) *data prelevării - data la care a fost recoltată proba;*
- f) *deținător de animale - persoană responsabilă pentru sănătatea animalelor pe care le are în grijă cu obligația de a proteja atât animalele, cât și oamenii de boli transmisibile. Deținătorul de animale are animalele în posesie permanentă în calitate de proprietar de animale și/sau proprietar de exploatație, sau are animalele în posesie temporară în calitate de îngrijitor al acestora, sau de persoană căreia i s-a încredințat îngrijirea acestora; această categorie include, fără a se limita la conducătorii grupurilor de animale, conducătorii mijloacelor de transport în care se găsesc animale, precum și administratorii exploatațiilor comerciale, de tip târguri sau expoziții de animale, tabere de vară, ferme de animale, centre de colectare a animalelor și abatoare;*
- g) *expunere - gradul de distribuție a produsului medicinal veterinar și reflectă numărul potențial de animale expuse unui produs cu defect;*
- h) *efectele secundare adverse (nocive) - anticiparea severității consecințelor la utilizarea unui produs medicinal veterinar cu defecte de calitate;*
- i) *expertiza suplimentară - analiza contraprobei/contraprobelor prelevată/prelevate de către medicul veterinar oficial odată cu proba/probele, la solicitarea proprietarului, la orice laborator acreditat, atunci când acesta nu este convins de rezultatul analizei/analizelor efectuate în cadrul laboratoarelor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București sau în cadrul laboratoarelor naționale de referință; contraproba sigilată rămâne la dispoziția proprietarului care trebuie să o păstreze în condiții corespunzătoare și o poate trimite pentru analiză la orice laborator acreditat din România sau din Uniunea Europeană pentru a efectua examenul de laborator respectiv; acest drept al proprietarului nu va aduce atingere obligației direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, de a impune, în termenele prevăzute de legislație, măsurile necesare asupra animalului și exploatației în care se găsește acesta, în cazul diagnosticării bolilor transmisibile animalelor sau omului, ca urmare a acțiunilor sanitar-veterinare publice cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, porcinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor;*
- j) *incidență - reprezintă numărul de cazuri sau focare noi de boală apărute în interiorul unei populații de animale, expusă riscului, într-o arie geografică determinată, pe parcursul unui interval de timp determinat;*
- k) *localitate/sat - organizare teritorială cu cod siruta;*
- l) *perioada de așteptare/interzicere a mișcării - perioadă în care animalele nu pot ieși în afara exploatațiilor;*
- m) *prevalență - numărul total de cazuri sau focare a unei boli prezentă într-o populație de animale, expusă riscului, într-o zonă geografică determinată, la un moment dat sau într-o perioadă determinată;*
- n) *prevenirea bolilor - activități destinate protejării animalelor sau a oamenilor, în cazul zoonozelor, de riscuri prezente sau potențiale, precum și de consecințele negative ale acestora;*
- o) *Program - programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor și ecvideelor, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.156/2013 pentru aprobarea acțiunilor sanitar-veterinare cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire,*

control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, porcinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, a acțiunilor prevăzute în Programul de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, precum și a tarifelor aferente acestora;

p) proprietar de animale - persoană care are drept de proprietate asupra unor animale;

q) supraveghere - colectarea, analiza, interpretarea și raportarea sistematică a datelor referitoare la sănătatea animalelor;

r) supravegherea activă - orice activitate cu o frecvență și intensitate prestabilite care are ca scop stabilirea prezenței sau absenței unei anumite boli; de asemenea, supravegherea activă reprezintă prelevarea de probe dintr-o populație normală morfoclinic și examinarea acestora, precum și examenele necropsice; supravegherea activă a animalelor acvatice cuprinde: inspecția de rutină de către autoritatea competentă sau alt serviciu calificat și agreat, în numele autorității, examinarea populației animalelor de acvacultură din fermele sau din zonele de creștere a moluștelor pentru depistarea unei boli, prelevarea probelor în scop de diagnostic în cazul suspiciunii bolilor listate sau observarea creșterii mortalității în timpul inspecției și notificarea imediată, obligatorie, în cazul apariției ori al suspiciunii de boli specifice sau a oricărei creșteri a mortalității;

s) supraveghere pasivă - supravegherea de rutină, obișnuită, de obicei legată de vizualizarea animalelor din exploatație, de informațiile și notificările făcute de fermier, având ca scop de bază urmărirea unei populații de animale și înregistrarea datelor și documentelor cu posibilă semnificație epidemiologică, în scopul depistării precoce a bolilor, a menținerii sau schimbării statusului de sănătate al exploatației sau în vederea certificării mișcărilor de animale sau a produselor obținute de la acestea; de asemenea, supravegherea pasivă reprezintă examinarea clinică a cazurilor de animale bolnave dintr-o populație considerată până atunci liberă de boli, prelevarea de probe, analiza și examene de laborator pentru precizarea diagnosticului;

ș) supraveghere specifică - supravegherea unei anumite boli sau infecții, în cadrul aplicării măsurilor de control specificate de lege;

t) testarea probelor în cadrul programelor cofinanțate de monitorizare, control și eradicare a bolilor reprezintă examinarea probelor recoltate pentru supravegherea, monitorizarea și eradicarea bolilor, utilizând toate componentele din fișele de calcul, stabilite ca fiind eligibile de LNR și comunicate anual de ANSVSA prin note de serviciu, pentru determinarea costului unitar al unei probe.

3. Animalele vii importate din țări terțe se supun prelevărilor de probe în posturile de inspecție la frontieră cu scopul verificării îndeplinirii normelor de sănătate din certificatul însoțitor conform prevederilor Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2019/2130 al Comisiei din 25 noiembrie 2019 de instituire a unor norme detaliate privind operațiunile care trebuie efectuate în timpul și în urma controalelor documentare, de identitate și fizice asupra animalelor și bunurilor care fac obiectul controalelor oficiale la posturile de inspecție la frontieră.

4. Animalele vii importate din țări terțe se supun regulilor de carantină timp de minim 30 de zile; pentru efectuarea carantinei, proprietarul exploatației de animale este obligat să dețină locuri special amenajate în acest scop.

5. Animalele vii provenite din comerțul intracomunitar pentru creștere și reproducție se supun izolării într-un spațiu separat de alte animale aflate în exploatație, aplicându-se o perioadă de așteptare/interzicere a mișcării de 30 zile în cazul porcilor și de 21 zile în cazul celorlalte specii.

6. Proprietarii și deținătorii de animale sunt obligați să notifice direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București intenția de a introduce animale din comerțul intracomunitar și import în exploatație, anterior sosirii animalelor, precum și posibila dată a intrării în exploatație.

7. Examenul clinic acceptat și decontat de către direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București se poate face în baza unei decizii scrise a directorului executiv, care stabilește zona în care se face examenul clinic, frecvența și documentele necesare pentru decont, în următoarele situații:

a) în caz de suspiciune la animalele suspecte de contaminare;

b) în caz de confirmare a bolii la animalele din focar, din zona de protecție, supraveghere și de restricție suplimentară, după caz, specifică fiecărei boli;

Decizia directorului executiv este emisă la propunerea fundamentată a structurilor de specialitate din cadrul direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, formulată anterior acțiunii de examinare clinică.

8. La propunerea direcțiilor sanitar - veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate dispune, prin ordin al președintelui acesteia, în funcție de evoluția situației epidemiologice, acțiuni imunoprofilactice de necesitate; orice vaccinare este permisă numai cu produse medicinale veterinar imunologice care au o autorizație de comercializare validă emisă de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar sau de Comisia Europeană, în cazul produselor autorizate prin procedura centralizată, cu notificarea prealabilă către direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București;

9. Medicul veterinar oficial poate dispune, în urma rezultatelor controalelor oficiale documentare, de identitate și fizice efectuate în timpul transportului sau la destinație, teste și prelevări de probe pentru examene de laborator; rezultatele testărilor trebuie comunicate proprietarului sau deținătorului în perioada de carantină, așteptare/interzicere a mișcării.

10. Probele prelevate și testele efectuate în vederea evaluării statusului de sănătate în cadrul controalelor oficiale cu frecvență redusă, prin sondaj, precum și al controalelor oficiale întărite, efectuate în perioada de carantină sau în perioada de așteptare/interzicere a mișcării, în cazul animalelor provenite din import sau comerț intracomunitar sunt suportate de proprietarii animalelor.

11. Supravegherea statusului imun postvaccinal în cazul bolilor pentru care profilaxia este obligatorie în cazul exploatațiilor nonprofesionale se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial, iar în cazul exploatațiilor comerciale, inclusiv a celor de tip A se realizează de medicul veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii, împuternicit de DSVSA.

12. La bovine, ovine, caprine și suine, acțiunile sanitar-veterinare publice din cadrul Programului suportate de la bugetul de stat se efectuează numai pe animale care au fost identificate și înregistrate conform legislației în vigoare.

13. La carnișierele domestice, acțiunile sanitar-veterinare publice din Program se efectuează în campanie și sub forma vaccinărilor de completare, conform precizărilor tehnice din capitolul I secțiunea 9 pct. 3, numai la animalele identificate prin microcipare și care dețin documente de identificare emise conform legii; codul microcipului, seria și numărul documentului de identificare sunt înscrise în mod obligatoriu în documentul justificativ privind efectuarea acțiunilor sanitar-veterinare, pentru acceptarea plății acestora; fiecare consiliu județean, respectiv al municipiului București al Colegiului Medicilor Veterinari trebuie să dețină evidența carnetelor de sănătate furnizate și să o furnizeze direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București.

Vaccinarea antirabică este obligatorie la toate carnișierele domestice aflate în zona de control a unui focar de rabie, după cum este definit în legislație.

În scopul programelor de eradicare a infecției cu virusul rabic, vaccinarea antirabică a animalelor deținute, în afara celor menționate la pct. 12, trebuie să se bazeze pe riscuri și să fie efectuată cu scopul de a proteja oamenii împotriva expunerii la virusul rabic, folosind vaccinuri care îndeplinesc cerințele de la punctul 1 literele (a) și (b) din anexa III la Regulamentul (UE) nr. 576/2013.

Pentru acceptarea plății vaccinării antirabice se verifică, aleatoriu, pentru minimum 10 % din animalele vaccinate, înregistrarea în baza de date specifică a acestei acțiuni.

14. Costurile manoperei de prelevare a probelor, de vaccinare și tuberculinare, analiza și examenele de laborator necesare realizării în exploatațiile nonprofesionale a acțiunilor sanitar-veterinare publice din Program se asigură din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.

15. Prin excepție de la prevederile pct. 13, proprietarii animalelor suportă costurile aferente:

a) manoperei de prelevare a probelor, analizele și examenele de laborator efectuate la solicitarea proprietarilor dacă probele nu au fost prelevate în cadrul supravegherii pasive dispuse de ANSVSA/DSVSA și a cazurilor de animale bolnave dintr-o populație considerată până atunci liberă de boli declarabile;

b) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate, analizele și examenele de laborator aferente acestora, în cazul controalelor oficiale cu frecvență redusă efectuate în perioada de carantină sau în perioada de așteptare/interzicere a mișcării, în cazul animalelor provenite din import sau comerț intracomunitar, precum și al celor întărite, inițiate în urma rezultatelor nefavorabile obținute în cadrul controalelor cu frecvență redusă; în această situație, perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării este prelungită până la clarificarea statusului de sănătate al animalelor, al exploatației și a situației epidemiologice;

c) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate, precum și analizelor și examenelor de laborator aferente acestora, alte acțiuni de supraveghere, imunoprofilaxie și control, realizate în centrele de colectare sau exploatațiile de origine, pentru certificarea loturilor destinate exportului sau comerțului intracomunitar;

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

e) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate, precum și analizelor și examenelor de laborator aferente acestora, în cadrul programelor de autocontrol.

f) prelevării contraprobei, analizei și examenului de laborator efectuate în vederea expertizei suplimentare;

g) contravalorii vaccinului și manoperei de vaccinare împotriva bolii de Newcastle;

h) contravalorii manoperei de vaccinare antirabică a pisicilor domestice în cazul vaccinării în campanie conform Programului, contravalorii vaccinului și manoperei de vaccinare antirabică a carnasierelor domestice în situația executării acesteia de către orice medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii, la solicitarea și alegerea proprietarului și în afara campaniei prevăzute în Program;

i) deparazitării animalelor;

j) operațiunilor de tuberculinare efectuate în centrul de colectare și/sau exploatația de origine în vederea certificării mișcărilor de animale pentru export sau comerț intracomunitar;

k) supravegherii sanitar-veterinare a materialului seminal congelat din import;

l) manoperei de prelevare a probelor și testelor, inclusiv a kiturilor/materialelor aferente pentru realizarea acțiunilor de supraveghere, imunoprofilactice și de control pentru:

i) bolile descrise în partea a II a, lit. c), punctul 4 și partea a III a;

ii) campilobacterioza genitală bovină;

iii) trichomonoza;

iv) diareea virală a bovinelor, respectiv boala mucoaselor BVD - MD;

v) paratuberculoza;

vi) analiza apei din bazine piscicole, lacuri și iazuri amenajate pentru piscicultură, precum și din ape curgătoare;

vii) bruceloza la canide, leporide și ecvine;

viii) toxoplasmoza;

ix) micoplasmoza respiratorie aviară;

x) boala cronică cahectizantă a cervideelor;

xi) epididimitei contagioase (Brucella ovis);

m) manopera de prelevare a probelor de sânge și analizele de laborator aplicate în diagnosticul tuberculozei bovine prin testul de detecție a gamma interferonului - ELISA- γ -IFN.

16. Contravaloarea tuberculinei aviare și mamifere, a vaccinului contra rabiei și a vaccinului contra antraxului, a vacutainerelor și a acelor necesare prelevării probelor de sânge, precum și a formularelor tipizate utilizate pentru înregistrarea și raportarea acțiunilor sanitar-veterinare publice din Program se suportă din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, conform art. 4 alin. (2) din Hotărârea Guvernului nr. 1.156/2013.

17. Costurile manoperei de identificare și înregistrare a bovinelor, ovinelor, caprinelor și porcinelor neidentificate care au depășit vârsta maximă prevăzută de legislația în vigoare pentru identificarea și înregistrarea acestora sunt suportate de către proprietar.

În cazul deținerii bovinelor, ovinelor, caprinelor și porcinelor neidentificate sau identificate neconform, care nu reprezintă produsul vreunei femele din exploatarea în cauză și pentru care nu se poate face dovada trasabilității, acestea sunt considerate animale cu risc major în difuzarea de boli și se pun sub restricție de către DSVSA. Pentru aceste animale DSVSA dispune, prin medicul veterinar oficial al Circumscripției Sanitar-Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor Oficiale, în urma unei analize de risc, următoarele măsuri:

a) identificarea provizorie cu mijloace oficiale de identificare aprobate de ANSVSA, cu interdicția de mișcare pentru o perioadă de maximum 120 de zile, urmată de sacrificarea pentru consum familial a animalelor în cadrul acestei perioade, cu respectarea normelor de bunăstare a animalelor și testarea acestora conform legislației în vigoare

sau

b) uciderea și distrugerea animalelor, cu condiția ca aceasta să fie măsura cea mai adecvată pentru a proteja sănătatea umană, precum și sănătatea și bunăstarea animalelor, în conformitate cu prevederile art. 138 alin. (2) lit.k) din Regulamentul (CE) nr. 625/2017 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), cu modificările și completările ulterioare, pe cheltuiala deținătorului.

18. În cazul în care operatorul economic pune la dispoziția laboratorului materialele necesare, acesta va achita doar contravaloarea manoperei și a altor cheltuieli incluse în tarif.

19. Analizele și examenele de laborator în controlul oficial în cadrul Programului se efectuează doar cu metode acreditate.

20. Conduita de diagnostic de laborator se stabilește și se comunică de către LNR/institutede de profil, după caz.

21. Costurile probelor recoltate și ale analizelor efectuate la produsele medicinale veterinare în cazurile în care se suspicionează evenimente adverse, lipsa de eficacitate sau defecte de calitate sunt suportate de către deținătorul autorizației de comercializare atunci când rezultatele analizelor de laborator sunt neconforme. În cazul în care rezultatele analizelor de laborator sunt conforme cu specificațiile din documentația tehnică a produsului și/sau Farmacopeea Europeană, costurile sunt suportate de către persoana fizică sau juridică ce a solicitat efectuarea analizelor. În cazul în care se constată deficiențe privind condițiile de depozitare a produsului medicinal veterinar, costurile probelor recoltate și ale analizelor efectuate sunt suportate de persoana juridică responsabilă, după caz, de către deținătorul autorizației de comercializare, fabricant, importator, distribuitor, farmacie veterinară sau punct farmaceutic veterinar. În cazul în care se constată că produsul medicinal veterinar a fost falsificat sau contrafăcut, costurile probelor recoltate și ale analizelor efectuate sunt suportate de persoana fizică sau juridică la care au fost identificate și prelevate probe din aceste produse. În situația în care pentru produsele medicinale veterinare falsificate sau contrafăcute nu a putut fi identificată persoana fizică sau juridică responsabilă de producția sau comercializarea acestor produse costurile analizelor efectuate sunt suportate de la bugetul Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.

21.1. Costurile privind transportul probelor prelevate de DSVSA pentru efectuarea controlului calității produselor medicinale veterinare imunologice utilizate în acțiunile obligatorii de imunoprofilaxie și diagnostic in vivo la animale sunt suportate de către Detinatorul autorizatiei de comercializare sau distribuitorul angro, după caz.

21.2. Contravaloarea analizelor pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România elaborat de către Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar se achită de către deținătorul autorizației de comercializare a produsului medicinal veterinar, în contul institutului respectiv, în conformitate cu prevederile legale în vigoare.

22. Examele și testele de laborator necesare exportului de animale în țările terțe se vor efectua doar în cadrul laboratoarelor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor din cadrul direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București și laboratoarelor naționale de referință din cadrul Institutului de Diagnostic și Sănătate Animală, cu metode acreditate și ținând cont de condițiile impuse în certificatele transmise de către administrațiile veterinare ale țării respective.

23. În cazul în care, conform prevederilor prezentelor norme metodologice, este necesară prelevarea unei probe pentru efectuarea mai multor teste de laborator, se decontează numai costul unei singure prelevări. Prelevarea probelor în cazul exportului de animale vii în țările terțe se realizează în prezența medicului veterinar oficial.
24. Vaccinul contra antraxului și vaccinul contra rabiei trebuie să asigure imunitate postvaccinală pentru o perioadă de minimum 12 luni.
25. Laboratoarele sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București din cadrul direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația de a păstra minim 30 de zile probele testate cu rezultate negative și minim 60 de zile probele testate cu rezultate pozitive. Se exceptează probele pentru examene toxicologice care se păstrează 30 de zile, dacă nu au fost identificați compuși volatili sau cu descompunere rapidă.
26. În perioada testării animalelor este interzisă vânzarea acestora, până la primirea buletinului de analiză cu rezultat negativ, cu excepția ecvideelor destinate abatorizării pe teritoriul României, care trebuie transportate direct către abatorul de destinație fără a trece printr-un târg de animale sau o altă exploatație.
27. Ecvideele crescute în libertate în zona Deltei Dunării, care se scot din această zonă în scopul abatorizării pe teritoriul României pot fi transportate direct la abator fără a fi supuse testării pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, în condițiile stabilite prin ordin al președintelui ANSVSA.
28. Direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația de a lua măsuri ca, la data primirii buletinelor de analiză cu rezultate pozitive, copii ale acestora să fie distribuite inclusiv structurilor responsabile de monitorizarea bolilor, control oficial, precum și medicului veterinar oficial responsabil din cadrul circumscripției sanitar-veterinare zonale.
29. Planul cifric anual se elaborează la nivelul direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, luându-se ca referință numărul de animale, pe specii și categorii de animale, de la data de 31 decembrie a anului precedent celui în care este întocmit respectivul plan și nu a efectivelor existente în stoc la un moment dat.
30. Având la bază prevederile prezentelor norme metodologice, precum și prevederile planului cifric anual, direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București trebuie să elaboreze programe lunare de afluire detaliate privind prelevarea probelor și a transmiterii acestora la laborator, pe boli, pe circumscripții sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor de asistență, și pe exploatații comerciale autorizate sanitar-veterinar; pentru realizarea și finalizarea la timp a acțiunilor cuprinse în planul cifric, graficele sunt asumate prin semnătură de directorul executiv, directorul executiv adjunct, șeful serviciului economic și administrativ, șeful laboratorului sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București, medicii veterinari oficiali din cadrul circumscripțiilor sanitar-veterinare zonale, precum și de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți.
31. Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București transmite planul cifric, graficul de afluire și probele pentru analize la laboratorul propriu pentru metodele pentru care este acreditat, la alt laborator sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor județean, respectiv al municipiului București acreditat sau la Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală, pentru fiecare caz în parte. Desemnarea laboratoarelor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București cu metode spre care se afluesc probele pentru diagnostic este făcută de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor.
32. Dacă planul cifric estimat este diferit de numărul real al animalelor țintă existente la data efectuării acțiunii se va avea în vedere ca toate animalele țintă să fie supuse testării chiar dacă numărul probelor este mai mic sau mai mare decât cel planificat. Planul cifric se consideră realizat atunci când 100% din animalele țintă, existente efectiv în teren la data testării, au fost supuse testării.

33. Pentru evaluarea în timp util a riscurilor epidemiologice și pentru aplicarea măsurilor prevăzute de legislația în vigoare, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți notifică în scris direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța lanțului alimentar județeană, respectiv a municipiului București cazurile în care proprietarii refuză efectuarea acțiunilor sanitar-veterinare obligatorii.
34. Refuzul efectuării acțiunilor sanitar-veterinare obligatorii de către proprietarii sau deținătorii de animale se sancționează conform prevederilor legale în vigoare, iar întreaga responsabilitate a consecințelor refuzului cade în sarcina acestora.
35. Tipurile de analize specifice diagnosticului de laborator pentru bolile cuprinse în prezentele norme metodologice trebuie să respecte precizările de diagnostic în conformitate cu reglementările europene specifice, respectiv cu Standardele Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animală, în cazul în care reglementările europene specifice nu cuprind astfel de precizări.
36. În cazul declarării unui focar de boală, direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București realizează analize de risc și analize cost - beneficiu, prin care să identifice și să utilizeze cele mai sigure și mai eficiente metode pentru controlul și eradicarea bolii.
37. Direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București pentru acordarea și menținerea statusului de sănătate al exploatațiilor nonprofesionale de bovine și al exploatațiilor comerciale de bovine înregistrate/autorizate sanitar-veterinar pentru infecția cu MTBC, LEB și infecția cu *Brucella abortus* vor implementa prevederile Regulamentului delegat (UE) 2020/689 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Comisiei în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.
38. Medicii veterinari oficiali prelevează probe ori de câte ori se impune, cu scopul stabilirii eficacității și eficienței unor acțiuni sanitar-veterinare obligatorii efectuate de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, în cazul unor suspiciuni de îmbolnăvire sau în scopul confirmării unor boli, pentru precizări de diagnostic sau în oricare altă situație în care se dispune de autoritatea sanitar-veterinară competentă.
39. În cazul acțiunilor imunoprofilactice se va ține cont, în mod obligatoriu, de schema de vaccinare din prospectul produsului medicinal veterinar imunologic utilizat, dar și de celelalte informații relevante din prospectul aprobat.
40. Produsele de diagnostic utilizate pentru realizarea examenelor de laborator prevăzute în prezentele norme metodologice trebuie să fie însoțite de buletine de analiză pentru fiecare lot în parte, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor nr. 81/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară privind procedura de introducere pe piață și de utilizare a reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, cu modificările ulterioare, după caz.
41. Toate seriile de produse medicinale veterinare imunologice utilizate pentru acțiunile de imunoprofilaxie și diagnostic in vivo obligatorii trebuie controlate oficial de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar sau de către autoritatea competentă dintr-un alt stat membru al Uniunii Europene, în conformitate cu prevederile art. 128 alin. (3) din Regulamentul (UE) 2019/6. Contravaloarea analizelor pentru toate seriile de produse medicinale veterinare imunologice utilizate pentru acțiunile de imunoprofilaxie și diagnostic in vivo obligatorii se achită de către deținătorul autorizației de comercializare, în conformitate cu prevederile legale în vigoare.
42. În cazul în care medicii veterinari oficiali din cadrul direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București și cei ai posturilor de inspecție la frontieră suspicionează introducerea pe piață, importul în Uniunea Europeană sau exportul din Uniunea Europeană ale blănurilor de pisică (*felis silvestris*) și/sau de câine (*canis lupus familiaris*), precum și ale produselor care conțin asemenea blănuri, aceștia vor utiliza serviciile unui laborator comunitar acreditat.

43. Direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația de a-și menține actualizate stocuri minime de materiale și echipamente de intervenție pentru controlul bolilor de categoria A sau emergente la animale în exploatațiile nonprofesionale în conformitate cu planurile de urgență și cu manualele de instrucțiuni pentru fiecare boală. Necesarul de materiale și echipamente va fi stabilit la nivelul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și transmis, anual, prin notă de serviciu, direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București. În cazul confirmării unei boli de categoria A sau emergente prin procedurile de achiziție în vigoare se vor achiziționa materialele necesare combaterii întregului focar.

44. Costurile materialelor și echipamentelor de intervenție utilizate în exploatațiile nonprofesionale pentru controlul bolilor de categoria A la animale sunt suportate de la bugetul de stat.

45. Operatorii economici deținători de animale de producție crescute în scop comercial sau de agrement - persoane fizice autorizate, întreprinderi individuale, întreprinderi familiale, persoane juridice organizate în condițiile legii - deținători de exploatații comerciale, abatoare, centre de colectare, baze de achiziții, precum și primăriile orașelor care au în subordine grădini zoologice, au obligația să-și reactualizeze periodic stocul echipamentelor de protecție, materiale de intervenție și dezinfectanți care să servească intervenției în cazul confirmării unor focare de boli de categoria A sau emergente.

46. Costurile materialelor și echipamentelor de intervenție utilizate în exploatațiile comerciale, abatoare, centre de colectare, baze de achiziții, grădini zoologice sunt suportate de către operatorii economici deținători sau care au în subordine unitățile sus amintite.

47. Inspecțiile oficiale dispuse de către autoritatea competentă, în exploatațiile nonprofesionale, înregistrate/neînregistrate în SNIA, cu scopul de a identifica animalele cu semne clinice de boli transmisibile ale bovinelor, porcinelor, ovinelor și caprinelor se desfășoară cu respectarea procedurii aprobate de președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.

48. Acțiunile sanitar-veterinare obligatorii prevăzute în Program și ale căror costuri nu sunt suportate integral de la bugetul de stat pot fi efectuate de orice medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii, cu respectarea legislației specifice în vigoare.

49. Toate costurile suportate de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Animalelor în vederea realizării Programului trebuie să se încadreze în bugetul aprobat cu această destinație.

50. Costul testelor cofinanțate de Comisia Europeană efectuate pentru supravegherea bolilor trebuie să se încadreze în costul eligibil al fiecărui test stabilit la plafonul menționat în decizia grant a Comisiei Europene prin care sunt aprobate anual programele de supraveghere, control și eradicare a bolilor care beneficiază de cofinanțare.

51. Fiecare DSVSA are obligația, încă din perioadele de liniște epidemiologică, să asigure obținerea certificatelor de competențe privinduciderea, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1.099/2009 al Consiliului din 24 septembrie 2009 privind protecția animalelor în momentul uciderei, de către cel puțin 5 medici veterinari oficiali, pe care să îi folosească în componența echipelor de ucidere.

52. Prelevarea, transportul și examinarea probelor provenite din exploatațiile comerciale situate în zona de protecție sau supraveghere a unui focar, în scopul acordării de derogări ori al ridicării restricțiilor, indiferent de boală, sunt suportate de la bugetul de stat.

53. La stabilirea cauzei posibile a morții unui animal se vor avea în vedere următoarele:

a) În cazul animalelor moarte, în situația în care cadavrele acestora sunt transmise de către medicii veterinari oficiali către laboratoarele desemnate pentru controlul oficial, cu suspiciunea unor boli notificabile, după examinarea anatomopatologică se vor efectua recoltări și eșantionări de probe care se vor examina cu celeritate pentru diagnosticarea bolii suspiciunată. În cazul în care rezultatele testelor efectuate exclud suspiciunea inițială, în

funcție de rezultatele examinării anatomopatologice și capacitatea de diagnostic, laboratoarele pot efectua testări suplimentare cu scopul identificării cauzei morții animalului.

b) În cazul animalelor moarte, în situația în care există incertitudini cu privire la stabilirea cauzei morții, simptomatologia putând fi atribuită mai multor boli, cu excepția cererilor pentru expertize medico-legale veterinare, medicii veterinari oficiali vor solicita realizarea unui diagnostic complet, complex și diferențial, efectuat pe întreg cadavrul, începând cu examenele anatomopatologice. La stabilirea schemei de testare pentru diagnosticul diferențial se vor avea în vedere, în primul rând, principalele boli notificabile ale animalelor din speciile respective.

În situația în care cadavrele provin de la specii de animale de talie mijlocie sau mare și nu pot fi transportate, pentru a fi examinate la laborator sau laboratorul nu deține sală de necropsie adecvată pentru necropsia acestor animale, examenul anatomopatologic poate fi efectuat și la locul unde s-a constatat exitusul animalului, de către o comisie de expertizare, într-un spațiu special amenajat, cu luarea unor măsuri de biosecuritate pentru a preveni contaminarea mediului și a persoanelor care manipulează animalele. După finalizarea examenului necropsic se va completa o Fișă de necropsie sau un Proces verbal, în care se vor menționa datele preliminare privind împrejurările în care s-a produs moartea animalului/animalelor (anamneza), principalele modificări anatomopatologice, tipul și numărul probelor biologice (eșantioanele) recoltate. Fișa de Necropsie sau Procesul Verbal întocmite la fața locului vor fi semnate de către toți reprezentanții comisiei de expertizare.

c) Costurile examenelor de laborator efectuate în condițiile precizate la punctele a) și b) sunt suportate din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.

54. Acțiunile sanitare veterinare curprinse în anexa nr. 1 a prezentului ordin, cu excepția supravegherii pasive se efectuează doar după obținerea acordului scris al autorității competente conform prevederilor tehnice, în limita bugetului aprobat.

Prin dispoziția directorului executiv al DSVSA județene, în situații excepționale, în baza unei analize de risc avizată de autoritatea competentă centrală poate dispune alte măsuri specifice aplicabile bolilor din anexa nr. 1.

Capitolul I Acțiuni de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale și a zoonozelor

Secțiunea 1

Partea I. Programe naționale de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale și a zoonozelor, conform prevederilor Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”) și a actelor delegate și de implementare ale acestuia, pentru:

a) boli de categoria A+D+E

1. Febra aftoasă

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de febră aftoasă, fără aplicarea unui program de vaccinare.

Grupa de animale ținută - animale din specii receptive, domestice (bovine, suine, ovine, caprine) și sălbatice (bivoli de apă, căprioare, antilope, porci sălbatici, elefanți, girafe și camelide). România declară la WOA, anual, statutul de liber de febra aftoasă, fără aplicarea unui program de vaccinare.

Inspectarea periodică a zonelor recunoscute cu risc crescut de contaminare (granițele României cu țările terțe, târguri de animale vii, expoziții, porturi, aeroporturi).

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
1. Precizări tehnice	1. Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Are ca scop identificarea și notificarea oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de febră aftoasă. În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic în relație cu țări sau zone vecine, ANSVSA va dispune implementarea de inspecții clinice și testări serologice în acest scop.	Are ca scop identificarea și notificarea oricărui simptom ce poate fi atribuit febrei aftoase. În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic în relație cu țări sau zone vecine, ANSVSA va dispune implementarea de inspecții clinice și testări serologice în acest scop.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
a) serologic - pentru supravegherea transfrontalieră, pe zona de vecinătate cu țări terțe, în scopul menținerii capacității de diagnostic a LNR, prelevarea de probe de sânge de la specia ovină, odată pe an – în trimestrul IV, după revenirea din transhumanță sau în trimestrul I. Va fi examinat un număr maxim de 400 probe ser sanguin, defalcat în mod egal între județele aflate la granița cu țările terțe (BT, CS, GL, IS, MH, MM, SM, SV, TM, TL, VS, CT). De pe teritoriul acestor județe, probele de sânge vor fi recoltate din efective aflate în localități de frontieră.	
b. virusologic - în caz de suspiciune clinică și/sau de laborator se execută la animalele domestice și sălbatice receptive conform Manualului pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri al WOA și Manualului de Diagnostic pentru Febra Aftoasă.	
2. Precizări de execuție	2. Precizări de execuție
a) fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, gestionarii fondurilor de vânatoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți au obligația, conform legislației naționale în vigoare, de a raporta cazurile	a) fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, gestionarii fondurilor de vânatoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți au obligația, conform legislației naționale în vigoare, de a

de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.	raporta cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.
<p>b) supravegherea serologică se realizează prin teste de screening – teste imunoenzimatică pentru anticorpi contra proteinelor structurale ale virusurilor febrei aftoase - serotipurile O, A și Asia 1 sau teste imunoenzimatică pentru anticorpi contra proteinelor nestructurale ale virusurilor febrei aftoase.</p> <p>Probele cu rezultat pozitiv sau dubios se retestează și se supun testelor de confirmare prin virusneutralizare. Rezultatul acestora va fi interpretat în conformitate cu definiția cazului de infecție cu virus al febrei aftoase din Codul de Sănătate al Animalelor Terestre (capitolul 8.8., articolul 8.8.1.)</p>	
<p>c) diagnosticul se realizează în cadrul LNR-IDSa pe probe recoltate în conformitate cu prevederile Manualului Operațional pentru febra aftoasă. Diagnosticul de confirmare în febră aftoasă se face în conformitate cu prevederile Capitolului 3.1.8 (Febra aftoasă – infecția cu virusul febrei aftoase din Manualul de diagnostic pentru animale terestre al WOAAH.</p>	<p>b) diagnosticul se realizează în cadrul LNR-IDSa pe probe recoltate în conformitate cu prevederile Manualului Operațional pentru febra aftoasă. Diagnosticul de confirmare în febră aftoasă se face în conformitate cu prevederile Capitolului 3.1.8 (Febra aftoasă – infecția cu virusul febrei aftoase din Manualul de diagnostic pentru animale terestre al WOAAH.</p>
<p>În cazul diagnosticării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în:</p> <p>a) Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”): Capitolul I Secțiunea 4, Art. 60-69 respectiv Secțiunea 5, Art. 70.</p> <p>b) Regulamentul Delegat (UE) 2020/687 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate: Capitolul I – Măsuri de control al bolilor pentru bolile de categoria A în cazul animalelor terestre deținute, secțiunea 2, Art. 12 - 20; Capitolul II – Măsuri de control al bolilor pentru bolile de categoria A ale animalelor terestre deținute în zonele de restricții, Secțiunea I, Art 21-24, Secțiunea II Art 25, 26, 27, 28, 29, 32, 33, 35-39 și Secțiunea III Art. 40, 41, 42, 43, 44, 45, 48, 49, 51, 52, 53, 54 și 55.</p>	
<p>În conformitate cu definiția cazului de infecție cu virus al febrei aftoase din Codul de Sănătate al Animalelor Terestre (capitolul 8.8., articolul 8.8.1) diagnosticul de laborator și respectiv confirmarea unei suspiciuni se realizează prin:</p> <ul style="list-style-type: none"> - izolarea pe culturi celulare și identificarea virusului (RT PCR și detecția de antigen prin ELISA); - detecția de antigen viral prin ELISA și detecția de genom viral prin RT – PCR în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante; - detecția de anticorpi prin ELISA față de proteinele structurale și nestructurale ale virusurilor febrei aftoase în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante. 	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

2. Pesta cabalină africană

Scop: menținerea statutului de țară liberă de pestă cabalină africană.

România declară la WOAHA, anual, statutul de liber de de pestă cabalină africană fără aplicarea unui program de vaccinare.

Pesta cabalină africană (AHS) este o boală virală infecțioasă, necontagioasă, care afectează toate speciile de ecvidee, cauzată de un orbivirus din familia Reoviridae și caracterizată prin modificări ale funcțiilor respiratorii și circulatorii.

La cai de obicei boala este fatală, în timp ce alte specii de ecvine și încrucișările lor pot prezenta doar semne clinice ușoare. AHS nu afectează oamenii.

Au fost descrise nouă serotipuri diferite.

AHS este transmisă de cel puțin două specii de Culicoides: *Culicoides imicola* și *Culicoides bolitinos*, evoluția acesteia fiind influențată de perioada de activitate vectorială și de biotopurile favorabile pentru vectori.

Epidemiologia bolii este caracterizată de interacțiunea insectă – gazdă: insectele se infectează prin hrănire pe animalele viremice și, după o perioadă de timp variabilă (perioada de incubație extrinsecă), virusul se localizează în glandele salivare de unde poate fi transmis la alte animale naive.

Transmiterea bolii este influențată de ciclul biologic al insectelor culicoide, care la rândul lui este dependent de condițiile climatice și de mediu. În zonele temperate, transmiterea maximă se înregistrează la sfârșitul verii, pe când în zonele sub-tropicale și ecuatoriale transmiterea este asociată cu sezonul ploios. Transmiterea virală se reduce pe măsură ce temperaturile exterioare scad (după primul îngheț sau când temperaturile medii exterioare scad sub 10 – 12°C).

Din punct de vedere clinic, boala se manifestă sub 4 forme: supra-acute sau pulmonară, acută sau mixtă, subacută sau cardiacă și forma febrilă.

Incubația durează în medie 5 – 7 zile, cu un minim de 3 zile și un maxim de 14 zile.

Forma supraacută se manifestă prin febră (41°C), dispnee, polipnee, nări dilatate, secreție spumoasă, rată respiratorie până la 75/minut, transpirație. Datorită dificultăților respiratorii animalul adoptă poziția cu picioarele depărtate și capul și gâtul în extensie, până în momentul morții.

Forma subacută sau cardiacă se înregistrează în zonele unde boala este endemică. Se manifestă prin hipertermie urmată de apariția edemelor subcutanate și musculare care afectează capul, gâtul sau partea superioară a pieptului. Mai sunt descrise congestia mucoasei conjunctive (cu peteșii hemoragice și ulcere), cianoza mucoasei bucale și a limbii, care este dilatată și care prezintă peteșii pe partea ventrală. Din această cauză, forma de evoluție clinică subacută a fost numită "bluetongue-ul cailor".

Forma acută sau mixtă este cea mai frecvent întâlnită și se caracterizează printr-o combinație de semne respiratorii și circulatorii.

Forma febrilă are evoluția cea mai favorabilă și afectează speciile rezistente la boală: zebra, măgarul african și caii parțial imuni. Simptomul caracteristic este temperatura crescută (39 – 40°C) cu o durată de 1 – 6 zile, care în multe cazuri poate trece neobservată. Animalele își revin în totalitate.

Diagnosticul de laborator al AHS, bazat pe identificarea virusului, a acidului nucleic viral, a antigenelor virale sau a anticorpilor specifici, este esențial, întrucât semnele și leziunile clinice caracteristice pot fi confundate cu cele ale altor boli.

Supravegherea pasivă

Baza legală: art. 3 alineatul (1) litera (a) al Reg. Delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.

Se realizează în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare.

Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală

Teritoriul vizat de program – tot teritoriul României, respectiv 42 de județe, inclusiv municipiul București.

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, respectiv a ecvideelor, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricărui semn clinic medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricărui mortalități înregistrate la populația de animale vizată.

Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

În cazul în care, în urma inspecției, se suspicionează pesta cabalină africană la animale din specii listate, respectiv la ecvideele indigene sau provenite din import sau comerț intracomunitar, aceasta se investighează imediat, prin prelevarea de probe de ser sanguin și sânge pe EDTA de la animalele în viață și de organe precum splină, pulmon, limfonoduri de la animalele moarte.

Supravegherea activă

Se realizează, la dispoziția ANSVSA, în situații de risc epidemiologic, în condițiile stabilite de aceasta.

În situația introducerii și răspândirii bolii pe teritoriul României, ANSVSA stabilește și dispune măsurile de supraveghere, control și eradicare necesare, în conformitate cu legislația în vigoare aplicabilă în cazul unei boli de categoria A.

<p>Procedura și metodele de diagnostic pentru confirmarea sau infirmarea unei suspiciuni de boală</p> <p>Baza legală: art. 3 al Reg. 687/2020 și art. 9 alin. (2), (3) și (4) din Reg. delegat (UE) 689/2020.</p>
<p>Toate probele prelevate pentru depistarea pestei cabaline africane se testează la LNR din cadrul IDSA.</p> <p>Probele de ser sanguin se testează prin tehnica imunoenzimatică de competiție/blocare - ELISA. Probele de sânge pe EDTA și organele prelevate se testează prin tehnicile Real Time RT-PCR și izolare de virus. În cazul primelor focare de boală, probe de sânge pe EDTA și organe vor fi expediate, în vederea confirmării, la EURL pentru pesta cabalină africană.</p>
<p>În caz de suspiciune se dispun măsuri imediate de restricționare a mișcării animalelor susceptibile de boală, a celor posibil infectate, precum și a oricărui material sau substanță care ar putea fi contaminată sau care ar putea transmite boala.</p> <p>În cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în:</p> <p>a) Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”): partea III, titlul II, Capitolul 1 – Măsurile de control al bolilor ;</p> <p>b) Regulamentul Delegat (UE) 2020/687 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate: partea a II a, capitolele I, II, III, IV.</p>
<p>Testarea animalelor la locul de destinație</p>
<p>Pentru animalele provenite din schimburi intracomunitare se efectuează testarea serologică, prin tehnica imunoenzimatică de competiție/blocare – ELISA, randomizat, pe un procent de 0,5% din efectiv, dar nu mai puțin de 2 probe pe lot, de la ecvideele care intră în România; în cazul importului din țări terțe, se testează toate animalele la locul de destinație.</p>

3. Pesta porcină clasică

Scop:

A. Supravegherea în exploatațiile comerciale, cu respectarea condițiilor și cerințelor de biosecuritate pentru exploatațiile de creștere a porcinelor din România, aprobate prin Ordinul Președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și al Ministrului Agriculturii și Dezvoltării Rurale nr. 132/418/2023, cu modificările și completările ulterioare

Exploatații comerciale autorizate sanitar-veterinar	Exploatații comerciale înregistrate sanitar-veterinar (de tip A)
1	2

<p>I. Supravegherea clinică</p> <p>Medicul de liberă practică împuternicit când este solicitat de proprietar și în vederea certificării mișcării porcinelor 2. Medicul veterinar oficial - o dată pe an În mod obligatoriu se completează o fișă de inspecție clinică în exploatație conform Regulamentului Delegat (UE) 2020/689 al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.</p> <p>Exploatațiile comerciale care fac comerț intracomunitar cu porci vii sunt supuse, în mod regulat, dar nu mai puțin de o dată la patru luni, inspecțiilor efectuate de către DSVSA. Exploatațiile comerciale care fac comerț intracomunitar cu porci vii sau livrează la abator porci pentru schimb intracomunitar cu carne de porc și produse din carne de porc vor respecta condițiile Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2021/934 al Comisiei din 9 iunie 2021 de stabilire a măsurilor speciale de ombatere a pestei porcine clasice</p>	<p>I. Supravegherea clinică</p> <p>Medicul veterinar de liberă practică împuternicit când este solicitat de proprietar și în vederea certificării mișcării porcinelor</p> <p>Medicul veterinar oficial - o dată pe an În mod obligatoriu se completează o fișă de inspecție clinică în exploatație conform Regulamentului Delegat (UE) 2020/689 al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European</p>
<p>II. Supravegherea serologică</p> <p>1. pasivă Pentru detecția anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA se prelevă probe de sânge de la scroafele care au avortat peste rata de avort medie a fiecărei exploatații. Rata de avorturi se calculează de către fiecare deținător de animale odată cu întocmirea programului de biosecuritate.</p> <p>2. activă* Se efectuează pentru detecția anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA, astfel: - în exploatațiile de creștere și îngrășare, de la toate categoriile de porci se prelevă probe cu asigurarea prevalenței de 5% și a confidenței de 95%, raportată la tot efectivul de animale; - în exploatațiile cu reproducție se prelevă probe de la toți vierii, iar pentru restul categoriilor de porci, exceptând sugarii, se prelevă probe cu asigurarea prevalenței de 5% și a confidenței de 95%, raportată la tot restul efectivului de animale.</p>	<p>II. Supravegherea serologică</p> <p>1. pasivă - În vederea detecției anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA se prelevă probe de sânge de la toate scroafele care au avortat.</p>
<p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>Supraveghere pasivă Pentru efectuarea de teste Real Time RT-PCR: a) se recoltează probe de organe, atunci când numărul de porci morți depășește</p>	<p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>Supraveghere pasivă Pentru efectuarea de teste Real Time RT-PCR: a) se prelevă probe de organe, dar nu de la mai mult de 10 porci din fiecare</p>

rata mortalității zilnice**; b) se prelevă sânge pe EDTA de la porcii bolnavi cu semne clinice care pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele ce au avortat atunci când numărul lor crește peste rata de avortat; c) se prelevă probe de organe de la porcii morți care au prezentat semne clinice sau prezintă leziuni care pot fi atribuite pestei porcine clasice, indiferent de rata mortalității; d) se recoltează probe de la toți avortonii.	categoria afectată; b) se prelevă sânge pe EDTA de la porcii bolnavi cu semne clinice care pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele ce au avortat; c) se prelevă probe de organe de la porcii morți care au prezentat semne clinice sau prezintă leziuni care pot fi atribuite pestei porcine clasice, indiferent de rata mortalității; d) se recoltează probe de la toți avortonii.
---	---

• Toate cazurile **suspecte** de Peste Porcină Africană care au fost infirmate prin teste de laborator, se testează pe aceleași probe și pentru Peste Porcină Clasică, în vederea detecției timpurii a unei potențiale incursiuni cu virusul Pestei Porcine Clasice.

* Doar în cazul efectuării schimbului intracomunitar cu porci vii din exploatațile comerciale care fac obiectul unui plan de supraveghere a pestei porcine clasice, implementat de DSVSA, în conformitate cu Capitolul IV, Secțiunea I, Art. 66 din Regulamentul Delegat (UE) 2020/689 al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European, este necesară efectuarea de teste de laborator, cu rezultate negative, în decursul unei perioade de o lună înainte de mișcarea loturilor de porci din exploatație.

**Rata mortalității zilnice se calculează astfel: numărul de porci care au murit într-un adăpost în aceeași zi, împărțit la numărul de porci prezenți în adăpost în acea zi și înmulțit cu 100. Fiecare exploatație își calculează și o rată a mortalității lunare și pe ciclul de producție.

B. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale, cu respectarea condițiilor și cerințelor de biosecuritate pentru exploatațiile de creștere a porcinelor din România, aprobate prin Ordinul Președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și al Ministrului Agriculturii și Dezvoltării Rurale nr. 132/418/2023, cu modificările și completările ulterioare

I. Supravegherea clinică este efectuată de către: 1. medicul de liberă practică împuternicit, atunci când este solicitat de către proprietar să investigheze cazurile de porci bolnavi sau morți și cu ocazia certificării mișcării porcinelor*; 2. medicul de liberă practică împuternicit prin inspecțiile obligatorii efectuate în perioada 1 februarie-31 mai, cu scopul de a identifica animalele cu semne clinice.	II. Supravegherea serologică pasivă Pentru detecția anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA se prelevă probe de sânge de la toate scroafele care au avortat.	III. Supravegherea virusologică pasivă Se realizează pentru porcine bolnave, moarte sau sacrificate de necesitate și pentru scroafele care au avortat, prin efectuare de teste Real Time RT-PCR prin: a) prelevarea probelor de organe de la porcii morți și cei sacrificați de necesitate cu semne care pot fi atribuite și pestei porcine clasice; b) prelevarea probelor de sânge pe EDTA de la porcii bolnavi cu semne clinice care pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele care au avortat; c) prelevare de probe de la toți avortonii.
Se interzice creșterea liberă a porcinelor domestice în vecinătatea fondurilor de vânătoare în scopul evitării contactului cu populația de mistreți. Se interzice accesul porcilor domestici din exploatațiile nonprofesionale pe fondurile de vânătoare.		

- Toate cazurile suspecte de Peste Porcină Africană care au fost infirmate prin teste de laborator, se testează pe aceleași probe și pentru Peste Porcină Clasică, în vederea detecției timpurii a unei potențiale incursiuni cu virusul Pestei Porcine Clasice.

*În oricare dintre situațiile menționate, medicul veterinar de liberă practică împuternicit completează o fișă de inspecție, urmărește identificarea posibilelor animale bolnave sau moarte și solicită informații referitoare la posibile modificări ale stării de sănătate sau la posibila evoluție a unor boli la porci. Fișele de inspecție se completează atât la verificarea oricărui tip de exploatare comercială, cât și în cazul celor nonprofesionale. Dacă medicul veterinar de liberă practică împuternicit împreună cu primele informații epidemiologice transmise de către acesta și rezultatele testelor de laborator, justifică luarea de măsuri oficiale, astfel încât medicul veterinar oficial să finalizeze ancheta epidemiologică și să recolteze probe oficiale în scopul clarificării situației.

C. Supravegherea la mistreți*

I. Supravegherea serologică	II. Supravegherea virusologică
1. Prelevarea de probe de ser sau/și sânge recoltat intracardiac sau din cavitățile corporale de la toți mistreții vânați, indiferent de vârstă, doar în cele 10 județe situate pe granița cu Ucraina, Moldova și Serbia (Satu Mare, Maramureș, Suceava, Botoșani, Iași, Vaslui, Galați, Tulcea, Timiș și Caraș-Severin). Probele prelevate pentru examene serologice sunt însoțite de probe pereche, prelevate de la aceleași animale, pentru examene virusologice. Se folosesc următoarele teste serologice: 1. testul ELISA pentru detecția anticorpilor pe probe de ser sanguin sau/și sânge recoltat intracardiac sau din cavitățile corporale;	1. Se efectuează testul Real Time RT-PCR pentru detecția genomului viral, în laboratorul cel mai apropiat de fondul de vânătoare, pe probe prelevate de la: a) toți mistreții găsiți morți; b) toți mistreții vânați, indiferent de vârstă, doar în cele 10 județe situate pe granița cu Ucraina, Moldova și Serbia (Satu Mare, Maramureș, Suceava, Botoșani, Iași, Vaslui, Galați, Tulcea, Timiș și Caraș-Severin).
2. testul de virusneutralizare în cazul probelor pozitive la ELISA provenite din fondurile de vânătoare. Interpretarea rezultatelor serologice a eventualelor probe pozitive se face ținând cont de istoricul vaccinării contra pestei porcine clasice în fondurile de vânătoare respective și de vârsta animalelor în raport cu ultima vaccinare sau posibila detectare a anticorpilor maternali.	2. Testul de izolare a virusului pe culturi celulare se efectuează în toate cazurile Real Time RT-PCR pozitive. Pentru testarea virusologică se prelevă următoarele probe de organe: splină, tonsile, limfonoduri.

* Probele provenite de la porcii mistreți se recoltează de către medicii veterinari oficiali, de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau de către alte persoane abilitate și instruite în prealabil în acest sens, conform legislației în vigoare.

4. Pesta porcină africană

Scop: controlul și eradicarea peștei porcine africane, denumită în continuare **PPA**

I. Supravegherea la porcii domestici	II. Supravegherea la porcii mistreți
1. PRECIZĂRI TEHNICE	1. PRECIZĂRI TEHNICE
Laboratorul nominalizat pentru testarea probelor recoltate este IDSA - LNR pentru PPA sau LSVSA acreditat să efectueze testele pentru PPA.	Laboratorul nominalizat pentru testarea probelor recoltate este IDSA - LNR pentru PPA sau LSVSA acreditat să efectueze testele pentru PPA.
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>În exploatațiile noncomerciale - din toate cele 41 de județe și din municipiul București se testează toți porcii morți pentru care nu s-a putut stabili un diagnostic și toți porcii bolnavi sau sacrificați în exploatație pentru care există semne ce pot fi atribuite peștei porcine clasice, denumită în continuare PPC, sau PPA. Probele care trebuie recoltate constau în organe sau sânge pe EDTA, după caz. Organele adecvate pentru prelevare sunt rinichii, splina, pulmonul (specific pentru PPA față de PPC), incluzând obligatoriu tonsilele și ganglionii limfatici hepatici, gastrici, renali, retrofaringieni etc. În cazul carcaselor autolizate se poate preleva sternul sau un os lung, nedeschis. Probele recoltate sunt supuse testelor virusologice atât pentru PPC, cât și pentru PPA, pe aceleași probe.</p> <p>În exploatațiile comerciale autorizate sanitar-veterinar, înregistrate sanitar-veterinar sau de tip asociativ - gospodărie țărănească din toate cele 41 de județe și din municipiul București se testează:</p> <ul style="list-style-type: none"> - porcii bolnavi sau găsiți morți pentru care există semne care pot fi atribuite PPC sau PPA sau pentru care nu s-a putut stabili un diagnostic. Probele care trebuie recoltate constau în organe sau sânge pe EDTA, după caz. Organele adecvate pentru prelevare sunt rinichii, splina, pulmonul, incluzând obligatoriu tonsilele și mulți ganglioni limfatici. Probele recoltate sunt supuse testelor virusologice atât pentru PPC, cât și pentru PPA, pe aceleași probe. - suplimentar, în fiecare săptămână sunt supuse testării virusologice 	<p>Se testează toți porcii mistreți bolnavi sau găsiți morți, inclusiv cei morți în urma accidentelor rutiere, din toate cele 41 de județe și din municipiul București. Probele care trebuie recoltate constau în organe și sânge pe EDTA prelevat din cord sau sânge prelevat din cavitatea toracică, după caz. Organele adecvate pentru prelevare sunt rinichii, splina, pulmonul (specific pentru PPA față de PPC), incluzând obligatoriu tonsilele și ganglionii limfatici hepatici, gastrici, renali, retrofaringieni etc. În cazul carcaselor autolizate se poate preleva sternul sau un os lung, nedeschis. Probele sunt recoltate, după caz, de către personalul tehnic instruit al fondurilor cinegetice, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali și transmise la LSVSA acreditate sau IDSA - LNR pentru diagnostic. Testarea se face virusologic, atât pentru PPC, cât și pentru PPA, pe aceleași probe. Probele sunt recoltate, după caz, de către personalul tehnic instruit al fondurilor cinegetice, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali și transmise la LSVSA acreditate sau IDSA - LNR pentru diagnostic. Testarea se face virusologic, atât pentru PPC, cât și pentru PPA, pe aceleași probe.</p>

<p>probe de organe provenite de la cel puțin doi porci morți, cu vârsta de peste două luni, din fiecare categorie de producție (tineret, porc gras, reproducție) și obligatoriu din halele în care se constată o creștere anormală a mortalității, în conformitate cu instrucțiunile ANSVSA.</p>	
<p>Supravegherea activă</p>	<p>Supravegherea activă</p>
	<p>Ținând cont de listarea zonelor de restricții din anexa nr. I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2023/594 a Comisiei de stabilire a unor măsuri speciale de control al pestei porcine africane și de abrogare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2021/605, și de faptul că întreg teritoriul României se încadrează în zonă infectată mai veche de un an, mistreții se recoltează prin metode de vânatoare admise, în conformitate cu prevederile legislației în vigoare, cu obligativitatea respectării tuturor măsurilor de biosecuritate prevăzute în legislația în vigoare și Ghidul de bune practici privind biosecuritatea în timpul vânătorii în contextul evoluției pestei porcine africane, afișat pe site-ul ANSVSA.</p> <p>dul de bune practici privind biosecuritatea în timpul vânătorii în contextul evoluției pestei porcine africane, afișat pe site-ul ANSVSA.</p> <p>Acești mistreți vânați se testează virusologic în proporție de 100%.</p> <p>Probele sunt recoltate, în condiții de biosecuritate, de către personalul tehnic instruit al gestionarilor fondurilor cinegetice, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali, după caz.</p> <p>Pe baza rezultatelor analizelor de laborator se decide destinația carcaselor, după cum urmează:</p> <p>a) în cazul în care rezultatul examenului este negativ, carcasa poate fi valorificată pentru consumul propriu al vânătorului sau poate fi transportată la o unitate de prelucrare pentru a fi supusă unuia dintre tratamentele relevante de atenuare a riscurilor pentru produsele de origine animală prevăzute în anexa VII din Regulamentul delegat (UE) 2020/687.</p> <p>Părțile nedestinate consumului uman se neutralizează sub supraveghere oficială;</p> <p>b) în cazul în care rezultatul examenului este pozitiv, acea carcasă, împreună cu toate carcasele cu care a intrat în contact, se confiscă și se neutralizează sub supraveghere oficială.</p>
<p>Metode de diagnostic</p>	<p>Metode de diagnostic</p>

<p>Testele de elecție sunt examenul virusologic PCR pentru detectarea genomului viral al PPA și/sau testul serologic ELISA pentru detectarea anticorpilor împotriva virusului PPA.</p> <p>În cazul suspiciunii de PPA în fermele comerciale se poate efectua suplimentar testul IFD pentru detecția antigenului viral.</p> <p>Pot fi testate în pool-uri, prin metoda Real Time RT-PCR, probele de sânge pe EDTA provenite de la animale deținute bolnave/moarte sau de la mistreți/vânați/găsiți morți/accidentați, atunci când se consideră că aceste animale fac parte din aceeași unitate epidemiologică și ca urmare a efectuării unei analize de risc. În situația în care rezultatul testării în pool este pozitiv, se va proceda în conformitate cu instrucțiunile de diagnostic și recomandările LNR – IDSA.</p> <p>Testarea în pool-uri se efectuează numai în laboratoarele desemnate de ANSVSA.</p>	
2. PRECIZĂRI EXECUȚIE	2. PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>Supravegherea este făcută de persoanele care supraveghează animalele - proprietari sau îngrijitori - care au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire sau moarte medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicilor veterinari oficiali.</p> <p>Responsabilitatea supravegherii pasive revine și structurilor din cadrul DSVSA responsabile pentru controlul la frontieră efectuat asupra importurilor de alimente de origine animală, a animalelor de companie susceptibile, a alimentelor din bagajele călătorilor și a oricăror altor eventuale puncte de risc sau, după caz, medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali.</p> <p>rilor și a oricăror altor eventuale puncte de risc sau, după caz, medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali.</p>	<p>Supravegherea este făcută de vânătorii și paznicii fondurilor cinegetice sau, după caz, de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali.</p>
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>Examenele clinice - inspecțiile - sunt efectuate de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii oficiali, după caz.</p> <p>La suspectarea bolii este notificată urgent DSVSA.</p>	<p>Probele sunt recoltate de către vânătorii și paznicii fondurilor cinegetice instruiți în prealabil sau, după caz, de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali.</p> <p>Este obligatorie respectarea prevederilor normei sanitare veterinară privind metodologia de prelevare, ambalare, identificare și transport al probelor destinate examenelor de laborator din domeniul sănătății și al bunăstării animalelor, precum și din domeniul organismelor modificate genetic, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța</p>

	<p>Alimentelor nr. 145/2018.</p> <p>Toți mistreții care sunt vânați și pe care se realizează supravegherea activă pentru pesta porcină africană sunt păstrați, în mod obligatoriu, în condiții igienice în spațiile destinate acestora, până la aflarea rezultatului buletinului de analiză.</p>
<p>Notificarea suspiciunii, respectiv a confirmării focarelor de PPA se realizează în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>Măsurile de control în cazul unei suspiciuni sau confirmări de PPA se vor aplica în conformitate cu:</p> <p>a) prevederile Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor ("Legea privind sănătatea animală");</p> <p>b) prevederile Regulamentului delegat (UE) 2020/687 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate;</p> <p>c) prevederile Regulamentului delegat (UE) 2020/689;</p> <p>d) prevederile Legii nr. 122/2023 privind exploatațiile de creștere a porcinelor și combaterea pestei porcine africane în România;</p> <p>f) instrucțiunile ANSVSA.</p>	
<p>Este obligatorie respectarea prevederilor:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2023/594 a Comisiei de stabilire a unor măsuri speciale de control al pestei porcine africane și de abrogare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2021/605; - Ordinului nr. 130/2023 pentru aprobarea Normelor specifice de aplicare a Legii nr. 122/2023 privind exploatațiile de creștere a porcinelor și combaterea pestei porcine africane în România, cu modificările și completările ulterioare; - Ordinului nr. 132/418/2023 privind aprobarea condițiilor și cerințelor de biosecuritate pentru exploatațiile de creștere a porcinelor din România, cu modificările și completările ulterioare. <p>Se interzice creșterea porcinelor domestice la nivelul cantoanelor silvice, cantoanelor de pe lângă diguri, stânelor, taberelor de vară, societăților agricole vegetale, precum și pe suprafața gropilor de gunoi și în raza acestora, în scopul evitării contactului cu porcii mistreți.</p>	

5. Gripa aviară înalt patogenă

Scop:Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supraveghere și control - exploatații nonprofesionale	Supraveghere și control - exploatații comerciale
<p>1. Supraveghere pasivă</p> <p>Detectarea precoce a gripei aviare înalt patogene ține cont de cerințele generale în materie de supraveghere, cu notificarea imediată,</p>	<p>1. Supraveghere pasivă</p> <p>Detectarea precoce a gripei aviare înalt patogene trebuie să țină cont de cerințele generale în materie de supraveghere, cu notificarea imediată, obligatorie, a</p>

<p>obligatorie, a autorității veterinare în cazul apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații.</p> <p>Păsări domestice - galinacee și palmipede din exploatațiile nonprofesionale.</p> <p>2. Supraveghere complementară bazată pe riscuri</p> <p>Criteriile și factorii de risc pentru zonele cu risc crescut - „localități țintă” sunt:</p> <p>a) prezența mai multor specii de păsări de curte în aceeași exploatație, în special prezența rațelor și găștelor domestice;</p> <p>b) situarea exploatațiilor nonprofesionale deținătoare de păsări în zone avicole cu densitate mare de exploatații avicole comerciale;</p> <p>c) prezența categoriilor de păsări de curte cu durată de viață mai îndelungată și a grupurilor de păsări de curte de diferite vârste în exploatație;</p> <p>d) situarea exploatațiilor nonprofesionale în apropierea zonelor umede, a iazurilor, mlaștinilor, lacurilor, râurilor sau țărmurilor mării unde s-ar putea aduna păsările migratoare de apă;</p> <p>e) situarea exploatațiilor nonprofesionale în apropierea locurilor de odihnă și reproducție a păsărilor de apă sălbatice migratoare, îndeosebi a celor de apă - de exemplu: Delta Dunării;</p> <p>f) antecedente epidemiologice relevante.</p> <p>g) rutele de migrație a păsărilor sălbatice.</p> <p>Supravegherea complementară a păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice RIHA.</p> <p>Supravegherea serologică prin RIHA pentru gripă aviară se face numai la rațe, găște și prepelițe, conform anexei II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente. Numărul de probe care se prelevează pentru teste RIHA este de 25 probe/localitate țintă/an.</p> <p>În caz exceptional, în localitățile țintă unde se constată că nu mai sunt efective de palmipede în exploatațiile nonprofesionale, se vor preleva</p>	<p>autorității veterinare în cazul apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații.</p> <p>Grupa de animale țintă: păsări domestice din exploatațiile comerciale.</p> <p>2. Supraveghere complementară bazată pe riscuri</p> <p>Supravegherea complementară a păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice RIHA.</p> <p>Grupa de păsări țintă: rațe, găște și prepelițe din exploatațiile comerciale.</p> <p>Supravegherea serologică prin RIHA pentru gripa aviară se realizează numai la rațe, găște și prepelițe, conform anexei II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>a) în toate exploatațiile de creștere pentru reproducție și selecție, abatorizre, precum și în cele de ouă consum, se testează în mod obligatoriu un număr 25 probe/exploatație/an.</p> <p>Păsările la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice: teste de biologie moleculară: matrix, identificare subtip H/N, determinare patogenitate (secvențiere), izolare și identificare de virus.</p> <p>În conformitate cu anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689 și la recomandarea Comisiei Europene, supravegherea serologică RIHA se realizează și pentru subtipul H5N8 la speciile de păsări de curte menționate în secțiunea 5 din anexa II, care nu prezintă, în general, semne clinice semnificative de gripă aviară înalt patogenă.</p> <p>Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările domestice din exploatațiile comerciale, aparține medicului veterinar oficial.</p> <p>b) în exploatațiile cu profil de creștere tineret, pentru păsări de curte care aparțin speciei Anseriformes (palmipede), înaintea vânzării loturilor de boboci cu vârsta de aproximativ 21 zile, operatorul economic are obligația de a recolta 5 probe/lot</p>
--	--

<p>probe de completare de la galinacee adulte.</p> <p>Păsările la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice: teste de biologie moleculară: matrix, identificare subtip H/N, determinare patogenitate (secvențiere), izolare și identificare de virus.</p> <p>În conformitate cu anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689 și la recomandarea Comisiei Europene, supravegherea serologică RIHA se realizează și pentru subtipul H5N8 la speciile de păsări de curte menționate în secțiunea 5 din anexa II, care nu prezintă, în general, semne clinice semnificative de influență aviară înalt patogenă.</p> <p>Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>Manualul de Diagnostic pentru Influența Aviară (Decizia 2006/437/CE) continuă să fie valabil din punct de vedere tehnic și după abrogarea Directivei 2005/94/CE, odată cu intrarea în vigoare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor („Legea privind sănătatea animală”), conform precizărilor EURL pentru Influența Aviară și Boala de Newcastle – IZSVenezie (https://www.izsvenezie.com/reference-laboratories/avian-influenza-newcastle-disease, secțiunea Diagnostic protocols), fără a aduce atingere prevederilor legale în vigoare.</p> <p>Prelevarea de probe pentru testele serologice de depistare a gripei aviare se realizează în toate județele, astfel încât probele să fie considerate reprezentative pentru întreaga țară.</p> <p>Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările domestice din exploatațiile nonprofesionale, a ambalării, etichetării și expedierii acestora la DSVSA aparține medicului veterinar de liberă practică împuternicit, sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial.</p> <p>Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic.</p>	<p>pentru efectuarea testelor RIHA în direcția gripei aviare.</p> <p>Costul prelevării de probe și efectuării testelor se suportă de către deținătorul de animale.</p> <p>Manualul de Diagnostic pentru Influența Aviară (Decizia 2006/437/CE) continuă să fie valabil din punct de vedere tehnic și după abrogarea Directivei 2005/94/CE, odată cu intrarea în vigoare a Regulamentului (UE) 2016/429, conform precizărilor EURL pentru Influența Aviară și Boala de Newcastle – IZSVenezie (https://www.izsvenezie.com/reference-laboratories/avian-influenza-newcastle-disease, secțiunea Diagnostic protocols), fără a aduce atingere prevederilor legale în vigoare.</p> <p>Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic.</p>
<p>Detectarea precoce a gripei aviare înalt patogene la păsări sălbatice.</p>	
<p>Grupa de animale țintă: Speciile de păsări sălbatice vizate, în special păsările de apă migratoare, conform anexei II, Partea I, secțiunea 8 din</p>	

Regulamentul delegat 2020/689.

Lista „speciilor de păsări sălbatice vizate”, întocmită și actualizată pe baza celor mai recente cunoștințe, este disponibilă pe site-ul web al laboratorului de referință al Uniunii Europene pentru influența aviară.

În interesul coerenței legislației Uniunii Europene, la punerea în aplicare a programelor de supraveghere privind păsările sălbatice, se iau în considerare cerințele Directivei 2009/147/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind conservarea păsărilor sălbatice, în special în ceea ce privește concepția supravegherii și procedurile de prelevare de probe.

Supravegherea păsărilor sălbatice constă în:

1. Inspectarea periodică a habitatelor păsărilor sălbatice.
2. Prelevarea de probe de la păsări sălbatice bolnave, moarte, vânată și care prezintă semne clinice - speciile de păsări sălbatice vizate prevăzute în anexa II la Regulamentul Delegat 2020/689 și testarea virusologică a acestora.

Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările sălbatice aparține medicului veterinar oficial.

Administratorii fondurilor cinegetice și a ariilor naturale protejate au obligația de a inspecta periodic habitatele păsărilor sălbatice și de a anunța orice pasăre sălbatică bolnavă, moartă, vânată și care prezintă semne clinice specifice gripei aviare la DSVSA județeană, în vederea prelevării de probe în cel mai scurt timp.

Supravegherea păsărilor sălbatice se realizează prin teste de biologie moleculară. Probele la care rezultatele testelor de biologie moleculară sunt pozitive se expediază la LNR din cadrul IDSA unde se supun investigațiilor virusologice: teste de biologie moleculară: matrix, identificare subtip H/N, determinare patogenitate (secvențiere), izolare și identificare de virus.

Supravegherea păsărilor sălbatice din speciile de păsări sălbatice vizate cu risc mare de contaminare cu virusul influenței aviare înalt patogene din zonele apropiate de mare, lacuri și alte cursuri de apă unde au fost descoperite păsări bolnave, moarte, vânată și care prezintă semne clinice, conform anexei II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.

Colaborarea cu inspectoratele teritoriale de regim silvic și vânatoare, asociațiile vânătorilor și pescarilor sportivi din România, ornitologi în scopul culegerii de date referitoare la speciile de păsări sălbatice existente pe teritoriul României și la starea de sănătate a acestora .

Cooperarea dintre epidemiologi, ornitologi și autoritățile veterinare competente teritorial.

Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic.

IDSA a solicitat ANSVSA introducerea supravegherii pasive la mamiferele găsite moarte din ariile naturale care favorizează apariția și evoluția gripei aviare (râuri, lacuri, zone mlăștinoase etc), conform adresei IDSA nr. 19246/08.12.2023

6. Infecția cu virusul peștei bovine

Prin Rezoluția nr. 18/2011, adoptată la a 79-a Sesiune Mondială a OIE, ce a avut loc la Paris în perioada 22 - 27 mai 2011, se recunoaște oficial că Pesta bovină (Rinderpest) nu mai evoluează în nicio țară sau teritoriu din lume.

1. Precizări tehnice
Supravegherea pasivă
<p>1. Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom care poate fi atribuit unui caz de boală și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului.</p> <p>2. Examinarea clinică</p> <p>Perioada de incubație este stabilită, în conformitate cu recomandările OIE, la 21 de zile.</p> <p>Cazurile suspecte se investighează imediat.</p> <p>Cazurile suspecte la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau schimbului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării</p> <p>Examene anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile de moarte sau tăiate în perioada de carantină</p> <p>Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, în cadrul supravegherii pasive, se analizează imediat, prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la laborator. Suspiciunea se notifică imediat ANSVSA.</p>
2. Precizari executie
Supravegherea pasivă
<p>După caz, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali</p> <p>Procedura de supraveghere cuprinde fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți care trebuie, conform prevederilor legale, să raporteze orice caz de îmbolnăvire.</p>
Examinarea clinică
<p>La animalele vii din speciile receptive nou-introduse prin comerțul intracomunitar sau importul din țări terțe se respectă prevederile normelor privind circulația în interiorul Uniunii prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016, cu modificările și completările ulterioare, prevederilor Regulamentului Delegat (UE) 2020/688 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a</p>

animalelor terestre și a ouălor pentru incubație, cu modificările și completările ulterioare, prevederilor Regulamentului Delegat (UE) 2020/686 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute, cu modificările și completările ulterioare.

În caz de suspiciune sau confirmare a bolii, se vor aplica măsuri de control prevăzute în Partea II, Capitolul I și Capitolul II din Reg. nr. 687/2020 de completare a Regulamentului 429/2016 în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate și la art. 53-71 din Regulamentul 429/2016.

Diagnosticul de boala se confirmă la laboratorul WOAHA- CIRAD, Montpellier, Franța.

7. Infecția cu virusul febrei Văii de Rift

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
<p>A. Supravegherea pasivă</p> <p>Procedura de supraveghere cuprinde crescătorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire</p> <p>2. Observarea stării de sănătate a bovinelor de către proprietari sau reprezentanți ai acestora, și raportarea oricărui semn clinic care pot fi atribuite Infecției cu virusul Văii de Rift, medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.</p> <p>3. Febra Văii de Rift se încadrează ca boală de categoria A.</p> <p>4. În exploatațiile în care au fost confirmate cazuri de infecție cu virusul Văii de Rift se vor aplica măsuri prevăzute Regulamentul nr. 687/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate.</p> <p>B. Supraveghere activă</p>	<p>Supravegherea pasivă</p> <p>1. Procedura de supraveghere cuprinde crescătorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire</p> <p>2. Observarea stării de sănătate a bovinelor de către proprietari sau reprezentanți ai acestora, și raportarea oricărui semn clinic care pot fi atribuite Infecției cu virusul Văii de Rift, medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA. acestora, și raportarea oricărui semn clinic care pot fi atribuite Infecției cu virusul Văii de Rift, medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.</p> <p>3. Febra Văii de Rift se încadrează ca boală de categoria A.</p> <p>4. În exploatațiile în care au fost confirmate cazuri de infecție cu virusul Văii de Rift se vor aplica măsuri prevăzute Regulamentul nr. 687/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și</p>

<p>În vederea îndeplinirii condițiilor de certificare pentru circulația între statele membre, animalele trebuie să îndeplinească următoarele condiții:</p> <p>a) nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul febrei Văii de Rift;</p> <p>b) provin dintr-o zonă în care nu s-a raportat infecția cu virusul febrei Văii de Rift;</p> <p>c) în exploatarea din care provin, precum și în jurul acestei pe o rază de 10 km nu au fost raportate timp de cel puțin 30 de zile înainte de data expedierii animalelor, infecția cu virusul febrei Văii de Rift</p>	<p>al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate.</p> <p>B. Supraveghere activă</p> <p>În vederea îndeplinirii condițiilor de certificare pentru circulația între statele membre, animalele trebuie să îndeplinească următoarele condiții:</p> <p>a) nu au fost vaccinate împotriva infecției cu virusul febrei Văii de Rift;</p> <p>b) provin dintr-o zonă în care nu s-a raportat infecția cu virusul febrei Văii de Rift;</p> <p>c) în exploatarea din care provin, precum și în jurul acestei pe o rază de 10 km nu au fost raportate timp de cel puțin 30 de zile înainte de data expedierii animalelor, infecția cu virusul febrei Văii de Rift.</p>
<p>Notificarea bolii se efectuează în conformitate cu prevederile normei sanitare veterinare aprobate prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>	
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă de către Laboratorul Național de Referință din cadrul Institutului de Diagnostic și Sănătate Animală.</p>	

8. Infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase

Scop: menținerea statutului de țară liberă de dermatoză nodulară contagioasă

<p>Supravegherea se efectuează în exploatarea de bovine.</p>
<p>1. PRECIZĂRI TEHNICE</p>
<p>Supravegherea pasivă</p>
<p>Baza legală: art. 3 alineatul (1) litera (a) al Reg. Delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.</p>
<p>Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală</p>
<p>Teritoriul vizat de program – tot teritoriul României, respectiv 42 de județe, inclusiv municipiul București.</p>

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricăror mortalități înregistrate la populația de animale vizată.

Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

Supravegherea pasivă se realizează în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare. Cazurile suspecte de infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase la animale din specii listate, respectiv din speciile bovine și bubaline, indigene sau provenite din import sau comerț intracomunitar, se investighează imediat, prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR-IDSa sau unul dintre LSVSA desemnate. În acest caz se dispun măsuri imediate de restricționare a mișcării animalelor susceptibile de boală, a celor posibil infectate, precum și a oricărui material sau substanță care ar putea fi contaminată sau care ar putea transmite boala.

Suspiciunea de dermatoză nodulară contagioasă (semnele clinice) și măsurile de restricționare a mișcării animalelor se vor notifica imediat la ANSVSA.

În caz de suspiciune se efectuează examene de laborator:

- a) examene virusologice - la LSVSA desemnate și LNR-IDSa, pentru identificarea genomului virusului capripox prin Real Time-PCR sau PCR clasic, sau/și la LNR-IDSa, pentru identificarea virionilor prin microscopie electronică, colorație negativă;
- b) în anumite cazuri stabilite de LNR-IDSa se pot efectua și examene histologice pentru evidențierea incluziilor intracelulare prin tehnica de colorare cu HE, HEA/HEV, în cadrul IDSa și/sau LSVSA desemnate.

Probele ce trebuie prelevate în vederea testării sunt reprezentate de: cruste, biopsii de țesut cutanat cu leziuni, tampoane conjunctivale, nazale, orofaringiene, sânge prelevat pe EDTA, provenite de la animale vii, și porțiuni de organe - limfonoduri, pulmon, ficat și țesut cutanat cu leziuni, provenite de la animale moarte.

Prelevarea și transmiterea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile legislației specifice în vigoare.

Supravegherea activă

Se realizează, la dispoziția ANSVSA, în situații de risc epidemiologic, în condițiile stabilite de aceasta.

În situații de risc epidemiologic, în care ANSVSA dispune realizarea unei supravegheri active pentru dovedirea statusului de țară liberă de dermatoză nodulară contagioasă a bovinelor, aceasta se realizează prin examene serologice la LNR-IDSa.

2. PRECIZĂRI EXECUȚIE

Supravegherea pasivă
<p>Orice suspiciune de infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase trebuie anunțată de către proprietari, îngrijitorii care desfășoară zilnic activități de îngrijire a animalelor, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți și medicii veterinari oficiali. Importul/Comerțul intracomunitar de/cu animale din speciile listate pentru infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase, produse sau subproduse provenite de la acestea se realizează conform normelor privind circulația în interiorul Uniunii prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016, cu modificările și completările ulterioare, prevederilor Regulamentului Delegat (UE) 2020/688 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a animalelor terestre și a ouălor pentru incubație, cu modificările și completările ulterioare, prevederilor Regulamentului Delegat (UE) 2020/686 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute, cu modificările și completările ulterioare, Regulamentului Delegat (UE) 2023/361 al Comisiei din 28 noiembrie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate și prevederilor Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2021/403 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentelor (UE) 2016/429 și (UE) 2017/625 ale Parlamentului European și ale Consiliului în ceea ce privește modelele de certificate de sănătate animală și modelele de certificate de sănătate animală/oficiale pentru intrarea în Uniune și circulația între statele membre a transporturilor de anumite categorii de animale terestre și de material germinativ provenit de la acestea, certificarea oficială privind astfel de certificate și de abrogare a Deciziei 2010/470/UE, cu modificările și completările ulterioare. Medicul veterinar oficial din PIF are responsabilitatea identificării și notificării oricărei suspiciuni de dermatoză nodulară contagioasă a bovinelor.</p>
Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar oficial sau de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit.
Supravegherea activă
<p>Prelevarea probelor se realizează conform reglementărilor în vigoare și măsurilor de supraveghere, control și eradicare dispuse de ANSVSA în situații de risc epidemiologic.</p> <p>În situația introducerii și răspândirii bolii pe teritoriul României, ANSVSA stabilește și dispune măsurile de supraveghere, control și eradicare necesare, în conformitate cu legislația în vigoare aplicabilă în cazul unei boli de categoria A.</p>
Procedura și metodele de diagnostic pentru confirmarea sau infirmarea unei suspiciuni de boală
Baza legală: art. 3 al Reg. 687/2020 și art. 9 alin. (2), (3) și (4) din Reg. delegat (UE) 689/2020.

Diagnosticul de confirmare a focarelor primare de dermatoză nodulară contagioasă a bovinelor se realizează la LNR-IDSa, prin identificarea genomului virusului capripox prin Real Time- PCR sau PCR clasic sau/și prin identificarea virionilor prin microscopie electronică, colorație negativă. În anumite cazuri stabilite de LNR-IDSa se pot efectua și examene histologice pentru evidențierea incluziilor intracelulare prin tehnica de colorare cu HE, HEA/HEV, în cadrul IDSa. În cazul focarelor secundare, diagnosticul de confirmare se realizează și la DSVSA desemnate, conform instrucțiunilor LNR-IDSa.

În caz de suspiciune se dispun măsuri imediate de restricționare a mișcării animalelor susceptibile de boală, a celor posibil infectate, precum și a oricărui material sau substanță care ar putea fi contaminată sau care ar putea transmite boala.

În cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în:

a) Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”): partea III, titlul II, Capitolul 1 – Măsurile de control al bolilor;

b) Regulamentul Delegat (UE) 2020/687 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate: partea a II a, capitolele I, II, III, IV.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile legislației specifice în vigoare.

9. Infecția cu *Mycoplasma mycoides subspecia mycoides* (pleuropneumonia contagioasă bovină)

Scop: menținerea statutului de țară indemnă la pleuropneumonia contagioasă bovină (supravegherea în exploatațiile de bovine, ovine, caprine, suine, camelide, cervidee)

A. Supraveghere pasivă	
<p>I. Supravegherea în exploatațiile non profesionale</p> <p>1. Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare. Efectuarea examenului clinic, examenelor anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate.</p> <p>2. Animalele suspicionate, conform art. 9 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689, pentru această boală, sunt investigate, conform art. 54 din Regulamentul (UE) 2016/429, prin metode de laborator: serologice (RFC), microbiologice și biologie moleculară (PCR).</p>	<p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale, inclusive în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>1. Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare. Efectuarea examenului clinic, examenelor anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate.</p> <p>2. Animalele suspicionate, conform art. 9 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689, pentru această boală, sunt investigate, conform art. 54 din Regulamentul (UE) 2016/429, prin metode de laborator: serologice (RFC),</p>

<p>Animalele cu reacții serologice neconcludente sau pozitive se identifică, se examinează clinic și sunt recontrolate serologic. De la animalele la care se reconfirmă un rezultat serologic pozitiv și care prezintă simptome suspecte de pleuropneumonie se prelevează următoarele probe: urina, sânge, lichid pleural (în spațiul dintre coasta a 7-a și a 8-a) recoltat prin puncție aseptică, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și sânge, lichid pleural care se examinează prin examen bacteriologic, la LNR-IDSa.</p> <p>3. Măsurile de control în caz de suspiciune sau confirmarea a bolii.</p> <p>În caz de suspiciune sau confirmare a bolii, se aplică măsuri de control prevăzute în Partea II, Capitolul I și Capitolul II, din Reg. nr. 687/2020 de completare a Reg. nr. 429/2016 în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate și la art. 53-71 din Reg. 429/2016</p> <p>Se vor aplica măsurile de diagnostic în conformitate cu prevederile legislației comunitare.</p>	<p>microbiologice și biologie moleculară (PCR).</p> <p>Animalele cu reacții serologice neconcludente sau pozitive se identifică, se examinează clinic și sunt recontrolate serologic. De la animalele la care se reconfirmă un rezultat serologic pozitiv și care prezintă simptome suspecte de pleuropneumonie se prelevează următoarele probe: urina, sânge, lichid pleural (în spațiul dintre coasta a 7-a și a 8-a) recoltat prin puncție aseptică, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și sânge, lichid pleural care se examinează prin examen bacteriologic, la LNR-IDSa.</p> <p>3. Măsurile de control în caz de suspiciune sau confirmarea a bolii.</p> <p>În caz de suspiciune sau confirmare a bolii, se aplică măsuri de control prevăzute în Partea II, Capitolul I și Capitolul II, din Reg. nr. 687/2020 de completare a Reg. nr. 429/2016 în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate și la art. 53-71 din Reg. 429/2016</p> <p>Se vor aplica măsurile de diagnostic în conformitate cu prevederile legislației comunitare.</p>
<p>III. În abatoare: inspecția de abator trebuie să se realizeze prin proceduri adecvate în scopul decelării leziunilor pulmonare specifice. De la toate animalele cu leziuni suspecte de pleuropneumonie contagioasă se prelevează probe de lichid pleural și țesut pulmonar, care se examinează prin examen bacteriologic și tehnici de biologie moleculară (PCR) la Laboratorul Național de Referință din cadrul IDSA.</p>	
<p>2. Precizări execuție</p>	<p>2. Precizări execuție</p>
<p>Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică în prezența medicului veterinar oficial.</p>	<p>Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică în prezența medicului veterinar oficial.</p>
<p>IV. Puncte de control la frontieră</p>	
<p>Supravegherea bolii prin verificarea respectării cerințelor de sănătate animală pentru animale care intra în Uniune din țări terțe conform prevederilor din Anexele IV, VIII, XII, Partea A și Partea B din Reg. 692/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală și din Codul de sănătate al animalelor terestre Capitolul 1.5</p>	
<p>Boala se confirmă potrivit prevederilor menționate la art. 9, pct.(1) din Partea II, Capitolul 1, Secțiunea 2 a Regulamentul delegat (UE) nr. 2020/689.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și a Anexei I din Regulamentul nr. 2002/2020 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la notificarea și raportarea la nivelul Uniunii a bolilor listate, la formatele și procedurile de transmitere și de raportare a programelor de supraveghere ale Uniunii și a programelor de eradicare și pentru cererea de recunoaștere a statutului de indemn de boală, precum și la sistemul computerizat de informare.</p>	
<p>Proprietarii animalelor tăiate se despăgubesc conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009 privind metodologia pentru stabilirea și plata</p>	

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

10. Variola ovină și caprină

Scop: menținerea statutului de țară liberă de variolă ovină și caprină.

1. PRECIZĂRI TEHNICE

Supravegherea pasivă

Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare și are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de boală. Cazurile suspecte de boală la animale receptive indigene, provenite din import sau comerț intracomunitar se investighează imediat, prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR - IDSA sau unul dintre LSVSA desemnate de LNR. În acest caz, se impun măsuri imediate de restricționare a mișcării animalelor, produselor și subproduselor provenite de la acestea.

Suspiciunea și măsurile de restricționare a mișcărilor se vor notifica imediat la ANSVSA.

În caz de suspiciune se efectuează: virusologice prin

a) examene virusologice - la LSVSA desemnate și LNR-IDSA, pentru identificarea genomului virusului capripox prin Real Time-PCR sau PCR clasic sau/și la LNR-IDSA, pentru identificarea virionilor prin microscopie electronică, colorație negativă, pe probe de cruste, biopsii de țesut cutanat cu leziuni, tampoane conjunctivale, nazale, orofaringiene, sânge prelevat pe EDTA, provenite de la animale vii și porțiuni de organe (limfonoduri, pulmon, ficat, etc.), precum și țesut cutanat cu leziuni, provenite de la animale moarte;

b) în anumite cazuri stabilite de LNR-IDSA se pot efectua și examene histologice pentru evidențierea incluziilor intracelulare prin tehnica de colorare cu HE, HEA/HEV, în cadrul IDSA și/sau LSVSA desemnate, pe biopsii de țesut cutanat cu leziuni fixate în formol, provenite de la animale vii și porțiuni de organe (limfonoduri, pulmon, ficat, etc.) și țesut cutanat cu leziuni fixate în formol, provenite de la animale moarte.

Supravegherea activă

Se realizează, la dispoziția ANSVSA, în situații de risc epidemiologic cum ar fi evoluția bolii în vecinătatea României sau evoluția bolii în România.

În această situație, ANSVSA va stabili și dispune măsurile de supraveghere, control și eradicare necesare, în conformitate cu prevederile Regulamentului delegat al UE nr. 687/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate.

2. Precizări execuție

Supravegherea pasivă

Procedura de supraveghere cuprinde fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți ce

trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire.

România nu importă animale din speciile receptive la variolă ovină și caprină și nici produse sau subproduse provenite de la acestea, din țări care nu au statut de țară liberă de boală fără vaccinare.

În acest caz, responsabilitatea asupra supravegherii pasive o dețin și autoritățile competente pentru controlul la frontieră.

În caz de suspiciune sau de confirmare a unui focar se vor aplica măsurile generale de control prevăzute în Regulamentul delegat al UE nr. 687/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate.

Prelevarea probelor se realizează conform reglementărilor în vigoare.

Supravegherea activă

Diagnosticul de confirmare a focarelor primare de variolă ovină și caprină se realizează la LNR-IDSa, prin identificarea genomului virusului capripox prin Real Time- PCR sau PCR clasic sau/și prin identificarea virionilor prin microscopie electronică, colorație negativă.

În anumite cazuri stabilite de LNR-IDSa se pot efectua și examene histologice pentru evidențierea incluziilor intracelulare prin tehnica de colorare cu HE, HEA/HEV, în cadrul IDSa. În cazul focarelor secundare, diagnosticul de confirmare se realizează și la DSVSA desemnate, conform instrucțiunilor LNR-IDSa.

Prelevarea probelor se realizează conform reglementărilor în vigoare precum și a programelor de supraveghere, control și eradicare dispuse de ANSVSA în situații de risc epidemiologic.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile legislației specifice în vigoare.

11. Infecția cu virusul pestei rumegătoarelor mici

Scop:

Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia.

Recuperarea statului de indemnitate al țării

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale, în exploatațile comerciale de creștere a rumegătoarelor mici, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
1. Precizări tehnice
Supravegherea pasivă
Baza legală: art. 3 alineatul (1) litera (a) al Regulamentului Delegat (UE) 2020/689.

Teritoriul vizat de program – tot teritoriul României, respectiv 42 de județe, inclusiv municipiul București.

1. Detectarea precoce a virusul peștei rumegătoarelor mici, ținând cont de cerințele generale în materie de supraveghere cu notificarea imediată, obligatorie, a autorității veterinare în cazul apariției sau suspiciunii bolii sau creșterii mortalității în exploatații.

Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor rumegătoare domestice sau sălbatice din speciile receptive provenite din import sau schimb intracomunitar, incluzând controalele documentare, de identitate și cele fizice ale fiecărui lot importat.

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile receptive de către proprietari sau operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA precum și raportarea mortalităților înregistrate la populația de animale vizată.

Verificarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

Timpu execuției: pe toată durata unui an calendaristic.

2. Examinarea clinică

Perioada de incubație este stabilită, în conformitate cu recomandările WOA, la 21 de zile.

Cazurile suspecte se investighează imediat.

Cazurile suspecte la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau schimbului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării.

Examine anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile de moarte sau tăiate în perioada de carantină.

Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi rezolvate pe calea investigațiilor epidemiologice și a celor clinice, în cadrul supravegherii pasive, se analizează imediat, prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la laborator. Suspiciunea se notifică imediat ANSVSA.

3. Supravegherea serologică

Toate cazurile în care s-a dispus în mod întemeiat prelevarea de probe de la animale bolnave, care prezintă semne clinice care pot fi atribuite bolii și care, în urma investigațiilor epidemiologice și a celor clinice, nu exclud boala.

Teste serologice:

- detecția de anticorpi prin ELISA competitiv;

4. Supravegherea virusologică

Pentru examene virusologice de diagnostic, probele sunt expediate la LNR-IDSA și la LSVSA județene desemnate.

Teste virusologice:

- detecția de genom viral prin Real Time RT-PCR.

Supravegherea activă

Inspecția, respectiv examinarea clinică se face de către medicul veterinar oficial în conformitate cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare, respectând principiul prevalenței 5% și confidenței 95%.

Se realizează, la dispoziția ANSVSA, în situații de risc epidemiologic, în condițiile stabilite de aceasta.

În situația introducerii și răspândirii bolii pe teritoriul României, ANSVSA stabilește și dispune măsurile de supraveghere, control și eradicare necesare, în conformitate cu legislația în vigoare aplicabilă în cazul unei boli de categoria A.

Procedura și metodele de diagnostic pentru confirmarea sau infirmarea unei suspiciuni de boală.

Baza legală: art. 3 al Regulamentul 687/2020 și art. 9 alin. (2), (3) și (4) din Regulamentul delegat (UE) 689/2020.

Probele prelevate pentru depistarea peștei rumegătoarelor mici se testează la LNR din cadrul IDSA și LSVSA județene desemnate.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin: -detecția de genom viral prin Real Time RT-PCR, detecția de anticorpi ELISA în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante.

În caz de suspiciune se dispun măsuri imediate de restricționare a mișcării animalelor susceptibile de boală, a celor posibil infectate, precum și a oricărui material sau substanță care ar putea fi contaminată sau care ar putea transmite boala.

În cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului („Legea privind sănătatea animală”) partea III, titlul II, Capitolul 1- Măsurile de control al bolilor și Regulamentul Delegat (UE) 2020/687 partea a II a, capitolele I, II, III, IV.

Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic.

2. Precizări execuție
Supravegherea pasivă
După caz, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali. Procedura de supraveghere cuprinde fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți care trebuie, conform prevederilor legale, să raporteze orice caz de îmbolnăvire.
Examinarea clinică România nu importă animale vii din speciile receptive la pesta rumegătoarelor mici și nici produse de origine animală provenite de la acestea din țări care nu au statut de țară liberă de pesta micilor rumegătoare, recunoscut oficial de WOA. La animalele vii din speciile receptive nou-introduse prin comerțul intracomunitar sau importul din țări terțe se respectă prevederile Regulamentului 2020/ 688 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a animalelor terestre și a ouălor pentru incubație.
Supravegherea activă
1. Inspecția, respectiv examinarea clinică, se face de către medicul veterinar oficial odată cu inspecția efectuată conform cerințelor legale în exploatațiile nonprofesionale și comerciale și, ulterior, de 2 ori pe an, înainte de ieșirea la pășunat și după întoarcerea la stabulație, cu selectarea unui număr de exploatații în fiecare județ, respectând principiul prevalenței 5% și confidenței 95%. 2. Inspecția, respectiv examinarea clinică, se efectuează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit odată cu inspecția în exploatațiile de animale efectuată în conformitate cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare,
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: -detecția de genom viral prin Real Time RT-PCR, detecția de anticorpi ELISA în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante. Testele sunt realizate în cadrul LNR IDSA și LSVSA județene desemnate. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Regulamentului 429/2016, Partea II, Capitolul 1 și Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. Testarea animalelor la locul de destinație Pentru animalele provenite din schimburi intracomunitare se efectuează testarea serologică, randomizat, pe un procent de 0,5% din efectiv, dar nu mai puțin de 2 probe pe lot, de la ovinele și caprinele care intră în România; în cazul importului din țări terțe, se testează toate animalele la locul de

destinație.

Toate ovinele și caprinele care provin din țări/zonă care nu au statut de oficial liber de pesta micilor rumegetoare la WOAHP care fac obiectul deplasării temporare sau definitive, trebuie să îndeplinească cerințele referitoare la această boală înscrise la art. 14.7 din Codul Terestru al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor.

Recuperarea statutului de indemnitate al țării se poate realiza la șase luni după finalizarea dezinfectiei ultimei exploatații afectate, cu asigurarea eradicării bolii prin stamping-out și prin aplicarea unui plan de supraveghere cu rezultate negative, conform 14.7.32 din Codul Terestru al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor. Autoritatea sanitară veterinară efectuează acțiuni de supraveghere și control asupra tuturor ovinelor și caprinelor domestice din țară.

Fauna sălbatică poate fi inclusă într-un sistem de supraveghere deoarece pot servi ca rezervoare de infecție sau infestare și ca indicatori de risc pentru oameni și animale domestice.

Administratorii fondurilor cinegetice au obligația de a inspecta periodic și de a anunța orice animal sălbatic bolnav, mort, vânat și care prezintă semne clinice specifice bolii la DSVSA județeană, în vederea prelevării de probe în cel mai scurt timp.

12. Pleuropneumonia contagioasă a caprelor

Scop: menținerea statutului de țară liberă de pleuropneumonia contagioasă a caprelor

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale

1. Precizări tehnice

Supravegherea pasivă

Baza legală: art. 3 alineatul (1) litera (a) al Reg. Delegat (UE) 2020/689.

Teritoriul vizat de program – tot teritoriul României, respectiv 42 de județe, inclusiv municipiul București

1. Detectarea precoce a bolii, ținând cont de cerințele generale în materie de supraveghere cu notificarea imediată, obligatorie, a autorității veterinare în cazul apariției sau suspiciunii bolii sau creșterii mortalității în exploatații.

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile receptive de către proprietari și raportarea oricărui semn clinic medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA precum și raportarea mortalităților înregistrate la populația de animale vizată.

Verificarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de capre care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor

legislației în vigoare.

Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare

Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA în condiții de liniște epidemiologică.

Examine anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de așteptare

2. Animalele suspicionate, conform art. 9 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689, pentru această boală, sunt investigate, conform art. 54 din Regulamentul (UE) 2016/429, prin metode de laborator: serologice (RFC), microbiologice și biologie moleculară (PCR).

Animalele cu reacții serologice neconcludente sau pozitive se identifică, se examinează clinic și sunt recontrolate serologic. De la animalele la care se reconfirmă un rezultat serologic pozitiv și care prezintă simptome suspecte de pleuropneumonie se prelevează următoarele probe: urina, sânge, lichid pleural (în spațiul dintre coasta a 7-a și a 8-a) recoltat prin puncție aseptică, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și lavaj bronhoalveolar, lichid pleural care se examinează prin examen bacteriologic, la IDSA.

3. Supravegherea activă în zonele de protecție și de supraveghere în cazul suspiciunii de boală, conform legislației în vigoare, în caz de suspiciune sau apariție a bolii, se aplică măsurile de diagnostic, supraveghere, profilaxie și combatere și prevederile legislației comunitare.

Inspekția, respectiv examinarea clinică se face de către medicul veterinar oficial în conformitate cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare, respectând principiul prevalenței 5% și confidenței 95%.

Se realizează, la dispoziția ANSVSA, în situații de risc epidemiologic, în condițiile stabilite de aceasta.

În situația introducerii și răspândirii bolii pe teritoriul României, ANSVSA stabilește și dispune măsurile de supraveghere, control și eradicare necesare, în conformitate cu legislația în vigoare aplicabilă în cazul unei boli de categoria A.

Procedura și metodele de diagnostic pentru confirmarea sau infirmarea unei suspiciuni de boală.

Baza legală: art. 3 al Reg. 687/2020 și art. 9 alin. (2), (3) și (4) din Reg. delegat (UE) 689/2020.

Toate probele prelevate pentru depistarea bolii se testează la LNR din cadrul IDSA.

În caz de suspiciune se dispun măsuri imediate de restricționare a mișcării animalelor susceptibile de boală, a celor posibil infectate, precum și a oricărui material sau substanță care ar putea fi contaminată sau care ar putea transmite boala.

În cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului („Legea privind sănătatea animală”) partea III, titlul II, Capitolul 1- Măsurile de control al bolilor și Regulamentul Delegat (UE) 2020/687 partea a II a, capitolele I, II, III.

4. În abatoare: inspecția de abator trebuie să se realizeze prin proceduri adecvate în scopul decelării leziunilor pulmonare specifice. De la toate animalele cu leziuni suspecte de pleuropneumonie contagioasă se prelevează probe de lichid pleural, ganglioni limfatici mediastinali și țesut pulmonar, care se examinează prin examen bacteriologic și tehnici de biologie moleculară (PCR) la Laboratorul Național de Referință din cadrul IDSA.
2. Precizări execuție
Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică în prezența medicului veterinar oficial.
II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a caprinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
1. Precizări tehnice
Supravegherea pasivă
<p>1. Baza legală: art. 3 alineatul (1) litera (a) al Reg. Delegat (UE) 2020/689.</p> <p>Teritoriul vizat de program – tot teritoriul României, respectiv 42 de județe, inclusiv municipiul București</p> <p>1. Detectarea precoce a bolii, ținând cont de cerințele generale în materie de supraveghere cu notificarea imediată, obligatorie, a autorității veterinare în cazul apariției sau suspiciunii bolii sau creșterii mortalității în exploatații</p> <p>Supravegherea pasivă este esențială, pentru caprele provenite din import sau schimb intracomunitar, incluzând controalele documentare, de identitate și cele fizice ale fiecărui lot importat.</p> <p>Observarea stării de sănătate a caprelor de către proprietari și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA precum și raportarea mortalităților înregistrate la populația de animale vizată.</p> <p>Verificarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de capre care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.</p> <p>Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare.</p> <p>Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA în condiții de liniște epidemiologică.</p> <p>Examene anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de așteptare.</p>
2. Animalele suspicionate, conform art. 9 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689, pentru această boală, sunt investigate, conform art. 54 din Regulamentul (UE) 2016/429, prin metode de laborator: serologice (RFC), biologie moleculară (PCR).
Animalele cu reacții serologice neconcludente sau pozitive se identifică, se examinează clinic și sunt recontrolate serologic. De la animalele la care se

reconfirmă un rezultat serologic pozitiv și care prezintă simptome suspecte de pleuropneumonie se prelevează următoarele probe: urina, sânge, lichid pleural (în spațiul dintre coasta a 7-a și a 8-a) recoltat prin puncție aseptică, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și lavaj bronhoalveolar, lichid pleural care se examinează prin examen bacteriologic, la LNR-IDSA.

3. Supravegherea activă, în zonele de protecție și de supraveghere în cazul suspiciunii de boală, conform legislației în vigoare, în caz de suspiciune sau apariție a bolii, se aplică măsurile de diagnostic, supraveghere, profilaxie și combatere și prevederile legislației comunitare.

Inspekția, respectiv examinarea clinică se face de către medicul veterinar oficial odată cu inspekția efectuată conform cerințelor legale în materie de gestionare (SMR) în exploatațiile nonprofesionale și comerciale și, ulterior, de 2 ori pe an, înainte de ieșirea la pășunat și după întoarcerea la stabulație, cu selectarea unui număr de exploatații în fiecare județ, respectând principiul prevalenței 5% și confidenței 95%.

Inspekția, respectiv examinarea clinică se efectuează de către medicul veterinar împuternicit odată cu inspekția în exploatațiile de animale efectuată în conformitate cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare, precum și ale normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor.

Se realizează, la dispoziția ANSVSA, în situații de risc epidemiologic, în condițiile stabilite de aceasta.

În situația introducerii și răspândirii bolii pe teritoriul României, ANSVSA stabilește și dispune măsurile de supraveghere, control și eradicare necesare, în conformitate cu legislația în vigoare aplicabilă în cazul unei boli de categorie A.

Procedura și metodele de diagnostic pentru confirmarea sau infirmarea unei suspiciuni de boală.

Baza legală: art. 3 al Reg. 687/2020 și art. 9 alin. (2), (3) și (4) din Reg. delegat (UE) 689/2020.

Toate probele prelevate pentru depistarea bolii se testează la LNR din cadrul IDSA.

În caz de suspiciune se dispun măsuri imediate de restricționare a mișcării animalelor susceptibile de boală, a celor posibil infectate, precum și a oricărui material sau substanță care ar putea fi contaminată sau care ar putea transmite boala.

În cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului („Legea privind sănătatea animală”) partea III, titlul II, Capitolul 1- Măsurile de control al bolilor și Regulamentul Delegat (UE) 2020/687 partea a II a, capitolele I, II, III.

4. În abatoare: inspekția de abator trebuie să se realizeze prin proceduri adecvate în scopul decelării leziunilor pulmonare specifice. De la toate animalele cu leziuni suspecte de pleuropneumonie contagioasă se prelevează probe de lichid pleural, ganglioni limfatici mediastinali și țesut pulmonar, care se examinează prin examen bacteriologic și tehnici de biologie moleculară (PCR) la IDSA.

2. Precizări execuție

Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică în prezența medicului veterinar oficial.
Boala se confirmă în conformitate cu art. 9 de la partea II, Capitolul 1, secțiunea 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689,
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Regulamentului 429/2016, Partea II, Capitolul 1 și Ordinului președintelui ANSVSA nr. <u>79/2008</u> , cu modificările și completările ulterioare.
Testarea animalelor la locul de destinație
Pentru animalele provenite din schimburi intracomunitare (caprine) se efectuează testarea serologică, randomizat, pe un procent de 0,5% din efectiv, dar nu mai puțin de 2 probe pe lot, de la caprinele care intră în România; în cazul importului din țări terțe, se testează toate animalele la locul de destinație.
Toate caprinele care provin din țări care nu au statut de oficial liber de a WOA, care fac obiectul deplasării temporare sau definitive, trebuie să îndeplinească cerințele referitoare la această boală, înscrise la art. 14.3 din Codul Terestru al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor.

13. Infecția cu *Burkholderia mallei* (morvă)

Scop: supravegherea bolii

Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
Baza legală: art. 3 alineatul (1) litera (a) al Reg. Delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.
Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală
Teritoriul vizat de program – tot teritoriul României, respectiv 42 de județe, inclusiv municipiul București.
Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricărui semn clinic medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.
Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricărui mortalități înregistrate la populația de animale vizată.
Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la

destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

Supravegherea se realizează prin:

- examen clinic;

- testarea serologică prin RFC – tehnica EU-RL și postmortem prin examen bacteriologic și morfopatologic (HE/HEA/HEV și Brown & Brenn) a tuturor animalelor suspecte.

Examinare serologică prin RFC tehnica EURL, în perioada de carantină, pentru toate cabalinele ce intra pe teritoriul țării din țări terțe.(IDSA)

Examenele bacteriologice se efectuează la IDSA pe probe de organe, țesuturi.

Examenele serologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA acreditate pentru aceste investigații.

Examenele necropsice, histopatologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA, după caz.

În situația introducerii și răspândirii bolii pe teritoriul României, ANSVSA stabilește și dispune măsurile de supraveghere, control și eradicare necesare, în conformitate cu legislația în vigoare aplicabilă în cazul unei boli de categoria A.

Procedura și metodele de diagnostic pentru confirmarea sau infirmarea unei suspiciuni de boală

Baza legală: art. 3 al Reg. 687/2020 și art. 9 alin. (2), (3) și (4) din Reg. delegat (UE) 689/2020.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin coroborarea datelor clinice cu a rezultatelor examenelor serologic și bacteriologic.

În caz de suspiciune se dispun măsuri imediate de restricționare a mișcării animalelor susceptibile de boală, a celor posibil infectate, precum și a oricărui material sau substanță care ar putea fi contaminată sau care ar putea transmite boala.

În cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în:

a)Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”): partea III, titlul II, Capitolul 1 – Măsurile de control al bolilor ;

b) Regulamentul Delegat (UE) 2020/687 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate: partea a II a, capitolele I, II, III, IV.

14. Infecția cu virusul bolii de Newcastle sau pseudopestei aviare

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a păsărilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<p>Supravegherea activă</p> <p>Grupa de păsări țintă: păsări vaccinate din exploatații nonprofesionale.</p> <p>Supravegherea serologică prin RIHA, la 14 - 21 zile după vaccinarea a II-a, din toamnă, la galinaceele din exploatațiile nonprofesionale/gospodăriile populației situate pe o rază de cel mult 3 km în jurul exploatațiilor comerciale cu păsări.</p> <p>Se vor preleva cel mult 30 probe/localitate (sat), din minimum 5 gospodării ale populației.</p> <p>Cererea de analiză a probelor de sânge recoltate în scopul testării imunității postvaccinale, trebuie să menționeze:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) categoria de exploatare b) vârsta păsărilor; b) tipul de vaccin utilizat; c) calea de administrare d) data vaccinării; e) nr. de imunizări f) data prelevării probelor după ultima vaccinare g) sistemul de creștere <p>Probele trebuie identificate conform notei de însoțire.</p>	<p>Supravegherea activă</p> <p>Grupa de păsări țintă: pasari domestice, porumbei voiajori din asociațiile de profil și alte păsări ținute în captivitate în exploatații înregistrate/autorizate sanitar veterinar.</p> <p>În exploatațiile comerciale înregistrate/autorizate, verificarea imunității postvaccinale se realizează în cadrul programelor de autocontrol, prin teste serologice RIHA.</p> <ul style="list-style-type: none"> a) În exploatațiile de reproducție și selecție, precum și în cele de găini ouă consum, se testează în mod obligatoriu, imunitatea postvaccinală după vaccinarea a II-a la tineret, după transfer precum și la jumătatea perioadei de exploatare (vârsta de 40 – 45 săptămâni). Prelevarea de probe se efectuează după instalarea imunității conform prevederilor prospectului producătorului de vaccin; se prelevează 30-50 probe/fermă; b) În exploatațiile de pui de carne și curcani destinați îngrășării, se testează în mod obligatoriu, imunitatea postvaccinală înainte de abatorizare; pentru fiecare testare a imunității postvaccinale se prelevează semestrial 30-50 probe/fermă în funcție de mărimea și situația epidemiologică a efectivelor. Aceste probe sunt analizate în cadrul LSVSA care au metode de diagnostic acreditate. <p>Costul testelor se suportă de către deținătorul de animale.</p> <p>Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii.</p> <p>Reacția de inhibare a hemaglutinării pentru supravegherea și diagnosticul bolii de Newcastle - are valoare limitată în cazul aplicării programelor de vaccinare</p>

<p>Responsabilitatea prelevării probelor de la păsările domestice din exploatațiile nonprofesionale/gospodăriile populației, a ambalării, etichetării și expedierii acestora la DSVSA aparține medicului veterinar de liberă practică împuternicit, sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial. Aceste probe sunt testate în cadrul LSVSA județean care au metode de diagnostic acreditate</p> <p>În caz de suspiciune/confirmare a bolii de Newcastle se instituie măsuri în conformitate cu prevederile Regulamentul nr. 687/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate, cu Planul de contingență și cu Manualul Operațional</p>	<p>contra bolii de Newcastle.</p> <p>Investigatii virusologice</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cazul suspiciunii de boală; - supravegherea virusologică a porumbeilor aflați în evidența asociațiilor de profil se efectuează pe tampoane cloacale, la o prevalență de 10% , cu o confidență de 95% (25 probe). <p>Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar oficial.</p> <p>În caz de suspiciune/confirmare a bolii de Newcastle se instituie măsuri în conformitate cu prevederile Regulamentul nr. 687/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de prevenire și control al anumitor boli listate, cu Planul de contingență și cu Manualul Operațional.</p>
<p>Diagnosticul se stabilește prin izolarea, identificarea virusului și prin teste de biologie moleculară - identificare genom, determinarea patogenității (secvențiere) în cadrul LNR pentru Influență Aviară și boala de Newcastle.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>	

15. Necroza hematopoietica epizootica (Infecția cu virusul necrozei hematopoietice epizootice)

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a pastravului, bibanului, salaului, stiucii , inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în medii naturale
Supraveghere
Supraveghere activă
<ol style="list-style-type: none"> 1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, b) Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de salmonide.
Supraveghere pasivă

<p>1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.</p> <p>2. a) Vizita exploatației de salmonide, percide și/sau a mediului natural;</p> <p>b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și</p> <p>c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.</p> <p>3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural</p>
Precizări tehnice
Supraveghere activă
<p>1. a) Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în funcție de categoria de risc a unitatii piscicole si a statutului sanitar</p> <p>b) Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.</p> <p>c) Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA 145/2018.</p>
Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de 11-20°C.
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris.</p> <p>2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității la speciile susceptibile în toate exploatațiile piscicole și în mediul natural se realizează în conformitate cu legislația în vigoare.</p>
Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de 11-20°C.
Precizări execuție
Supraveghere activă
<p>Inspecțiile planificate în cadrul supravegherii active, examinarea populației animalelor acvatice și prelevarea de probe pentru diagnosticul de laborator consecutiv acestora, se realizează sub responsabilitatea medicului veterinar oficial sau a medicului de libera practica.</p> <p>Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare si identificare genom viral prin PCR si secventiere</p> <p>2. Detectie genom viral prin PCR și secvențiere.</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Vizita exploatației piscicole și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>3. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>3.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare si identificare genom viral prin PCR si secventiere;</p> <p>3.2. Detectie genom viral prin PCR și secvențiere..</p>

Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR urmat de secvențiere sau PCR-REA
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.
Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. I din Regulamentului (UE) 429/2016.

16. Infecția cu *Mikrocytos mackini*

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) nr. 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere activă
1.a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A b) Examinarea populației animalelor de acvacultura din exploatațiile de moluște bivalve sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice, c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de moluște bivalve
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau mediul natural. b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator. 3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural
Precizări TEHNICE
Supraveghere activă
1. Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în funcție de categoria de risc a unitatii sau zonei de creștere a moluștelor și a statusului sanitar. Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultura și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice. 2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA 145/2018 Speciile de moluște recoltate vor fi din speciile <i>Crassostrea gigas</i> , <i>Crassostrea sikamea</i> , <i>Ostrea edulis</i>
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare.

Precizări execuție
Supraveghere activă
1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. Supraveghere și diagnostic prin examen histopatologic (metoda HE), real time PCR, PCR -secvențiere
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin, examen histopatologic (metoda HE), real time PCR, PCR-secvențiere
Diagnosticul de laborator se confirmă prin real time PCR, PCR -secvențiere
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 cu modificările și completările și modificările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.
Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. I din Regulamentului (UE) 429/2016.

17. Infecția cu Perkinsus marinus (Perkinsoza)

Scop:Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) nr. 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activa
1.a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A b) Examinarea populației animalelor de acvacultura din exploatațiile de moluște bivalve sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice, c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de moluște bivalve
Supraveghere pasivă

<p>1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.</p> <p>2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau mediul natural. b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.</p> <p>3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural</p>
Precizări TEHNICE
Supraveghere activa
<p>1. Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în funcție de categoria de risc a unitatii sau zonei de crestere a molustelor si a statusului sanitar. Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultura și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.</p> <p>2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA 145/2018</p> <p>Speciile de moluște recoltate vor fi din speciile Crassostrea gigas si Crassostrea virginica</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris.</p> <p>2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare.</p>
Precizări execuție
Supraveghere activa
<p>1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere si diagnostic prin cultivare în mediu tioglicolat, examen histopatologic (metoda HE), real time PCR, PCR -secvențiere</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin cultivare în mediu tioglicolat, examen histopatologic (metoda HE), real time PCR, PCR-secvențiere</p>
Diagnosticul de laborator se confirmă prin real time PCR, PCR -secvențiere
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 cu modificările și completările și modificările

ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.
Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. I din Regulamentului (UE) 429/2016.

18. Infecția cu virusul sindromului Taura

Scop:Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, b) Examinarea populației animalelor de acvacultura din unitatile de crustacee sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice, c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în unitatile de crustacee
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator. 3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în funcție de categoria de risc a unitatii de creștere a crustaceelor și a statusului sanitar. Inspecțiile efectuate constau în verificarea registrelor unităților de acvacultura și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice. 2. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA nr. 145/2018 Crustaceele care se prelevează vor fi din din speciile <i>Metapenaeus ensis</i> , <i>Penaeus aztecus</i> , <i>Penaeus monodon</i> , <i>Penaeus vannamei</i> , <i>P. stylirostris</i> , <i>P. setiferus</i> , <i>P. vannamei</i> .
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare.

Precizări execuție
Supraveghere activă
1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA sau medicul de libera practică realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. Supraveghere prin examen histopatologic (metoda HE), real time RT-PCR, RT-PCR 2.2. Diagnostic prin real time RT-PCR, RT-PCR-secvențiere
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 3.1. Supraveghere și diagnostic prin examen histopatologic (metoda HE), real time RT-PCR, RT-PCR, secvențiere;
Diagnosticul de laborator se confirmă prin real time RT-PCR sau RT-PCR și secvențiere.
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 cu modificările și completările și modificările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.
Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. I din Regulamentul (UE) 429/2016.

19. Infecția cu virusul bolii „cap galben”

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) nr. 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, b) Examinarea populației animalelor de acvacultura din unitățile de crustacee sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice, c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în unitățile de crustacee
Supraveghere pasivă

<p>1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.</p> <p>2. a) Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator</p> <p>3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural</p>
Precizări tehnice
Supraveghere activă
<p>1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în funcție de categoria de risc a unitatii de crestere a crustaceelor si a statusului sanitar. Inspecțiile efectuate constau în verificarea registrelor unităților de acvacultura și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.</p> <p>2. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA nr. 145/2018 Crustaceele care se prelevează vor fi din speciile <i>Metapenaeus affinis</i>, <i>Palaemonetes pugio</i>, , <i>Penaeus monodon</i>, <i>P. stylirostris</i>, <i>P. vanamei</i>.</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris.</p> <p>2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare.</p>
Precizări execuție
Supraveghere activă
<p>1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA sau medicul de libera practică realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. Supraveghere prin examen histopatologic (metoda HE), RT-PCR 2.2. Diagnostic prin examen histopatologic (metoda HE), RT-PCR si secventiere</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 3.1. Supraveghere prin examen histopatologic (metoda HE), RT-PCR 3.2. Diagnostic prin examen histopatologic (metoda HE), RT-PCR si secventiere.</p>
Diagnosticul de laborator se confirmă prin RT-PCR si secventiere

Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 cu modificările și completările și modificările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.
Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. I din Regulamentului (UE) 429/2016.

b) boli de categoria B+D+E

1. Infecția cu *Brucella abortus*, *B. melitensis* și *B. suis* la:

1.1. *Bison ssp.*;

1.2. *Bos ssp.*;

1.3. *Bubalus ssp.*;

25. BRUCELOZA LA BOVINE

Scop: menținerea României ca stat membru al UE oficial indemn de bruceloză bovină.

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<p>A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemne de bruceloză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boală:</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Taurii și bivoliile în vederea autorizării pentru reproducție se vor testa obligatoriu prin RFC (tehnica EU-RL)</p> <p>2. Taurii și bivoliile de reproducție se vor testa serologic în mod obligatoriu (în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare) o dată pe an, la un interval de maximum 12 luni față de testarea din anul precedent.</p> <p>3. La toate bovinele în vârstă de peste 24 de luni se efectuează un test</p>	<p>A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemne de bruceloză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boală:</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Taurii și bivoliile în vederea autorizării pentru reproducție se vor testa obligatoriu prin RFC (tehnica EU-RL)</p> <p>2. Taurii și bivoliile de reproducție se vor testa serologic în mod obligatoriu (în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare) o dată pe an, la un interval de maximum 12 luni față de testarea din anul precedent.</p> <p>3. La toate bovinele (cu excepția masculilor pentru îngrășat) în</p>

<p>serologic (în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare) la un interval de minimum 3 luni și maximum 12 luni față de data testării efectuate în anul anterior.</p> <p>4. Examenle serologice se efectuează pe aceleași probe care se prelevează pentru leucoza enzootică bovină.</p> <p>5. În caz de suspiciune, prelevările de probe se efectuează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit, în prezența și sub responsabilitatea medicului veterinar oficial.</p> <p>6. Bovinele care au avut un rezultat pozitiv la RBT, vor fi testate obligatoriu prin RFC (tehnica EU-RL) la LNR Bruceloza pentru confirmarea/infirmarea rezultatului obținut la testul serologic de screening. Animalele pozitive la RFC pot fi supuse, suplimentar, unui test alergic.</p> <p>7. Exploatațiilor în care animalele au rezultate pozitive la RBT și RFC li se suspendă statusul oficial indemn al exploatației și rămâne suspendat până la îndeplinirea cerințelor prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>8. Pentru confirmarea/infirmarea suspiciunii serologice bazate pe rezultat pozitiv în RFC (tehnica EU-RL) obținut la recontroale succesive (maxim 3 recontroale la intervale de timp de 4 săptămâni), se recurge la tăierea animalului și trimiterea de probe (splină, aparat genital, limfonoduri din regiunea capului, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene, retromamare și inghinale după caz) la un laborator desemnat, în vederea efectuării examenului bacteriologic pentru izolarea germenilor din genul Brucella. Tulpinile de Brucella spp izolate în cadrul LSVSA desemnate se trimit, obligatoriu, la LNR-IDSA pentru caracterizare fenotipică și genetică în vederea identificării speciei respectiv, biovariantei.</p>	<p>vârsta de peste 24 luni se aplică unul din următoarele regimuri de testare, în conformitate cu cerințele prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare:</p> <p>a) trei teste/an ELISA efectuate pe probe de lapte de la vacile aflate în lactație, la intervale de cel puțin 3 luni;</p> <p>b) testarea prin Roz Bengal pe probe de sânge, la un interval de minim 3 luni și maximum 12 luni față de data testării efectuate în anul anterior.</p> <p>4. Pentru testarea bovinelor poate fi utilizat unul din regimurile de testare de la pct. 1. Alegerea unuia din regimurile de testare se face pe baza analizei documentate cost beneficiu efectuată între DSVSA - LSVSA și exploatațiile comerciale de bovine.</p> <p>5. Prelevarea probei amestec din tancul de răcire se face numai dacă în fermă sunt cel puțin 30% din vaci în perioada de lactație și în exploatațiile cu tanc de răcire a laptelui care pot face dovada de trasabilitate la animalele care depun laptele la un muls.***)</p> <p>6. Probele de lapte se trimit spre examinare la LNR sau LSVSA desemnate în baza graficului elaborat de LNR în colaborare cu DSVSA.</p> <p>7. Graficul de prelevare a probelor de lapte este stabilit de către DSVSA de comun acord cu LNR-IDSA.</p> <p>8. În cazul unor rezultate pozitive la testul ELISA pe probe de lapte, se recurge la testarea prin Roz Bengal pe probe de sânge individuale, prelevate de la bovinele care au depus laptele la mulsul din care s-a efectuat testarea;</p> <p>9. Bovinele care au avut un rezultat pozitiv la testul Roz Bengal, vor</p>
--	--

	<p>fi testate obligatoriu prin RFC (tehnica EU-RL) pentru confirmarea/infirmarea rezultatului obținut la testul serologic de screening. Animalele pozitive la RFC pot fi supuse unui test suplimentar alergic.</p> <p>10. Se suspendă statusul oficial indemn al exploatației și rămâne suspendat până la îndeplinirea cerințelor prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>11. Pentru confirmarea/infirmarea suspiciunilor serologice bazate pe rezultat pozitiv în RFC (tehnica EU-RL) la al doilea recontrol, se recurge la tăierea animalelor și trimiterea de probe la laborator (limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene, retromamare și inghinale după caz), în vederea efectuării examenului bacteriologic.</p>
<p>B. Testarea vacilor, bivolițelor și junincilor care au avortat sau care prezintă manifestări clinice ce conduc la suspiciunea infecției brucelice.</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator avortoni, placentă, lichide fetale, precum și probe de ser sanguin prelevate la 14 - 21 zile după avort.</p> <p>2. Probele de sânge prelevate de la bovinele care au avortat se examinează serologic prin RSAR Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL), iar apoi probele pozitive se trimit la LNR-IDSa, pentru confirmare.**)</p> <p>3. Analizele pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.</p>	<p>B. Testarea vacilor, bivolițelor și junincilor care au avortat sau care prezintă manifestări clinice ce conduc la suspiciunea infecției brucelice.</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator avortoni, placentă, lichide fetale, precum și probe de ser sanguin la 14 - 21 zile după avort.</p> <p>2. Probele de sânge prelevate de la bovinele care au avortat se examinează serologic prin RSAR Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL), iar apoi probele pozitive se trimit la LNR-IDSa, pentru confirmare.**)</p> <p>3. Analizele pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.</p>

<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat, în care animalele au rezultate pozitive la RBT și RFC.</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Toate bovinele cu vârsta mai mare de 12 luni se supraveghează serologic pe probe individuale de sânge.</p> <p>2. Probele pozitive la unul din testele serologice se trimit spre confirmare la LNR-IDSA.</p> <p>3. Animalele care au reacționat pozitiv la retestare prin RFC (tehnica EU-RL) se elimină prin abatorizare.</p> <p>4. Atunci când animalul a fost tăiat și nu mai este disponibil pentru testare, suspendarea poate fi ridicată dacă două teste de seroaglutinare, efectuate la toate bovinele din efectiv în vârstă mai mare de 12 luni, în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, prezintă un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml; primul test va fi efectuat la cel puțin 30 de zile după eliminarea animalului iar al doilea cu cel puțin 60 de zile după primul test.</p> <p>5. Atunci când animalul a fost izolat de animalele din efectiv, el poate fi reintrodus în efectiv și statusul efectivului poate fi restabilit după:</p> <p>a) o reacție de seroaglutinare care a indicat un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml și a dat un rezultat negativ la o reacție de fixare a complementului (tehnica EU-RL),</p> <p>b) un rezultat negativ la orice altă combinație de teste aprobată în acest scop, în baza procedurii naționale.</p> <p>6. De la animalele tăiate se trimit probe de uter, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene și retromamare (pentru femele), respectiv inghinale (pentru masculi), în vederea efectuării examenului bacteriologic pentru izolare și</p>	<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat, în care animalele au rezultate pozitive la RBT și RFC.</p> <p>1. Toate bovinele cu vârsta mai mare de 12 luni se supraveghează serologic pe probe individuale de sânge.**)</p> <p>2. Probele pozitive la unul din testele serologice se trimit spre confirmare la LNR-IDSA.</p> <p>3. Animalele care au reacționat pozitiv la retestare prin RFC (tehnica OIE) se elimină prin abatorizare.</p> <p>4. Atunci când animalul a fost tăiat și nu mai este disponibil pentru testare, suspendarea poate fi ridicată dacă două teste de seroaglutinare, efectuate la toate bovinele din efectiv în vârstă mai mare de 12 luni, în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, prezintă un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml; primul test va fi efectuat la cel puțin 30 de zile după eliminarea animalului iar al doilea cu cel puțin 60 de zile mai târziu.</p> <p>5. Atunci când animalul a fost izolat de animalele din efectiv, el poate fi reintrodus în efectiv și statusul efectivului poate fi restabilit după:</p> <p>a) o reacție de seroaglutinare care a indicat un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml și a dat un rezultat negativ la o reacție de fixare a complementului (tehnica OIE), sau</p> <p>b) un rezultat negativ la orice altă combinație de teste aprobată în acest scop, în baza procedurii naționale.</p> <p>6. De la animalele tăiate se trimit probe de uter, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene și retromamare (pentru femele), respectiv</p>
--	---

<p>genotipare de <i>Brucella</i> spp.**)</p> <p>7. Examenle bacteriologice se efectuează la LSVSA care dețin metode acreditate pentru izolarea <i>Brucella</i> spp sau la LNR-IDSA.</p> <p>8. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA vor fi trimise la LNR-IDSA, în vederea tipizării fenotipice sau/și genetice.</p>	<p>inghinale (pentru masculi), în vederea efectuării examenelor anatomopatologice și bacteriologice pentru izolare și genotipare de <i>Brucella</i> spp.</p> <p>7. Examenle bacteriologice se efectuează la LSVSA care dețin metode acreditate pentru izolarea <i>Brucella</i> spp sau la LNR-IDSA.</p> <p>8. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA vor fi trimise la LNR-IDSA, în vederea tipizării fenotipice sau/și genetice.</p>
--	--

<p>D. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras, în care animalele au fost diagnosticate pozitiv la examenul bacteriologic pentru izolarea germenilor din genul Brucella</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. În cazul în care într-o exploatație au fost diagnosticate animale pozitive aceasta își recapătă statutul oficial liber de boală, dacă: fie toate bovinele aflate în efectiv în momentul izbucnirii bolii au fost tăiate, fie efectivul a fost supus unei testări de verificare și toate animalele cu vârstă mai mare de 12 luni au prezentat rezultate negative la două teste consecutive, efectuate la interval de 60 de zile, primul fiind efectuat la nu mai puțin de 30 de zile după eliminarea animalului(lor) pozitiv(e).</p> <p>2. În cazul bovinelor care erau gestante în momentul izbucnirii, controlul final trebuie efectuat la cel puțin 21 zile după ce ultimul animal gestant în momentul izbucnirii, a fătat.</p>	<p>D. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras, în care animalele au fost diagnosticate pozitiv la examenul bacteriologic pentru izolarea germenilor din genul Brucella</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. În cazul în care într-o exploatație au fost diagnosticate animale pozitive aceasta își recapătă statutul oficial liber de boală, dacă: fie toate bovinele aflate în efectiv în momentul izbucnirii bolii au fost tăiate, fie efectivul a fost supus unei testări de verificare și toate animalele cu vârstă mai mare de 12 luni au prezentat rezultate negative la două teste consecutive, efectuate la interval de 60 de zile, primul fiind efectuat la nu mai puțin de 30 de zile după eliminarea animalului(lor) pozitiv(e).</p> <p>2. În cazul bovinelor care erau gestante în momentul izbucnirii, controlul final trebuie efectuat la cel puțin 21 zile după ce ultimul animal gestant în momentul izbucnirii, a fătat.</p>
<p>III. Testarea animalelor domestice și sălbatice nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe.</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. Testare serologică pe probe individuale de sânge, randomizat un procent de 1% din efectiv, dar nu mai puțin de 5 probe pe lot.**)</p> <p>2. Se testează în intervalul de 30 de zile anterior sau ulterior datei la care au fost introduse în efectiv. În cazul în care testul este efectuat ulterior introducerii în efectiv, animalul (animalele) trebuie izolat(e) fizic de celelalte animale, pentru a se evita contactul direct sau indirect cu acestea până ce reacția se dovedește negativă.</p> <p>3. Probele se examinează prin RFC (tehnica EU-RL).</p> <p>4. Cazurile pozitive și neconcludente se trimit la LNR-IDSa, pentru confirmare.</p> <p>5. Pentru confirmarea sau infirmarea infecției brucelice în efectiv, animalele pozitive la recontrolul prin RFC (tehnica EU-RL) se sacrifică și se prelevează de la acestea următoarele probe pentru efectuarea examenelor anatomopatologic și bacteriologic: 3 perechi de limfonoduri (retro-</p>	

faringieni, retro-mamari/inghinali la masculi, genitali), splină, glanda mamară, țesut și fluide uterine și sânge.

6. Analizele se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.

7. Boala se confirmă la LNR prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară.

IV. Testarea materialului seminal introdus prin comerț intracomunitar/import din țări terțe.

Supraveghere pasivă

1. Testare, numai în caz de suspiciune, a 1% din fiecare ejaculat, dar nu mai puțin de o paietă din lotul provenit din același ejaculat, dacă acesta conține mai puțin de 100 de paiete.

2. Toate paietele infectate, componente ale ejaculatului respectiv se denaturează, nefiind permisă utilizarea acestora în cadrul inseminării artificiale.

3. Probele sunt prelevate de medicii veterinari oficiali.

4. Analizele bacteriologice se efectuează la IDSA sau la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.

V. Supravegherea în exploatațiile comerciale de tineret la îngrășat

Supraveghere pasivă

Sunt exceptați de la testare, cu condiția ca aceștia să provină din exploatații oficial indemne de bruceloză, iar autoritatea competentă local să garanteze că masculii pentru îngrășat nu vor fi folosiți pentru reproducție și vor fi trimiși direct la locul de tăiere.

VI. Specii susceptibile din fondul cinegetic

Supraveghere pasivă

1. Supraveghere serologică a speciilor susceptibile din fondul cinegetic obținute prin vânatoare.

2. Probele se examinează prin Roz Bengal și RFC (tehnica OIE).

3. De la animalele cu leziuni se prelevează probe pentru examene de laborator (aparat genital femel/mascul, splină, ficat, limfonoduri, pulmon, conținut abcese ș.a).

4. Probele sunt recoltate de medici veterinari oficiali.

5. Analizele se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.
Diagnosticul se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS) + examen cultural + identificare fenotipică și genetică a speciilor și biovariantelor Brucella spp.
Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
Proprietarii animalelor tăiate se despăgubesc conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009 privind metodologia pentru stabilirea și plata despăgubirilor ce se cuvin proprietarilor de animale tăiate, ucise sau altfel afectate în vederea lichidării rapide a focarelor de boli transmisibile ale animalelor, cu modificările ulterioare, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.

*) Probele de sânge sunt recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți.

**) Probele sunt recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți în prezența medicului veterinar oficial.

***) Prelevarea probei de lapte se efectuează de medicul veterinar oficial.

2. INFECȚIA CU BRUCELLA ABORTUS, B.MELITENSIS, B.SUIS LA OVINE ȘI CAPRINE

2.1. Ovis ssp.;

2.2. Capra ssp.;

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de Brucella melitensis

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ovinelor și caprinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări TEHNICE	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Pe întreg teritoriul țării.	Pe întreg teritoriul țării.
Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea	Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi

precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit brucelozei și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului.	atribuit brucelozei și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului.
Examinarea clinică	Examinarea clinică
Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte la controalele oficiale efectuate în timpul transportului, la destinație, în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare a mișcării, se vor izola și se vor investiga serologic, și după caz bacteriologic în sensul brucelozei.	Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte la controalele oficiale efectuate în timpul transportului, la destinație, în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare a mișcării, se vor izola și se vor investiga serologic, și după caz bacteriologic în sensul brucelozei.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>A. Ovinele și caprinele în vârstă de peste 6 luni se supraveghează serologic, o dată pe an, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 290/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind condițiile de sănătate a animalelor ce reglementează comerțul intracomunitar cu ovine și caprine, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>Supraveghere serologică prin RSAR Roz Bengal, astfel:</p> <p>a) toți masculii pentru reproducție înainte de campania de montă;</p> <p>b) toate animalele introduse în exploatație;</p> <p>c) 5% din efectivele de ovine existente în exploatațiile nonprofesionale din fiecare localitate;</p>	<p>A. Ovinele și caprinele în vârstă de peste 6 luni se supraveghează serologic, o dată pe an, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 290/2006 cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>Supraveghere serologică prin RSAR Roz Bengal, astfel:</p> <p>a) toți masculii pentru reproducție înainte de campania de montă</p> <p>b) toate animalele introduse în exploatație</p> <p>c) 5% din efectivele de ovine existente în exploatațiile comerciale;</p> <p>d) 5% din efectivele de caprine existente în exploatațiile comerciale;</p> <p>e) toate animalele provenite din comerțul intracomunitar/import introduse nou în exploatație.</p>

<p>d) 5% din efectivele de caprine existente în exploatațiile nonprofesionale din fiecare localitate;</p> <p>e) toate animalele provenite din comerțul intracomunitar/import introduse nou în exploatație.</p>	
<p>Se utilizează testul de aglutinare rapidă pe lamă cu antigen colorat cu Roz Bengal.</p> <p>Cazurile pozitive și neconcludente se examinează și prin RFC (tehnica EU-RL), ulterior probele pozitive se trimit la LNR-IDSA, pentru confirmare.</p> <p>Boala se confirmă la LNR-IDSA, prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară.</p> <p>În cazul în care mai mult de 5% din probele testate, pe localitate, sunt serologic pozitive la testul Roz Bengal, se aplică prevederile anexei nr. 3 la Norma sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor ce reglementează comerțul intracomunitar cu ovine și caprine, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>Tot efectivul se supune examinării serologice prin RFC (tehnica EU-RL).</p> <p>Când unul sau mai multe ovine sunt suspecte de a fi infectate cu <i>B. melitensis</i>, statusul exploatației se suspendă provizoriu, iar animalele suspecte se izolează sau se distrug imediat, dar nu înainte de prelevarea de probe pentru confirmarea sau infirmarea infecției brucelice în efectiv: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari/inghinali la masculi,</p>	<p>Se utilizează testul de aglutinare rapidă pe lamă cu antigen colorat cu Roz Bengal.</p> <p>Cazurile pozitive și neconcludente se examinează și prin RFC (tehnica EU-RL), ulterior probele pozitive se trimit la LNR-IDSA, pentru confirmare.</p> <p>Boala se confirmă la LNR-IDSA, prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară.</p> <p>În cazul în care mai mult de 5% din probele testate, pe exploatație înregistrată/autorizată sanitar-veterinar, sunt serologic pozitive la testul Roz Bengal, se aplică prevederile anexei nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>Tot efectivul se supune examinării serologice prin RFC (tehnica EU-RL).</p> <p>Când unul sau mai multe ovine sunt suspecte de a fi infectate cu <i>B. melitensis</i>, statusul exploatației se suspendă provizoriu, iar animalele suspecte se izolează sau se distrug imediat, dar nu înainte de prelevarea de probe pentru confirmarea sau infirmarea infecției brucelice în efectiv: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari/inghinali la masculi, genitali), splină, glandă mamară, aparat genital și sânge. Probele se trimit la laborator pentru examen anatomopatologic și bacteriologic.</p>

genitali), splină, glandă mamară, aparat genital și sânge. Probele se trimit la laborator pentru examen anatomopatologic și bacteriologic.	
<p>B. Se încadrează în programul de supraveghere și se examinează serologic/bacteriologic după caz:</p> <p>a) Probe de la toate animalele care au avortat se trimit la laborator: avortoni, placentă, lichide fetale, precum și ser sanguin prelevat la 14 - 21 zile după avort.</p> <p>b) Probe de la animalele cu manifestări clinice care conduc la suspiciunea infecției: secreții cervicovaginale, lichide articulare sau din higrome, învelitori placentare, lapte, material seminal;</p> <p>c) Probele provenite de la carcase cu leziuni suspecte de bruceloză: splină, sistem nervos central, limfonoduri genitale și mamare, aparat genital, glandă mamară;</p> <p>d) Probe de la rumegătoarele sălbatice crescute în captivitate și semicaptivitate, din rezervațiile naturale, parcuri, grădini zoologice</p>	<p>B. Se încadrează în programul de supraveghere și se examinează serologic/bacteriologic după caz:</p> <p>a) Probe de la toate animalele care au avortat se trimit la laborator: avortoni, placentă, lichide fetale, precum și ser sanguin prelevat la 14 - 21 zile după avort.</p> <p>b) Probe de la animalele cu manifestări clinice care conduc la suspiciunea infecției: secreții cervicovaginale, lichide articulare sau din higrome, învelitori placentare, lapte, material seminal;</p> <p>c) Probele provenite de la carcase cu leziuni suspecte de bruceloză: splină, sistem nervos central, limfonoduri genitale și mamare, aparat genital, glandă mamară;</p> <p>d) Probe de la rumegătoarele sălbatice crescute în captivitate și semicaptivitate, din rezervațiile naturale, parcuri, grădini zoologice</p>
Probele de sânge se examinează prin Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL)	Probele de sânge se examinează prin Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL)
Precizări execuție	
Supravegherea pasivă	
Procedura de supraveghere cuprinde crescătorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire	

Examinarea clinică
<p>Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.</p> <p>Conform Deciziei 2007/399/CE a Comisiei din 11 iunie 2007 de modificare a Deciziei 93/52/CEE privind recunoașterea oficială a statutului României de stat indemn de bruceloză (<i>B. melitensis</i>) și a Deciziei 2003/467/CE, prin care România a fost recunoscută oficial ca țară oficial indemnă de bruceloză (<i>Brucella melitensis</i>).</p>
Supravegherea activă
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit.</p> <p>2. Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.</p> <p>3. De la animalele seropozitive tăiate probele (aparat genital, splină, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene, retromamare și inghinale după caz) sunt recoltate de medici veterinari de liberă practică sub coordonarea și controlul medicului veterinar oficial.</p> <p>4. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sub coordonarea LNR-IDSa.</p> <p>5. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA teritoriale vor fi trimise la LNR-IDSa în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.</p>
Diagnosticul se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS) + examen cultural + identificare fenotipică și genetică a speciilor și biovariantelor <i>Brucella</i> spp.
Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

3. Infecția cu complexul *Mycobacterium tuberculosis* (*M. bovis*, *M. caprae*, *M. tuberculosis*) la *Bison ssp.*, *Bos ssp.*, *Bubalus ssp.*

Programul de eradicare a infecției cu complexul *Mycobacterium tuberculosis*, aprobat prin Regulamentul delegat (UE) 2022/214, se implementează conform prevederilor de mai jos, cu scopul obținerii de către România a statutului liber de infecția cu complexul *Mycobacterium tuberculosis*.

Scop: menținerea statusului de exploatație indemnă de infecția cu complexul Mycobacterium tuberculosis

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<p>A. În exploatațiile calificate indemne de infecția cu MTBC, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație indemnă de infecția cu complexul Mycobacterium tuberculosis (Mycobacterium bovis, Mycobacterium tuberculosis, Mycobacterium caprae) (MTBC)</p> <p>Testarea se face în conformitate cu precizările din partea II cap. 1 secțiunea 2 pct. 1 din anexa IV la Regulamentul delegat (UE) 2020/689, prin metode de diagnostic stabilite în secțiunea 2 din anexa III la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Tuberculinare intradermică prin TCS, o dată pe an, la un interval de cel mult 12 luni, la toate bovinele în vârstă de peste 6 săptămâni 2. Controalele prin tuberculinare intradermică se planifică astfel încât să se execute înaintea acțiunilor imunoprofilactice, nu mai târziu de primele 6 luni ale anului în curs, efectuându-se în echipă de minimum 2 medici veterinari, sub verificarea prin sondaj de către medicul veterinar oficial. 3.. Pentru a obține un rezultat cât mai fidel la testul alergic cutanat se vor respecta cu strictețe condițiile autorizație de comercializare, prevăzute în rezumatul caracteristicilor produsului, eticheta și prospectul produsului medicinal veterinar utilizat pentru diagnosticul in vivo al Mycobacterium. 4. Testarea se realizează conform procedurii de tuberculinare, respectiv protocolului de testare intradermică.*) 5. Animalele cu rezultate pozitive la tuberculinare se elimină din efectiv prin abatorizare pentru tăiere de control în scop de diagnostic în maximum 30 de zile de la notificarea oficială către proprietar sau către persoana responsabilă a rezultatelor testelor, iar exploatației i se suspendă statusul de indemnă de infecția cu MTBC. 	<p>A. În exploatațiile calificate indemne de infecția cu MTBC, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație indemnă de infecția cu complexul Mycobacterium tuberculosis (Mycobacterium bovis, Mycobacterium tuberculosis, Mycobacterium caprae) (MTBC)</p> <p>Testarea se face în conformitate cu precizările din partea II cap. 1 secțiunea 2 pct. 1 din anexa IV la Regulamentul delegat (UE) 2020/689, prin metode de diagnostic stabilite în secțiunea 2 din anexa III la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Tuberculinare intradermică prin TCS, o dată pe an, la un interval de cel mult 12 luni, la toate bovinele în vârstă de peste 6 săptămâni 2. Controalele prin tuberculinare intradermică se planifică astfel încât să se execute înaintea acțiunilor imunoprofilactice, nu mai târziu de primele 6 luni ale anului în curs, efectuându-se în echipă de minimum 2 medici veterinari, sub supravegherea și îndrumarea medicului veterinar oficial. 3. Pentru a obține un rezultat cât mai fidel la testul alergic cutanat se vor respecta cu strictețe condițiile autorizație de comercializare, prevăzute în rezumatul caracteristicilor produsului, eticheta și prospectul produsului medicinal veterinar utilizat pentru diagnosticul in vivo al Mycobacterium. 4. Testarea se realizează conform procedurii de tuberculinare, respectiv protocolului de testare intradermică.*) 5. Animalele cu rezultate pozitive la tuberculinare se elimină din efectiv prin abatorizare pentru tăiere de control în scop de diagnostic în maximum 30 de zile de la notificarea oficială către proprietar sau către persoana responsabilă a rezultatelor testelor, iar exploatației i se suspendă statusul de indemnă de infecția cu MTBC. 6. Animalele neconcludente la TCS se retestează în prezența și responsabilitatea medicului veterinar oficial, iar exploatației i se suspendă statusul de indemnă la infecția cu MTBC până la clarificarea statusului exploatației printr-un TCS efectuat la 42 de zile de la primul test de tuberculinare, conform procedurii de

<p>6. Animalele neconcludente la TCS se retestează în prezența și responsabilitatea medicului veterinar oficial, iar exploatației i se suspendă statusul de indemn la infecția cu MTBC până la clarificarea statusului exploatației printr-un TCS efectuat la 42 de zile de la primul test de tuberculinare, conform procedurii de tuberculinare, respectiv protocolului de testare intradermică.</p> <p>7. Animalele cu două rezultate neconcludente la TCS sunt considerate pozitive conform procedurii de testare intradermică.</p> <p>8. Bovinele care au reacționat pozitiv la tuberculina aviară (la TCS) vor fi investigate pentru paratuberculoza bovină prin examen serologic (iELISA cu faza de absorbție la LSVSA desemnate și acreditate și/sau la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză).**</p> <p>9. Se efectuează tuberculinare și la caprinele care sunt crescute în exploatațiile de bovine, de la care se livrează lapte crud către procesare, conform secțiunii IX din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>10. Se interzice utilizarea pentru tuberculinare intradermică a tuberculinelor neînregistrate, netestate, alterate sau cu termen de valabilitate expirat, precum și a instrumentarului de lucru defect.</p> <p>11. Nu sunt supuse testării prin tuberculinare intradermică:</p> <p>a) animalele tratate anterior cu medicamente imunosupresoare, cum ar fi glucocorticoizi;</p> <p>b) animalele bolnave, aflate în tratament, sau cele aflate în convalescență.</p> <p>12. Animalele peste 6 săptămâni care nu au fost testate în campania de tuberculinare, din motivele enumerate la pct. 11, se testează ulterior îndeplinirii cerințelor de tuberculinare.</p>	<p>tuberculinare, respectiv protocolului de testare intradermică.</p> <p>7. Animalele cu două rezultate neconcludente la TCS sunt considerate pozitive conform procedurii de testare intradermică.</p> <p>8. Bovinele care au reacționat pozitiv la tuberculina aviară (la TCS) vor fi investigate pentru paratuberculoza bovină prin examen serologic (iELISA cu faza de absorbție la LSVSA desemnate și acreditate și/sau la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză).**</p> <p>9. Se efectuează tuberculinare și la caprinele care sunt crescute în exploatațiile de bovine, de la care se livrează lapte crud către procesare, conform secțiunii IX din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>10. Se interzice utilizarea pentru tuberculinare intradermică a tuberculinelor neînregistrate, netestate, alterate sau cu termen de valabilitate expirat, precum și a instrumentarului de lucru defect.</p> <p>11. Nu sunt supuse testării prin tuberculinare intradermică:</p> <p>a) animalele tratate anterior cu medicamente imunosupresoare, cum ar fi glucocorticoizi;</p> <p>b) animalele bolnave, aflate în tratament, sau cele aflate în convalescență.</p> <p>12. Animalele peste 6 săptămâni care nu au fost testate în campania de tuberculinare, din motivele enumerate la pct. 11, se testează ulterior îndeplinirii cerințelor de tuberculinare.</p>
<p>B. În exploatațiile de bovine cu status suspendat</p> <p>Statusul indemn al unei exploatații se suspendă în situațiile menționate în partea II cap. 1 secțiunea 3 pct. 1 din anexa IV la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>1. Restabilirea statusului de indemn la infecția cu MTBC se face</p>	<p>B. În exploatațiile de bovine cu status suspendat</p> <p>Statusul indemn al unei exploatații se suspendă în situațiile menționate în partea II cap. 1 secțiunea 3 pct. 1 din anexa IV la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>1. Restabilirea statusului de indemn la infecția cu MTBC se face conform prevederilor din partea II cap. 1 secțiunea 3 pct. 2 din anexa IV la Regulamentul</p>

<p>conform prevederilor din partea II cap. 1 secțiunea 3 pct. 2 din anexa IV la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial elaborează și controlează aplicarea planului de măsuri până la clarificarea situației.</p> <p>3. Examenele de laborator (histopatologic și bacteriologic) pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sau la LNR-IDSAs.</p> <p>4. În cazul unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau neconcludente la testele menționate la lit. A pct. 1 sau pe baza leziunilor din abator, se suspendă statusul de exploatație indemnă de infecția cu MTBC și se aplică prevederile Regulamentului (CE) nr. 853/2004, cu modificările și completările ulterioare, de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală.</p> <p>5. Perioada maximă pentru care o exploatație poate avea statusul suspendat este de 7 luni.</p>	<p>delegat (UE) 2020/689.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial elaborează și controlează aplicarea planului de măsuri până la clarificarea situației.</p> <p>3. Examenele de laborator (histopatologic și bacteriologic) pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sau la LNR-IDSAs.</p> <p>4. În cazul unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau neconcludente la testele menționate la lit. A pct. 1 sau pe baza leziunilor din abator, se suspendă statusul de exploatație indemnă de infecția cu MTBC și se aplică prevederile Regulamentului (CE) nr. 853/2004, cu modificările și completările ulterioare, de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală.</p> <p>5. Perioada maximă pentru care o exploatație poate avea statusul suspendat este de 7 luni.</p>
<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras, în care infecția cu MTBC a fost confirmată prin examene de laborator</p> <p>1. În cazul retragerii statusului de indemn de infecția cu MTBC a exploatațiilor cu bovine, acesta poate fi redobândit dacă sunt îndeplinite cerințele prevederilor pct. 2 - 4 din partea II cap. 1 secțiunea 4 din anexa IV la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>2. În situații concrete, de exemplu în focar, pentru reducerea timpului de stingere a acestuia, ori în exploatații care prezintă succesiv animale cu rezultat pozitiv la tuberculinare ori în cazul unui procent semnificativ de animale pozitive la testul de tuberculinare din exploatațiile calificate oficial indemne de tuberculoză, la solicitarea proprietarului, ANSVSA poate aproba utilizarea unor metode alternative, cum ar fi testul ELISA-γ-IFN; pentru stingerea focarului de infecția cu MTBC, prin utilizarea testului ELISA-γ-IFN, este necesar ca acesta să fie efectuat ori de câte ori se impune, până la obținerea consecutivă a două rezultate negative pentru animalele rămase în exploatație, cu condiția ca măsura să nu contravină altor prevederi din legislația sanitar-veterinară. Testul se aplică la bovinele cu vârsta mai mare de 6 luni, la 60 de zile de la orice test alergic de</p>	<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras, în care infecția cu MTBC a fost confirmată prin examene de laborator</p> <p>1. În cazul retragerii statusului de indemn de infecția cu MTBC a exploatațiilor cu bovine, acesta poate fi redobândit dacă sunt îndeplinite cerințele prevederilor pct. 2 - 4 din partea II cap. 1 secțiunea 4 din anexa IV la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>2. În situații concrete, de exemplu în focar, pentru reducerea timpului de stingere a acestuia, ori în exploatații care prezintă succesiv animale cu rezultat pozitiv la tuberculinare ori în cazul unui procent semnificativ de animale pozitive la testul de tuberculinare din exploatațiile calificate oficial indemne de tuberculoză, la solicitarea proprietarului, ANSVSA poate aproba utilizarea unor metode alternative, cum ar fi testul ELISA-γ-IFN ; pentru stingerea focarului de infecția cu MTBC, prin utilizarea testului ELISA-γ-IFN, este necesar ca acesta să fie efectuat ori de câte ori se impune, până la obținerea consecutivă a două rezultate negative pentru animalele rămase în exploatație, cu condiția ca măsura să nu contravină altor prevederi din legislația sanitar-veterinară. Testul se aplică la bovinele cu vârsta mai mare de 6 luni, la 60 de zile de la orice test alergic de</p>

<p>prevederi din legislația sanitar-veterinară. Testul se aplică la bovinele cu vârsta mai mare de 6 luni, la 60 de zile de la orice test alergic de tuberculare aplicat anterior.</p> <p>3. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatațile contaminate sunt conform prevederilor menționate la art. 21 - 31 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>4. După declararea bolii, medicul veterinar oficial în a cărei responsabilitate este exploatația, împreună cu medicul veterinar de liberă practică împuternicit, efectuează ancheta epidemiologică și întocmește programul de măsuri.</p> <p>5. Bovinele cu rezultat pozitiv la TCS sau/și ELISA-γ-IFN se direcționează către abator pentru tăiere în vederea efectuării expertizei de abator, precum și a examenelor de laborator.</p> <p>6. Bovinele reagente se taie în partidă separată sub supraveghere sanitar-veterinară și cu aplicarea măsurilor de decontaminare și protecție a mediului, conform art. 30 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>7. Bovinele care au reacționat pozitiv la tuberculina aviară (la TCS și ELISA-γ-IFN) vor fi investigate pentru paratuberculoza bovină prin examen serologic (iELISA cu faza de absorbție la LSVSA desemnate și acreditate și/sau la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză).**</p>	<p>tuberculare aplicat anterior.</p> <p>3. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatațile contaminate sunt conform prevederilor menționate la art. 21 - 31 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>4. După declararea bolii, medicul veterinar oficial în a cărei responsabilitate este exploatația, împreună cu medicul veterinar de liberă practică împuternicit, efectuează ancheta epidemiologică și întocmește programul de măsuri.</p> <p>5. Bovinele cu rezultat pozitiv la TCS sau/și ELISA-γ-IFN se direcționează către abator pentru tăiere în vederea efectuării expertizei de abator, precum și a examenelor de laborator.</p> <p>6. Bovinele reagente se taie în partidă separată sub supraveghere sanitar-veterinară și cu aplicarea măsurilor de decontaminare și protecție a mediului, conform art. 30 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>7. Bovinele care au reacționat pozitiv la tuberculina aviară (la TCS) vor fi investigate pentru paratuberculoza bovină prin examen serologic (iELISA cu faza de absorbție la LSVSA desemnate și acreditate și/sau la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză).**</p>
<p>D. Tăierea de control a animalelor pozitive la testele tuberculice sau imunologice ELISA-γ-IFN</p> <p>1. De la toate animalele reagente tăiate pentru precizarea diagnosticului de infecție cu MTBC se prelevă, obligatoriu, probe individuale pentru examene de laborator, astfel:</p> <p>a) limfonodurile capului - retrofaringian stâng și drept, mandibular stâng și drept, parotidian stâng și drept;</p> <p>b) limfonodurile traheobronhice stâng și drept, mediastinale anterior și posterior;</p> <p>c) limfonodurile hepatice, iliac intern și extern, retromamar superior și inferior și poplitei;</p> <p>d) porțiuni de țesuturi și organe cu leziuni macroscopice de infecție cu MTBC: pleură, pulmon, ficat, splină, organe genitale, glandă mamară.</p>	<p>D. Tăierea de control a animalelor pozitive la testele tuberculice sau imunologice ELISA-γ-IFN</p> <p>1. De la toate animalele reagente, tăiate pentru precizarea diagnosticului de infecție cu MTBC, se prelevă, obligatoriu, probe individuale pentru examene de laborator, astfel:</p> <p>a) limfonodurile capului - retrofaringian stâng și drept, mandibular stâng și drept, parotidian stâng și drept;</p> <p>b) limfonodurile traheobronhice stâng și drept, mediastinale anterior și posterior;</p> <p>c) limfonodurile hepatice, iliac intern și extern, retromamar superior și inferior și poplitei;</p> <p>d) porțiuni de țesuturi și organe cu leziuni macroscopice de infecție cu MTBC: pleură, pulmon, ficat, splină, organe genitale, glandă mamară.</p> <p>2. Prin grija medicului veterinar oficial din abator grupele de limfonoduri și</p>

<p>2. Prin grija medicului veterinar oficial din abator grupele de limfonoduri și porțiunile de țesuturi și organe menționate la pct. 1 se ambalează separat, pe fiecare grup în parte.</p> <p>3. Confirmarea diagnosticului de infecție cu MTBC se face în conformitate cu prevederile art. 8 și 9 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>4. Proprietarii animalelor cu reacții pozitive la TCS și imunologice ELISA-IFN I, tăiate pentru stabilirea diagnosticului, se despăgubesc potrivit legii, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>5. În cazul izolării speciilor din complexul Mycobacterium tuberculosis, tulpinile se trimit la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză, pentru infecția cu MTBC și paratuberculoză, în vederea identificării fenotipice și genetice.</p> <p>6. Toate animalele tăiate pentru precizarea diagnosticului de infecție cu MTBC care prezintă leziuni ale masei gastrointestinale se examinează, obligatoriu, și pentru paratuberculoză.</p> <p>În cazul suspiciunii de infecție cu MTBC în abator, la inspecția post-mortem se prelevează probe de organe cu leziuni și limfonoduri în vederea examinării morfopatologice și bacteriologice, conform normelor sanitar-veterinare. În cazul în care organele nu sunt afectate se prelevează numai limfonoduri cu leziuni.***)</p>	<p>porțiunile de țesuturi și organe menționate la pct. 1 se ambalează separat pe fiecare grup în parte.</p> <p>3. Confirmarea diagnosticului de infecție cu MTBC se face în conformitate cu prevederile art. 8 și 9 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>4. Proprietarii animalelor cu reacții pozitive la TCS și imunologice ELISA-IFN I, tăiate pentru stabilirea diagnosticului, se despăgubesc potrivit legii, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>5. În cazul izolării speciilor din complexul Mycobacterium tuberculosis, tulpinile se trimit la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză, pentru infecția cu MTBC și paratuberculoză, în vederea identificării fenotipice și genetice.</p> <p>6. Toate animalele tăiate pentru precizarea diagnosticului de infecție cu MTBC care prezintă leziuni ale masei gastrointestinale se examinează, obligatoriu, și pentru paratuberculoză.</p> <p>În cazul suspiciunii de infecție cu MTBC în abator, la inspecția post-mortem se prelevează probe de organe cu leziuni și limfonoduri în vederea examinării morfopatologice și bacteriologice, conform normelor sanitar-veterinare. În cazul în care organele nu sunt afectate se prelevează numai limfonoduri cu leziuni.***)</p>
<p>III. Supravegherea în exploatațiile cu status suspendat pentru nerespectarea frecvenței de testare</p>	
<p>Supraveghere activă</p>	
<p>1. În exploatațiile în care nu s-a respectat testarea anuală, dar calificate anterior ca indemne, se suspendă statusul de exploatație indemă, exploatațiile redobândindu-și statutul de indemă de infecția cu MTBC numai după testarea printr-un singur TCS cu rezultat negativ a tuturor animalelor în vârstă de peste 6 săptămâni.</p> <p>2. Statutul de indemn de infecția cu MTBC poate fi acordat unei exploatații nou înființate dacă toate bovinele provin din exploatații indemne de infecția cu MTBC, au vârsta mai mare de 6 săptămâni și au obținut rezultat negativ la un test imunologic efectuat în ultimele 30 de zile anterior introducerii lor în exploatație sau în primele 30 de zile după introducere, cu condiția să fi fost ținute izolate în această perioadă.</p>	
<p>IV. Testarea bovinelor pentru export sau circulația animalelor în interiorul UE, în vederea asigurării cerințelor de certificare</p>	
<p>Supraveghere pasivă</p>	
<p>1. În centrele de colectare vor fi acceptate numai bovine care provin din exploatații indemne de infecția cu MTBC. Bovinele destinate circulației animalelor în interiorul UE sau în țări terțe sunt testate pentru infecția cu MTBC anterior mișcării, printr-un test de premişcare, în centrele de colectare</p>	

sau în exploatarea de origine autorizată pentru circulația animalelor în interiorul UE sau export în țări terțe, de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit care a încheiat contract de prestări servicii cu exploatarea respectivă, sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial, în intervalul de 30 de zile, atunci când expedierea bovinelor se face din exploatarea de origine sau în perioada șederii în centrul de colectare, atunci când expedierea se face din acesta. Animalele reagentă la tuberculinare vor fi retestate în echipă cu medicul veterinar oficial. Statusul oficial de efectiv indemn de tuberculoză poate fi suspendat, iar animalelor din unitate nu li se va permite să fie introduse în comerțul intracomunitar până când nu se soluționează situația incertă a următoarelor animale:

- a) animale care au fost considerate a fi neconcludente la testul unic de tuberculinare intradermică;
- b) animale care au fost considerate pozitive la testul unic de tuberculinare intradermică, dar care așteaptă retestarea cu un test comparativ intradermic;
- c) animale care au fost considerate a fi neconcludente la testul comparativ intradermic.

Astfel de animale trebuie izolate de celelalte animale ale unității până când statusul lor este soluționat, fie printr-un test suplimentar după 42 de zile, fie prin examinare post-mortem și de laborator.

2. În vederea asigurării cerințelor de certificare, testul de premişcare se realizează prin TU.

V. Supravegherea speciilor susceptibile din grădinile zoologice

Supraveghere pasivă

1. Testarea prin gamma interferon - ELISA- γ -IFN sau tuberculina intradermică prin TU a speciilor susceptibile din grădinile zoologice în caz de suspiciune a bolii

2. Animalele cu rezultate pozitive la testul de tuberculinare se retestează prin gamma interferon - ELISA- γ -IFN.

3. Animalele cu rezultat pozitiv și la testul prin gamma interferon - ELISA- γ -IFN se izolează și se scot din circuitul vizitatorilor.

VI. Supravegherea bacteriologică a speciilor susceptibile din fondul cinegetic

Supraveghere pasivă

Cu ocazia recoltării de trofee, pentru selecție și alte acțiuni care sunt prevăzute în Legea vânătorii și a protecției fondului cinegetic nr. 407/2006, cu modificările și completările ulterioare

Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen morfopatologic, examen microscopic și examen cultural. În cazul izolării speciilor din complexul *Mycobacterium tuberculosis*, tulpinile se trimit la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză, în vederea identificării fenotipice și genetice.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, aprobate prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

Proprietarii animalelor care au fost tăiate în scopul diagnosticului infecției cu complexul *Mycobacterium tuberculosis* se despăgubesc conform prevederilor Hotărârii 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 și completările ulterioare, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.

*) Protocolul de testare intradermică poate fi accesat de pe site-ul ANSVSA, secțiunea Legislație, Ghiduri și proceduri specifice.

***) Costurile investigațiilor pentru paratuberculoza bovină vor fi suportate din bugetul ANSVSA.

****) Examinarea carcaselor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medicii veterinari oficiali.

4. Infecția cu virusul rabic

Scopul: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia pentru realizarea eficientă a programului de control, supraveghere și monitorizarea infecției cu RABV pentru apărarea sănătății publice și a sănătății animale, scăderea răspândirii în populațiile de animale domestice și sălbatice, care va duce, treptat, la eradicarea infecției cu RABV în România.

Grupa de animale-țintă: toate animalele din speciile Carnivora, Bovidae, Suidae, Equidae, Cervidae, Camelidae, Chiroptere, precum și animalele din speciile de la lit. c) - Rabia, partea a II a, susceptibile la infecția cu virusul rabic în regiunile de risc din mediul urban, silvatic, rural.

3.1 Infecția cu virusul rabic (RABV) la animale domestice și sălbatice (Rabia)
Supravegherea în exploatațile nonprofesionale, exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
I. PRECIZĂRI TEHNICE
<p>Supravegherea pasivă</p> <p>Se realizează pe speciile prevăzute în anexa I la Regulamentul (UE) nr. 576/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind circulația necomercială a animalelor de companie și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 998/2003/1998/2003, pe alte animale domestice și sălbatice, precum cele de circ și cele din grădinile zoologice, cele deținute în spații de vânzare tip pet-shop, cele din adăposturile de câini fără stăpân și din alte spații.</p> <p>Observarea modificărilor de comportament care pot induce suspiciunea de infecție cu RABV, pe tot timpul anului, după cum urmează:</p> <p>a) Prin examinare clinică obligatorie și punerea sub observație timp de 30 zile a animalelor care au mușcat sau zgâriat persoane și/sau animale.</p> <p>Grupa de animale-țintă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. În cazul animalelor suspecte de infecție cu RABV și care au mușcat/zgâriat unul sau mai multe animale dintr-o exploatație, de orice fel, se aplică prevederile art. 35 din Regulamentul 2020/689 și prevederile Normei sanitare veterinare privind măsurile generale de prevenire și control al rabiei la animalele domestice și sălbatice, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 29/2008, cu modificările și completările ulterioare cu privire/referitoare la măsurile de control al bolilor în caz de suspiciune de infecție cu virusul rabic RABV. 2. De la cadavrele animalelor suspecte de infecție cu RABV și ucise se recoltează capul/creierul și apoi se distrug în întregime, nejupute. 3. După eliminarea animalelor bolnave și confirmarea bolii, în conformitate cu art. 36 din Regulamentul 2020/689 animalele sănătoase, rămase în exploatație, pot părăsi exploatația după cel puțin 90 de zile, odată cu ridicarea restricțiilor oficiale. 4. Animalele ucise/moarte, care sunt suspecte de infecție cu RABV, se testează pentru această boală. <p>b) Prin examene de laborator la animalele moarte/suspecte și ucise, pe drumuri rutiere, forestiere, exploatații nonprofesionale etc., care au manifestat</p>

tulburări de comportament care pot fi atribuite infecție cu RABV.

Grupa de animale-țintă:

- animalele moarte/ucise pe drumuri rutiere, forestiere, exploatații nonprofesionale, suspecte de infecție cu RABV. Prelevarea probelor și transportul la laborator se realizează cu respectarea strictă a prevederilor normei sanitare veterinare aprobate prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 145/2018 privind metodologia de prelevare, ambalare, identificare și transport al probelor destinate examenelor de laborator din domeniul sănătății și al bunăstării animalelor, precum și din domeniul organismelor modificate genetic.

Probele recoltate pentru infecția cu RABV se examinează și pentru EST, boala Aujeszky, BCCC și listerioză, în funcție de specie.

Întregul personal implicat în prelevarea și procesarea probelor în vederea diagnosticului de laborator în Rabie trebuie să fie vaccinat și testat serologic o dată la 1-2 ani în vederea determinării titrului anticorpilor antirabici postvaccinali. Persoanele a căror valoare a titrului anticorpilor antirabici este sub 0.5 UI/ml urmează să se revaccineze și să se retesteze serologic la minim 30 de zile de la ultima vaccinare.

Investigații de laborator:

a) în cazul suspiciunii de boală, precum și a animalelor susceptibile găsite moarte:

- examen printr-unul din testele IFD, PCR, testul de imunohistochimie rapidă directă sau izolare virus pe culturi celulare (RTCIT).

- dacă rezultatul este pozitiv, se eliberează buletin de analiză,

- dacă rezultatul unuia din testele de mai sus este negativ și nu există expunere umană se eliberează buletin de analiză.

- dacă rezultatul unuia din testele de mai sus este negativ dar există expunere umană (mușcat, lins, zgâriat etc) se efectuează unul din celelalte două teste rămase sau bioproba sau izolarea pe culturi celulare, în laboratoarele unde există metodele acreditate.

- în cazul unui rezultat neconcludent, se efectuează unul din celelalte două teste rămase sau izolarea pe culturi celulare, în laboratoarele unde există metodele acreditate.

- confirmarea bolii se realizează printr-unul din examenele IFD, PCR sau testul de imunohistochimie rapidă directă, în conformitate cu prevederile Manualului pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri pentru Animalele Terestre al WOAAH, [ediția în vigoare](#).

Supravegherea circulației tulpinilor virale prin PCR/secvențiere:

Se prelevează probe de la toate animalele domestice și sălbatice pozitive la unul din testele IFD, PCR, testul de imunohistochimie rapidă directă sau izolare virus pe culturi celulare (RTCIT) și se transmit de la LSVSA la LNR pentru rabie din cadrul IDSA pentru confirmare și secvențiere.

Pentru toate cadavrele de vulpi și șacali găsite moarte sau ucise, care se află în condiții corespunzătoare pentru diagnosticarea infecției cu RABV și sunt trimise la LSVSA pentru diagnosticarea infecției cu RABV și se acordă recompense financiare conform Acordului grant anual de aprobare a Programului național privind supravegherea, controlul și eradicarea rabiei la vulpi în România sau a altor prevederi naționale după caz.

II. PRECIZĂRI EXECUȚIE

Supravegherea pasivă

Administratorii fermelor, proprietarii exploatațiilor nonprofesionale, administratorii/gestionarii fondurilor cinegetice, grădinilor zoologice, circurilor, inclusiv itinerante, și ai altor spații organizate conform legii și în care se adăpostesc animale; medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, medicii veterinari oficiali, instituții descentralizate și organizații nonguvernamentale.

Medicul veterinar de liberă practică sau medicul veterinar oficial:

În cazul în care medicul veterinar oficial decide existența unui punct de risc, se vaccinează toate animalele receptive din focar și/sau din alte zone de

risc stabilite de DSVSA județene și a Municipiului București cu aprobarea ANSVSA, conform metodei de vaccinare recomandate de producătorul de vaccin în instrucțiunile de utilizare a acestuia.

Vaccinarea animalelor domestice aflate la risc de contaminare cu virusul rabic, din focarele de rabie și/sau din alte zone stabilite de DSVSA județene și a Municipiului București cu aprobarea ANSVSA, se poate realiza de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sub coordonarea medicului veterinar oficial, după evaluarea riscului, în funcție de evoluția situației epidemiologice.

1. Examenul virusologic se efectuează la LSVSA care are metode acreditate sau la LNR pentru rabie din cadrul IDSA.

2. Toate animalele receptive la virusul rabic ucise/gasite moarte pe drumuri rutiere, forestiere, exploatații nonprofesionale etc., suspecte sau cu semne clinice de infecție cu RABV, precum și cele împușcate pentru determinarea eficienței vaccinării antirabice, se testează la LSVSA printr-unul din examenele imunofluorescență directă (IFD), PCR, testul de imunohistochimie rapidă directă sau izolare virus pe culturi celulare (RTCIT). În cazul în care rezultatul unuia dintre aceste teste efectuat la LSVSA este pozitiv, se declară suspiciune de boală în baza buletinului de analiză emis de LSVSA, iar proba respectivă se transmite la LNR pentru rabie, din cadrul IDSA, pentru confirmare. Diagnosticul infecției cu RABV se confirmă printr-unul din testele IFD, PCR, testul de imunohistochimie rapidă directă sau izolare virus pe culturi celulare (RTCIT) la LNR pentru rabie din cadrul IDSA.

În cazul unui rezultat neconcludent, se efectuează unul din celelalte teste rămase, în laboratoarele unde exista metodele acreditate.

IDSA are obligativitatea să informeze LSVSA cu privire la rezultatul testării prin buletin de analiză. În baza rezultatului buletinului de analiză emis de către LNR pentru rabie din cadrul IDSA se confirmă sau se infirmă suspiciunea, notificarea urmând să fie făcută de către DSVSA respectivă. Pentru probele analizate în vederea confirmării suspiciunilor de infecție cu RABV prin testul IFD, PCR, testul rapid de imunohistochimie directă sau izolarea pe culturi celulare (RTCIT) la LNR pentru rabie din cadrul IDSA, nu se solicită de la UE rambursarea cheltuielilor pentru această testare.

3. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie nervoasă se examinează concomitent prin examene de laborator pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile, la LSVSA care dețin metoda acreditată în acest scop.

Diagnosticul de laborator se confirmă printr-unul din testele: IFD, PCR, testul rapid de imunohistochimie directă sau izolarea pe culturi celulare (RTCIT).

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile normei sanitare veterinare aprobate prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.

În vederea monitorizării vaccinării antirabice a animalelor domestice (carnasiere) se recoltează un eșantion reprezentativ de probe de sânge pentru examen serologic ELISA, de la animalele vaccinate antirabic, în timpul campaniei de vaccinare antirabică (octombrie-decembrie) după minim 4 săptămâni de la finalizarea campaniei de vaccinare antirabică (octombrie-decembrie), și se trimit la LNR rabie și/sau LSVSA județene care dețin metoda validată și/sau acreditată.

Eșantionarea se efectuează cu o frecvență anuală, astfel:

- a. din județele aflate la granița României cu Ucraina și Republica Moldova (Satu Mare, Maramureș, Suceava, Botoșani, Iași, Vaslui, Galați, Tulcea), precum și din județele în care se confirmă infecția cu virusul rabic, se vor preleva probe de sânge, **în prezența medicului veterinar oficial**, de la **10%** din efectivele de animale vaccinate din fiecare localitate în campania de vaccinare antirabică;
- b. din celelalte județe ale țării, se vor preleva probe de sânge, **în prezența medicului veterinar oficial**, de la **5%** din efectivele de animale vaccinate din fiecare localitate în campania de vaccinare antirabică.

De asemenea, pentru celelalte animale domestice vaccinate antirabic (altele decât carnișierele domestice), dacă în urma efectuării de investigații

epidemiologice se decide necesitatea efectuării testării acestora pentru determinarea eficienței vaccinării antirabice, aceasta se poate efectua prin metoda virusneutralizării (FAVN) la IDSA - LNR rabie pe un eșantion stabilit de către ANSVA împreună cu IDSA în urma analizării situației epidemiologice existente.

3.2. Programul pentru supravegherea, controlul și eradicarea infecției cu virusul rabic (RABV) la vulpi în România

Scop: supravegherea, controlul și eradicarea infecției cu RABV la vulpi în România

SUPRAVEGHERE:

Vaccinarea profilactică antirabică cu momeli vaccinale a populației de vulpi de pe întregul teritoriu al României prin distribuție aeriană și manuală, în conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 55/2008 pentru aprobarea Programului strategic privind supravegherea, controlul și eradicarea turbării la vulpe în România, cu modificările și completările ulterioare și cu prevederile de la partea I capitolul 1 secțiunea 2 din anexa V la Regulamentul 689/2020.

PRECIZĂRI TEHNICE:

Vaccinarea orală antirabică a vulpilor prin distribuție aeriană va fi realizată de un prestator de servicii și se desfășoară în două campanii, cu avionul și/sau elicopterul, respectiv 25-30 doze vaccinale/campanie/km². Se evită localitățile, luciurile de apă, autostrăzile, drumurile naționale. În jurul acestor zone evitate de distribuția aeriană, în zonele greu accesibile de către avion precum și în zonele în care survolul aerian este interzis, distribuirea momelilor vaccinale se face manual, la intrarea în vizuină și pe traseele circulate de vulpi.

Prevederile cuprinse în Programul național privind supravegherea, controlul și eradicarea rabiei la vulpi în România sunt aprobate anual pentru cofinanțare prin Acordul grant a Comisiei Europene.

Costurile detaliate necesare implementării programului, precum și sumele suportate de la bugetul de stat și cele rambursabile de către Comisia Europeană sunt prevăzute în Acordul Grant al Comisiei Europene.

Supraveghere activă

Grupa de animale-țintă: vulpile și șacalii din mediul silvatic

Se prelevează probe de la vulpile și șacalii împușcați, în scop de evaluare postvaccinală.

Prelevarea probelor de la vulpile împușcate după cel puțin 45 de zile de la distribuția vaccinului antirabic și examenul de laborator: probele se prelevează și se transportă cu respectarea prevederilor normei sanitare veterinare aprobate prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 145/2018. Se prelevează 4 vulpi sau/și șacali/100 km²/an.

Examenul virusologic printr-unul din testele: IFD, PCR, testul rapid de imunohistochimie directă sau izolarea pe culturi celulare (RTCIT) se realizează la toate vulpile/șacalii împușcați în scop de evaluare a eficienței vaccinării la vulpi.

1. Test imunoenzimatic ELISA, pentru determinarea anticorpilor antirabici postvaccinali din serurile/lichidele toracice recoltate de la vulpi și șacali: se recoltează probe pentru testarea nivelului de anticorpi de la vulpile și șacalii vânați/vânați în scop de evaluare a eficienței vaccinării, după cel puțin 45 de zile de la finalizarea activității de distribuție.

2. Testul de detecție al tetraciclinei, pentru identificarea biomarkerului vaccinal (tetraciclina), se recoltează mandibula de la vulpile și șacalii împușcați /împușcați după cel puțin 45 de zile de la finalizarea activității de distribuție a momelilor vaccinale.

3. Identificarea și caracterizarea genomului (secvențiere) specific virusului rabic se efectuează pentru discriminarea tulpinii vaccinale de tulpina sălbatică.

Materialul supus investigației este reprezentat de probe de creier provenit de la vulpile/șacalii diagnosticate/diagnosticați ca fiind pozitive printr-unul din testele: IFD, PCR, testul de imunohistochimie rapidă directă sau izolarea pe culturi celulare (RTCIT).

PRECIZĂRI EXECUȚIE:

Vaccinarea orală a vulpilor prin distribuție aeriană va fi realizată de un prestator de servicii. Vaccinarea orală a vulpilor prin distribuție manuală la vizuină se realizează de către medicii veterinari oficiali ai DSVSA împreună cu gestionarii fondurilor cinegetice. Trebuie avute în dotare recipiente frigorifice și aparate GPS pentru înregistrarea coordonatelor geografice ale locurilor de distribuție manuală.

Supraveghere activă

1. Personalul fondurilor de vânatoare instruit în cadrul DSVSA, medicul veterinar oficial al DSVSA .

2. Examenele virusologice de supraveghere se efectuează doar la LSVSA, cu metode acreditate, și/sau LNR din cadrul IDSA.

Evaluarea eficienței vaccinării antirabice la vulpi

Testele ELISA pentru determinarea titrului de anticorpi antirabici postvaccinali, testele pentru depistarea markerului tetraciclină și identificarea și caracterizarea genomului specific virusului rabic se efectuează la LNR din cadrul IDSA și la LSVSA care au metode acreditate.

Controlul oficial al realizării activității de distribuție a vaccinului antirabic sub formă de momeli vaccinale este realizat în conformitate cu prevederile Regulamentului (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. 1.069/2009, (CE) nr. 1.107/2009, (UE) nr. 1.151/2012, (UE) nr. 652/2014, (UE) 2016/429 și (UE) 2016/2.031 ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 1/2005 și (CE) nr. 1.099/2009 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), cu modificările și completările ulterioare, conform procedurilor ANSVSA.

Se execută de către medicul veterinar oficial.

Sanțiuni: în conformitate cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 984/2005 privind stabilirea și sancționarea contravențiilor la normele sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, cu modificările și completările ulterioare.

Se aplică de către medicii veterinari oficiali.

c) boli de categoria C+D+E

1. Infestarea cu *Echinococcus multilocularis*

Scop: Evaluarea infecției cu *Echinococcus multilocularis* la canide în România în vederea adoptării unui program de prevenire, control și monitorizare a bolii care să conducă la diminuarea riscului de infecție la om.

Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei

sanitare veterinară referitoare la monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare.	
I. Supravegherea la gazdele definitive domestice	II. Supravegherea la gazde definitive sălbatice
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Animalele cu risc de a deveni gazde definitive ale infecției cu <i>Echinococcus multilocularis</i> sunt: câinii care vin în contact direct sau indirect cu rozătoare sau alte animale sălbatice, câini fără stăpân, câinii de la stâne, câinii din adăposturile de câini.	Gazdele definitive sălbatice ale infecției cu <i>Echinococcus multilocularis</i> sunt: vulpile, șacalii, câinii enot, lupii.
În cadrul campaniilor de conștientizare organizate de DSVSA, deținătorii de animale vor fi consiliați de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți cu privire la factorii de risc asociați cu transmiterea <i>Echinococcus multilocularis</i> la om și a măsurilor de prevenție prin deparazitarea carnivorelor cu produse/substanțe farmacologic active, ce au acțiune asupra <i>Echinococcus multilocularis</i> .	Carnivorele afluente prin programul de control, supraveghere și monitorizare a rabiei (vulpi, șacali), atât cele găsite moarte, cât și cele împușcate, vor fi testate în procent de 100%. Se testează și alte carnivore sălbatice susceptibile găsite moarte sau victime ale accidentelor de mașină/tren depistate în timpul efectuării supravegherii din fondurile cinegetice.
Diagnosticul echinococozei la câini sau alte carnivore susceptibile se bazează pe detectarea cestodelor adulte din genul <i>Echinococcus</i> , prin examinarea conținutului intestinal, prin tehnica sedimentării și numărării (SCT). Probele pozitive pentru genul <i>Echinococcus</i> se transmit la IDSA pentru confirmare și pentru identificare specie prin tehnici de biologie moleculară.	Diagnosticul echinococozei la carnivorele sălbatice susceptibile se bazează pe detectarea cestodelor adulte din genul <i>Echinococcus</i> spp., prin examinarea conținutului intestinal, prin tehnica sedimentării și numărării (SCT). Probele pozitive pentru genul <i>Echinococcus</i> spp. se transmit la IDSA pentru confirmare și pentru identificare specie prin tehnici de biologie moleculară.
Tratamentul câinilor pozitivi se va face de câte ori este nevoie cu respectarea procedurii de tratament ce implică în mod obligatoriu, restricționarea deplasării în exterior a câinilor tratați în primele 3 zile de la tratament. Materiile fecale eliminate în aceste 3 zile de la câinii pozitivi vor fi strânse și inactivate.	În baza rezultatelor analizelor de laborator care atestă infectarea animalelor cu <i>Echinococcus multilocularis</i> , medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmească ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infecție
În baza rezultatelor analizelor de laborator care atestă infectarea animalelor cu <i>Echinococcus multilocularis</i> , medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmească ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infecție.	

Precizări de execuție Deținătorul de animale, medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial, după caz.	Precizări de execuție Medicul veterinar oficial, medicul veterinar de liberă practică împuternicit, gestionarii fondurilor cinegetice, alte persoane implicate în managementul silvic sau al faunei ori, după caz, vânătorii.
Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.	
Examenele de laborator se efectuează la LSVSA acreditate și LNR din IDSA.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

2. Infecția cu virusul bolii limbii albastre (serotipurile 1-24)

PROGRAMUL PENTRU SUPRAVEGHEREA ȘI CONTROLUL INFECȚIEI CU VIRUSUL BOLII LIMBII ALBASTRE - BLUETONGUE, FEBRA CATARALĂ OVINĂ - ÎN ROMÂNIA

Scop

Detecția timpurie a infecției cu virusul bluetongue (BTV), detectarea serotipurilor virusului bolii limbii albastre și determinarea amplitudinii infecției cu virusul bluetongue. Teritoriul vizat de programul pentru supraveghere și control – tot teritoriul României, respectiv 42 de județe, inclusiv municipiul București

<u>A) Supraveghere pasivă</u>
Baza legală: art. 3 alineatul (1) litera (a) al Reg. 689/2020
Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricărui semn clinic medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.
Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricărui mortalități înregistrate la populația de animale vizată. Reprezentanții fondurilor cinegetice au obligația de a anunța medicul veterinar de liberă practică împuternicit despre orice modificare a stării de sănătate a animalelor sălbatice din speciile listate conform art. 8(2) al Reg. 429/2016, respectiv anexei la Reg. 1882/2018 sau despre orice leziuni observate la animalele moarte aparținând acestor specii.
Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.
Inspecția animalelor deținute și sălbatice din speciile listate astfel:

- toate rumegătoarele care intră în România ca urmare a comerțului intracomunitar și toate rumegătoarele importate din țări terțe, pe durata perioadei de așteptare; inspecția este efectuată de medicul veterinar oficial;
- rumegătoarele autohtone tăiate în abatoare autorizate, rumegătoarele care intră în România ca urmare a comerțului intracomunitar sau cele importate din țări terțe cu destinația abatorizare; inspecția este efectuată de medicul veterinar oficial responsabil de abator;
- medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau oficial din cadrul DSVSA efectuează inspecția animalelor deținute și sălbatice din speciile listate existente pe teritoriul României, respectiv a celor moarte, a celor sălbatice vâdate în condiții normale, dar care la inspecția externă prezintă aspecte lezionale, ori vâdate datorită faptului că prezintă semne clinice de boală;

B) Supravegherea activă

Baza legală: secțiunile 1, 2 și 4 din partea II capitolul 1 al anexei V a Reg. 689/2020

1. Supravegherea serologică

Supravegherea serologică se realizează în circumscripții sanitar-veterinare țintă situate în interiorul unor unități geografice reprezentate de pătrate cu dimensiunea de 50/50 km, respectiv suprafața de 2500 km pătrați, calculate în raport cu suprafața totală a fiecărui județ. În fiecare unitate geografică va fi selectată o circumscripție sanitar-veterinară țintă, care va fi inclusă în programul de supraveghere serologică; identificarea circumscripțiilor sanitar-veterinare țintă se efectuează de către DSVSA, prin suprapunerea gridului de pătrate peste suprafața județului; circumscripțiile sanitar-veterinare țintă identificate sunt transmise la ANSVSA, pentru aprobare; circumscripțiile sanitar-veterinare vor fi selectate în interiorul pătratelor de 50 x 50 km ținând cont de faptul că pe teritoriul acestora există exploatații cu o populație constantă de rumegătoare, în primul rând bovine, apoi ovine și caprine; distanța minimă dintre două circumscripții sanitar-veterinare va fi de 30 km; această distanță este măsurată în linie dreaptă între două circumscripții sanitar-veterinare.

Supravegherea serologică se realizează pe animale deținute din specii listate, respectiv bovine, ovine și caprine, nevaccinate, care au fost prezente în exploatație cel puțin 30 de zile anterioare eșantionării, care nu au fost protejate de expunerea la vectori, cu vârsta cuprinsă între 6 luni și 5 ani.

Eșantionarea în cadrul supravegherii serologice se efectuează numai din cadrul exploatațiilor nonprofesionale și al exploatațiilor comerciale de tip A și se efectuează aleator, respectiv, pe animale, în primul rând bovine, apoi ovine și caprine, deținute în fiecare a 10-a exploatație înregistrată în ordine alfabetică în Baza națională de date, fără a depăși 10 animale pe exploatație.

Frecvența de eșantionare în circumscripțiile sanitar-veterinare țintă, este de 3 ori pe an și se realizează în lunile iunie, septembrie și noiembrie a anului în curs. Animalele cu rezultate pozitive la testul serologic sunt considerate "suspiciuni" și se întocmește raport de notificare a suspiciunii; acestea se elimină din programul de supraveghere activă și se testează conform arondării, prin tehnica PCR, pe probe de sânge pe EDTA; până la confirmarea primului focar de boală în județ, probele de sânge pe EDTA pentru care au fost obținute rezultate pozitive la testarea PCR conform arondării vor fi expediate la IDSA în vederea confirmării/infirării rezultatelor. Pentru animalele cu rezultate pozitive la testul serologic, se expediază la IDSA, în vederea determinării serotipului viral prin virusneutralizare, un număr de maximum 3 probe ser sanguin, pentru fiecare lună în care se face testarea

serologică prin testul ELISA.

În cazul în care în circumscripția sanitar-veterinară țintă este declarat cel puțin un focar de infecție cu virusul bolii limbii albastre, atunci aceasta se elimină de la testare.

Numărul de probe care va fi prelevat din circumscripții sanitar-veterinare incluse în programul de supraveghere serologică este calculat astfel încât să asigure depistarea animalelor infectate, la o prevalență de 5% și o confidență de 95%.

2. Supravegherea entomologică

Baza legală: secțiunea 5 din partea II capitolul 1 al anexei V a Reg. 689/2020

Are ca obiective stabilirea debutului și sfârșitului perioadei libere de vectori.

Supravegherea entomologică se efectuează după cum urmează:

- capturi săptămânale cu capcane fixe plasate în fiecare unitate geografică, respectiv în fiecare circumscripție sanitar-veterinară țintă, în lunile martie și noiembrie sau până se obțin date epidemiologice relevante, cu scopul de a stabili începutul și sfârșitul perioadei libere de vectori;
- capturi lunare cu capcane fixe plasate în fiecare unitate geografică, respectiv în fiecare circumscripție sanitar-veterinară țintă, în interiorul adăposturilor, în perioada liberă de vectori.

Pentru fiecare punct de colectare a vectorilor se vor înregistra coordonatele de latitudine, longitudine și altitudine cu mijloace GPS.

Pentru prevenirea apariției bolii la animalele proprii se recomandă ca operatorii să aplice măsurile de profilaxie nespecifică transmise de ANSVSA prin note de serviciu sau instrucțiuni specifice, în special îndepărtarea gunoiului de grajd din apropierea adăpostului și de pe platforma de gunoi, care constituie un biotop favorabil dezvoltării vectorilor, și efectuarea de dezinsecții periodice.

În tabelul de mai jos sunt precizate, pentru fiecare județ, numărul circumscripțiilor sanitar-veterinare țintă, numărul de probe care urmează a fi prelevate pentru testarea serologică și numărul de capcane necesare pentru supravegherea entomologică:

Nr. crt	Județ	Suprafața totală a județului/km ²	Nr. circumscripții sanitar-veterinare țintă corespunzătoare unităților geografice	Nr. capcane culicoizi (o capcană în fiecare CSV țintă)	Nr. total de probe pentru testare serologică/lună	Nr. total de probe pentru testare serologică/perioadă (iunie+septembrie+noiembrie)
a	b	c	d	e(e=d)	f(dx59)	g(fx3)

1	Alba	6242	3	3	177	531
2	Arad	7754	4	4	236	708
3	Argeș	6862	3	3	177	531
4	Bacău	6621	3	3	177	531
5	Bihor	7544	3	3	177	531
6	Bistrița Năsăud	5355	3	3	177	531
7	Botoșani	4986	2	2	118	354
8	Brăila	4766	2	2	118	354
9	Brașov	5363	3	3	177	531
10	Buzău	6103	3	3	177	531
11	Caraș Severin	8514	4	4	236	708
12	Călărași	5088	2	2	118	354
13	Cluj	6674	3	3	177	531
14	Constanța	7071	3	3	177	531
15	Covasna	3710	2	2	118	354
16	Dâmbovița	4054	2	2	118	354
17	Dolj	7414	3	3	177	531
18	Galați	4466	2	2	118	354
19	Giurgiu	3526	2	2	118	354
20	Gorj	5602	3	3	177	531
21	Harghita	6639	3	3	177	531
22	Hunedoara	7063	3	3	177	531
23	Ialomița	4453	2	2	118	354
24	Iași	5476	3	3	177	531
25	Ilfov	1583	1	1	59	177
26	Maramureș	6304	3	3	177	531
27	Mehedinți	4933	2	2	118	354
28	Mureș	6714	3	3	177	531
29	Neamț	5896	3	3	177	531
30	Olt	5498	3	3	177	531
31	Prahova	4716	2	2	118	354
32	Satu Mare	4418	2	2	118	354

33	Sălaj	3864	2	2	118	354
34	Sibiu	5432	3	3	177	531
35	Suceava	8553	4	4	236	708
36	Teleorman	5790	3	3	177	531
37	Timiș	8697	4	4	236	708
38	Tulcea	8499	4	4	236	708
39	Vaslui	5318	3	3	177	531
40	Vâlcea	5765	3	3	177	531
41	Vrancea	4857	2	2	118	354
42	Mun. București	228	1	1	59	177
Total		238411	114	114	6726	20178

C) Procedura și metodele de diagnostic pentru confirmarea sau infirmarea unei suspiciuni de boală

Baza legală: art. 6, art. 8 și art. 9 al Reg. 689/2020

În cazul unei suspiciuni de infecție cu virusul bolii limbii albastre, animalele sunt supuse prelevării de probe pentru verificarea suspiciunii - ser sanguin și sânge pe EDTA, după caz, de la animalele în viață și organe precum splină, limfoganglioni și pulmon, de la animalele moarte.

Testarea serologică se realizează prin tehnica imunoenzimatică de competiție/blocare - ELISA.

Testarea virusologică și moleculară prin izolare de virus sau Real-Time RT-PCR.

Probele de ser sau sânge pe EDTA vor fi testate în laboratoarele veterinare județene sau IDSA.

Până la confirmarea primului focar de boală în județ, probele de sânge pe EDTA pentru care au fost obținute rezultate pozitive la testarea PCR, conform arondării, se expediază la IDSA în vederea confirmării/infirării rezultatului și a precizării serotipului viral prin testul de tipizare prin PCR. Ulterior confirmării primului focar de boală în județ, probele de sânge pe EDTA se testează conform arondării.

D) Măsuri de control în cazul suspiciunii de infecție cu BTV

În conformitate cu art. 41 al Reg. 689/2020

E) Măsuri de control în cazul confirmării infecției cu BTV

În conformitate cu art. 42 al Reg. 689/2020

Populația de animale vizată din localitatea în care a fost confirmat focarul poate circula în afara localității dacă sunt îndeplinite condițiile prevăzute la unul din punctele 3, 4, 5 și 6 ale secțiunii 1 din cap. 2, partea II, al anexei V din Reg. 689/2020.

Stingerea focarelor și ridicarea măsurilor impuse se efectuează la 14 zile de la debutul perioadei libere de vectori care pot transmite BTV.

F) Restricții de mișcare pentru animalele deținute și produsele germinale

Conform prevederilor noii legislații, România nu este nici liberă de infecția cu BTV și nici nu are un program de eradicare aprobat, încadrându-se ca “fără status”

Circulația pe teritoriul altor state membre se efectuează în conformitate cu prevederile Reg. 688/2020 și Reg. 689/2020.

G) Testarea animalelor la locul de destinație

În cazul achiziției prin schimburi intracomunitare se efectuează testarea serologică, randomizat, pe un procent de 1% din efectiv, dar nu mai puțin de 5 probe pe lot, de la rumegătoarele care intră în România; în cazul achizițiilor din țări terțe, se testează toate animalele.

Animalele care fac parte din transport pot fi certificate după cum urmează:

- nevaccinate sau netrecute prin infecție naturală; în acest caz, rezultatul așteptat al testelor este cel negativ; animalele cu rezultat pozitiv la testul serologic sunt testate prin tehnica PCR pe probe de sânge pe EDTA, conform arondării; până la confirmarea primului focar de boală în județ, probele de sânge pe EDTA pentru care au fost obținute rezultate pozitive la testarea PCR, conform arondării, se expediază la IDSA în vederea confirmării/infirmării rezultatului; de asemenea, se expediază la IDSA, în vederea determinării serotipului viral prin virusneutralizare, un număr de 3 probe cu ser sanguin pozitiv/lot de animale;

- vaccinate sau trecute prin infecție naturală; în acest caz, rezultatul așteptat al testelor este cel pozitiv.

În funcție de situația epidemiologică, ANSVSA poate acorda derogări pentru achiziționarea animalelor din specii listate de pe teritoriul altor state membre, în conformitate cu prevederile Reg. 688/2020.

Prelevarea probelor se efectuează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial; probele sunt prelevate în primele 5 - 7 zile de la sosirea animalelor.

H) Testarea animalelor destinate exportului

Probele de sânge pe EDTA provenite de la animalele destinate exportului în țări terțe se pot testa în pooluri prin metoda Real Time RT-PCR; testarea în pooluri se efectuează numai în laboratoarele desemnate de ANSVSA.

J) Obligațiile operatorilor și persoanelor care lucrează cu animale

În conformitate cu prevederile art. 10-11 din Reg. 429/2016 și ale art. 39 al Reg. 689/2020

K) Observații

1. Acțiunile de inspecție planificată vor fi efectuate, certificate și cuantificate de către medicii veterinari oficiali conform instrucțiunilor prevăzute în legislația în vigoare.
2. Prelevarea probelor pentru testele efectuate în cadrul programului pentru supravegherea și controlul infecției cu virusul bolii limbii albastre, a celor efectuate în vederea expedierii animalelor în Uniunea Europeană sau în țări terțe, precum și prelevarea probelor pentru testele efectuate animalelor achiziționate prin schimburi intracomunitare sau din țări terțe se efectuează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit, în prezența medicului veterinar oficial.
3. Testele serologice și virusologice se efectuează la LSVSA județene desemnate și/sau IDSA. Probele pentru confirmarea serotipului viral se trimit de către IDSA cu aprobarea ANSVSA la Laboratorul de Referință al Uniunii Europene pentru bluetongue.
4. Examenle de identificare a genului și speciei vectorilor culicoizi se efectuează la LSVSA desemnate și/sau IDSA; probele pentru confirmarea speciilor de vectori se trimit de către IDSA, cu aprobarea ANSVSA, la Laboratorul de Referință al Uniunii Europene corespondent.

3. Rinotraheita infecțioasă bovină/vulvovaginita pustuloasă infecțioasă

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile non-profesionale	Supravegherea în exploatațiile comerciale
<p>I. Supravegherea pasivă</p> <p>1. Observarea stării de sănătate a animalelor cu scopul identificării și raportării precoce a oricărui simptom care poate fi atribuit unui caz de boală.</p> <p>2. Orice suspiciune de boală va fi notificată medicului veterinar de liberă practică împuternicit în vederea efectuării de investigații suplimentare.</p> <p>3. În cazul suspiciunii sau confirmării rinotraheitei infecțioase bovine într-o exploatație, se vor aplica măsurile de control prevăzute la art. 21-31, Secțiunea 1, Capitolul 2, Partea II a Reg.</p>	<p>I. Supravegherea pasivă</p> <p>1. Observarea stării de sănătate a animalelor cu scopul identificării și raportării precoce a oricărui simptom care poate fi atribuit unui caz de boală.</p> <p>2. Orice suspiciune de boală va fi notificată medicului veterinar de liberă practică împuternicit în vederea efectuării de investigații suplimentare.</p> <p>3. În cazul suspiciunii sau confirmării rinotraheitei infecțioase bovine într-o exploatație, se vor aplica măsurile de control prevăzute în Reg. 689/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al</p>

<p>689/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.</p> <p>Supravegherea activă</p> <p>Pentru obținerea statutului de exploatație indemnă la rinotraheita infecțioasă bovină, proprietarii exploatațiilor pot desfășura un program de eradicare a bolii.</p> <p>Exploatațiilor de bovine li se va acorda statutul de indemn la rinotraheita infecțioasă a bovinelor după ce au fost îndeplinite cerințele menționate în Capitolul 1, Partea IV, Anexa IV a Regulamentului nr. 689/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente</p>	<p>Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente</p> <p>II. Supravegherea activă</p> <p>1. Taurii și bivoliile folosiți pentru reproducție din exploatațiile comerciale sau din unitățile producătoare de material genetic autorizate sanitar veterinar, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate menționate la art. 20 și în Anexa II , Partea I, Capitolul 1 a Regulamentului nr. 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute, -de completat și pentru animalele donatoare de ovule si embrioni.</p> <p>de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute, -de completat și pentru animalele donatoare de ovule si embrioni.</p> <p>circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute, -de completat și pentru animalele donatoare de ovule și embrioni.</p> <p>2. În exploatațiile comerciale de bovine în care deținătorii optează pentru imunizarea animalelor împotriva RIB, se vor utiliza numai vaccinuri marker pentru a se putea face diferențierea între infecția cu virusul sălbatic și virusul vaccinal.</p> <p>Proprietarul exploatației notifică în prealabil DSVSA cu privire la intenția de aplicare a unui program de vaccinare; notificarea va fi însoțită de specificații privind tipul de vaccin utilizat și schema de vaccinare</p> <p>3. Pentru obținerea statutului de exploatație indemnă la rinotraheita infecțioasă bovină, proprietarii exploatațiilor pot desfășura un program de eradicare a bolii.</p> <p>Exploatațiilor de bovine li se va acorda statutul de indemn la rinotraheita infecțioasă a bovinelor după ce au fost îndeplinite cerințele menționate în Capitolul 1, Partea IV, Anexa IV a Regulamentului nr. 689/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.</p> <p>Supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.</p>
---	---

<p>Centrele de colectare a bovinelor</p> <p>Supravegherea activă</p> <p>1. Bovinele care au ca destinație circulația într-un stat membru sau o zonă cu statut de indemn de rinotraheită infecțioasă bovină sau un stat membru sau zonă cu program de eradicare pentru rinotraheita infecțioasă a bovinelor, vor îndeplini cerințele de sănătate prevăzute la art. 11 și art. 12, Secțiunea 1, Capitolul 2 al Regulamentului nr. 688/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate</p> <p>2. Pentru bovinele care au ca destinație țări aflate în afara spațiului UE, se vor respecta cerințele de sănătate menționate în certificatele sanitare veterinare agreate pentru țara de destinație.</p>
<p>Diagnosticul etiologic se stabilește prin examene de laborator: serologie (ELISA) și virusologice (izolare de virus).</p>
<p>Examenele de laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA</p>
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<p>Precizări de execuție</p> <p>Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică împuternicit.</p>

4. DIAREEA VIRALĂ A BOVINELOR - BOALA MUCOASELOR (BVD-MD)

Scop: Supravegherea bolii și asigurarea cerințelor de certificare

Supraveghere pasivă	
1. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	2. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor și bubalinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
1. Procedura de supraveghere cuprinde fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire.	1. Procedura de supraveghere cuprinde fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire.
2. Orice suspiciune de boală va fi investigată în vederea infirmării sau confirmării boli.	2. Orice suspiciune de boală va fi investigată în vederea infirmării sau confirmării boli.
3. În cazul suspiciunii sau confirmării diareei virale a bovinelor/ boala mucoaselor într-o exploatație, se vor aplica măsurile de	3. În cazul suspiciunii sau confirmării diareei virale a bovinelor/ boala mucoaselor într-o exploatație, se vor aplica măsurile de control prevăzute la art. 21-31, Secțiunea 1, Capitolul 2, Partea II a Reg. 689/2020 de completare a

<p>control prevăzute la art. 21-31 , Secțiunea 1, Capitolul 2, Partea II a Reg. 689/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.</p> <p>Testarea bovinelor în exploatațiile în care s-a confirmat BVD-MD se face conform prevederilor Anexei IV, Partea VI, Capitolul 1, Secțiunea 1 a Regulamentul 689/2020.</p> <p>Pentru acordarea statutului de indem de infecția cu BVD-MD toate bovinele deținute în exploatație trebuie să obțină rezultate negative la unul din următoarele regimuri de testare:</p> <p>a) testare pentru detectarea antigenului sau a genomului virusului BVD –MD prelevate de la toate bovinele si de la vițeei fâțați în ultimele 12 luni, la 20 de zile post-partum; sau</p> <p>b) teste serologice pentru detecția anticorpilor împotriva BVD –MD prelevate pe parcursul unei perioade de cel puțin 12 luni, de 3 ori la un interval de cel puțin patru luni de la bovinele care au fost ținute în unitate timp de cel puțin 3 luni anterior testării.</p>	<p>Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.</p> <p>Testare bovinelor în exploatațiile în care s-a confirmat BVD-MD se face conform prevederilor Anexei IV, Partea VI, Capitolul 1, Secțiunea 1 a Regulamentul 689/2020.</p> <p>Pentru acordarea statutului de indem de infecția cu BVD-MD toate bovinele deținute în exploatație trebuie să obțină rezultate negative la unul din următoarele regimuri de testare:</p> <p>a) testare pentru detectarea antigenului sau a genomului virusului BVD –MD prelevate de la toate bovinele si de la vițeei fâțați în ultimele 12 luni, la 20 de zile post-partum; sau</p> <p>b) teste serologice pentru detecția anticorpilor împotriva BVD –MD prelevate pe parcursul unei perioade de cel puțin 12 luni, de 3 ori la un interval de cel puțin patru luni de la bovinele care au fost ținute în unitate timp de cel puțin 3 luni anterior testării.</p>
<p>3. Supravegherea în punctele de control la frontieră</p> <p>Supravegherea bolii prin verificarea îndeplinirii cerințelor sanitare veterinare prevăzute în Anexa I și Anexa VII a Regulamentului 692/2020 pentru animalele, materialul germinativ care intră în Uniun din țări terțe.</p>	
Supraveghere activă	Supraveghere activă
<p>1. Exploatațiile nonprofesionale și unitățile de material germinativ autorizate. Taurii și bivoliile folosiți pentru reproducție din exploatațiile comerciale sau din unitățile producătoare de material germinativ autorizate sanitar veterinar, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate menționate în Anexa II, Partea 1, Capitolul 1 a Regulamentului nr. 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele</p>	<p>2. În exploatațiile comerciale și unitățile de material germinativ autorizate. Taurii și bivoliile folosiți pentru reproducție din exploatațiile comerciale sau din unitățile producătoare de material germinativ autorizat sanitar veterinar, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate menționate în Anexa II , Partea 1, Capitolul 1 a Regulamentului nr. 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite</p>

<p>de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute.</p> <p>1. Supravegherea taurilor și bivolilor autorizați pentru reproducție.</p> <p>Supravegherea de laborator se realizează prin ELISA pentru detecție de anticorpi (pentru confirmarea statusului de liber BVD-MD în unitățile specializate furnizoare de material seminal), ELISA pentru detecție antigen, izolare pe culturi celulare, iar după caz PCR.</p> <p>2. Examenle virusologice se efectuează pe probe de organe, tampoane nazale, utilizând ca metodă alternativă și PCR.</p> <p>Examenle pentru depistarea virusului sau antigenului viral:</p> <p>a) la toți taurii la autorizare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni pe probe de sânge sau ser sanguin;</p> <p>b) la toți tăurașii care se achiziționează pentru reproducție, după vârsta de șase luni, înainte de livrare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni, pe probe de sânge sau ser sanguin;</p> <p>Taurii și bivolii de reproducție, pozitivi pentru virusul și/sau antigenul BVD-MD se elimină de la reproducție.</p>	<p>animale terestre deținute.</p> <p>1. Supravegherea taurilor și bivolilor autorizați pentru reproducție.</p> <p>Supravegherea de laborator se realizează prin ELISA pentru detecție de anticorpi (pentru confirmarea statusului de liber BVD-MD în unitățile specializate furnizoare de material seminal), ELISA pentru detecție antigen, izolare pe culturi celulare, iar după caz PCR.</p> <p>2. Examenle virusologice se efectuează pe probe de organe, tampoane nazale, utilizând ca metodă alternativă și PCR. Examenle pentru depistarea virusului sau antigenului viral:</p> <p>a) la toți taurii la autorizare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni pe probe de sânge sau ser sanguin;</p> <p>b) la toți tăurașii care se achiziționează pentru reproducție, după vârsta de șase luni, înainte de livrare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni, pe probe de sânge sau ser sanguin;</p> <p>Taurii și bivolii de reproducție, pozitivi pentru virusul și/sau antigenul BVD-MD se elimină de la reproducție.</p>
<p>3. Centrele de colectare bovine</p> <p>Bovinele care au ca destinație circulația într-un stat membru sau o zonă cu statut de indemn de diaree virală bovină sau un stat membru sau zonă cu program de eradicare pentru diareea virală bovină, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate prevăzute la art. 11 și art. 12 , Secțiunea 1, Capitolul 2 al Regulamentului nr. 688/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a animalelor terestre și a ouălor pentru incubație.</p> <p>Pentru bovinele care au ca destinație țări aflate în afara spațiului UE, se vor respecta cerințele de sănătate menționate în certificatele sanitare veterinare</p>	

agreate pentru țara de destinație.	
Precizări execuție	Precizări execuție
Supraveghere activă	Supraveghere activă
Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică împuternicit. Examenele de laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA.	Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică împuternicit. Examenele de laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin testul imunoenzimatic - ELISA.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și a Anexei I din Regulamentul nr. 2002/2020 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la notificarea și raportarea la nivelul Uniunii a bolilor listate, la formatele și procedurile de transmitere și de raportare a programelor de supraveghere ale Uniunii și a programelor de eradicare și pentru cererea de recunoaștere a statutului de indemn de boală, precum și la sistemul computerizat de informare.	
Se declara boala și autoritatea competentă teritorial instituie masuri de control prevazute la art. 25-30 Din Reg 689/2020	

5. Leucoza enzootică bovină

Scop: acordarea și menținerea statutului de indemn de LEB al exploatațiilor

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
---	---

<p>A. Testarea bovinelor în exploatațiile cu statut de indemn de LEB, pentru menținerea statutului de exploatație indemnă de boală:</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>Statutul de indemn de LEB al unei exploatații se menține dacă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. în ultimele 24 de luni nu s-au înregistrat cazuri confirmate de LEB la bovinele din exploatație și au fost îndeplinite cerințele menționate la punctul 1 literele a), c), d) din Secțiunea 1 Acordarea statutului, Capitolul I, Partea III din Regulamentul delegat (UE) 2020/689; 2. Se efectuează testarea serologică la bovine și bubaline prin ELISA, la un interval de cel mult 12 luni, la: <ol style="list-style-type: none"> a) taurii și bivoliile folosiți la reproducție; b) toate taurinele și bubalinele în vârstă de peste 24 de luni. 2. Probele de sânge sunt recoltate de medicii de liberă practică împuterniciți. 3. Testele ELISA se efectuează pe pooluri de 10 probe, conform instrucțiunilor trusei de diagnostic și recomandărilor LNR-IDSA. 4. Animalele cu rezultat pozitiv la ELISA vor fi testate pentru confirmare prin ID; dacă există neconcordanță între ELISA pozitiv și ID negativ, confirmarea bolii se face prin prelevare de sânge și examen prin ID după 30 zile de la prima prelevare. 5. Examenle serologice (ELISA și/sau ID) se efectuează la LSVSA. 6. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor și din expertiză reiese că au existat neconformități legate de prelevare, ambalare, transportul probei/probelor, DSVSA analizează oportunitatea prelevării unei alte probe. 7. Dacă directorul executiv al DSVSA aprobă, se prelevează o nouă probă care se examinează la LSVSA și o contraprobă care se păstrează la același laborator. După testarea probei și obținerea rezultatului, LSVSA poate trimite contraproba pentru expertiză 	<p>A. Testarea bovinelor în exploatațiile cu statut de indemn de LEB, pentru menținerea statutului de exploatație indemnă de boală:</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>Statutul de indemn de LEB al unei exploatații se menține dacă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. în ultimele 24 de luni nu s-au înregistrat cazuri confirmate de LEB la bovinele din exploatație și au fost îndeplinite cerințele menționate la punctul 1 literele a), c), d) din Secțiunea 1 Acordarea statutului, Capitolul I, Partea III din Regulamentul delegat (UE) 2020/689; 2. Se efectuează testarea serologică la bovine și bubaline prin ELISA, la un interval de cel mult 12 luni, la: <ol style="list-style-type: none"> a) taurii și bivoliile folosiți la reproducție; b) toate taurinele și bubalinele în vârstă de peste 24 de luni. 2. Probele de sânge sunt recoltate de medicii de liberă practică împuterniciți. 3. Testele ELISA se efectuează pe pooluri de 10 probe, conform instrucțiunilor trusei de diagnostic și recomandărilor LNR-IDSA. 4. Animalele cu rezultat pozitiv la ELISA vor fi testate pentru confirmare prin ID; dacă există neconcordanță între ELISA pozitiv și ID negativ, confirmarea bolii se face prin prelevare de sânge și examen prin ID după 30 zile de la prima prelevare. 5. Examenle serologice (ELISA și/sau ID) se efectuează la LSVSA. 6. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor și din expertiză reiese că au existat neconformități legate de prelevare, ambalare, transportul probei/probelor, DSVSA analizează oportunitatea prelevării unei alte probe. 7. Dacă directorul executiv al DSVSA aprobă, se prelevează o nouă probă care se examinează la LSVSA și o contraprobă care se păstrează la același laborator. După testarea probei și obținerea rezultatului, LSVSA poate trimite contraproba pentru expertiză de analiză la LNR-IDSA din cadrul IDSA. Proba și contraproba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează. NR-IDSA din cadrul IDSA. Proba și contraproba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează. 8. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data notificării oficiale a proprietarului acestora sau a persoanei împuternicite cu privire la rezultatul examinărilor. 9. Statutul de indemn de LEB al unei exploatații trebuie retras dacă animalele au obținut rezultat pozitiv la testul pentru confirmare (ID) sau nu sunt îndeplinite una sau mai multe
---	---

<p>expertiză de analiză la LNR-IDSa din cadrul IDSa. Proba și contraproba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.</p> <p>NR-IDSa din cadrul IDSa. Proba și contraproba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.</p> <p>8. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data notificării oficiale a proprietarului acestora sau a persoanei împuternicite cu privire la rezultatul examinărilor.</p> <p>9. Statutul de indemn de LEB al unei exploatații trebuie retras dacă animalele au obținut rezultat pozitiv la testul pentru confirmare (ID) sau nu sunt îndeplinite una sau mai multe dintre cerințele din Secțiunea 2 Menținerea statutului, Capitolul I, Partea III din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 după ce a trecut perioada maximă de timp stabilită pentru suspendarea statutului de indemn de LEB.</p>	<p>dintre cerințele din Secțiunea 2 Menținerea statutului, Capitolul I, Partea III din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 după ce a trecut perioada maximă de timp stabilită pentru suspendarea statutului de indemn de LEB.</p>
<p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile cu statut retras: Supraveghere activă</p> <p>I. Dacă statutul exploatației a fost retras ca urmare a confirmării LEB, acesta poate fi redobândit numai dacă:</p> <p>a.) au fost eliminate toate bovinele cu rezultat pozitiv la testele serologice pentru LEB și toți descendenții acestora cu vârsta sub 24 de luni;</p> <p>b.) toate bovinele în vârstă de peste 12 luni au obținut rezultate negative la 2 teste serologice efectuate la un interval de 4 luni, primul teste va fi efectuat nu mai devreme de 4 luni de la eliminarea ultimului caz confirmat.</p> <p>1. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data notificării oficiale a proprietarului acestora sau a persoanei împuternicite cu privire la rezultatul examinărilor,</p> <p>2. Vițeei proveniți de la vaci reacționate pozitiv la examenele serologice vor părăsi efectivul numai pentru sacrificare, sub</p>	<p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile cu statut retras: Supraveghere activă</p> <p>I. Dacă statutul exploatației a fost retras ca urmare a confirmării LEB, acesta poate fi redobândit numai dacă:</p> <p>a.) au fost eliminate toate bovinele cu rezultat pozitiv la testele serologice pentru LEB și toți descendenții acestora cu vârsta sub 24 de luni;</p> <p>b.) toate bovinele în vârstă de peste 12 luni au obținut rezultate negative la 2 teste serologice efectuate la un interval de 4 luni, primul teste va fi efectuat nu mai devreme de 4 luni de la eliminarea ultimului caz confirmat.</p> <p>1. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data notificării oficiale a proprietarului acestora sau a persoanei împuternicite cu privire la rezultatul examinărilor,</p> <p>2. Vițeei proveniți de la vaci reacționate pozitiv la examenele serologice vor părăsi efectivul numai pentru sacrificare, sub supravegherea autorităților veterinare.</p> <p>II. Dacă statutul de indemn de LEB al exploatației a fost retras ca urmare a îndeplinirii una sau mai multe dintre cerințele din Secțiunea 2 Menținerea statutului, Capitolul I, Partea III din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 după ce a trecut perioada maximă de</p>

<p>supravegherea autorităților veterinare.</p> <p>II. Dacă statutul de indemn de LEB al exploatației a fost retras ca urmare a îndeplinirii una sau mai multe dintre cerințele din Secțiunea 2 Menținerea statutului, Capitolul I, Partea III din Regulamentul delegat (UE) 2020/689 după ce a trecut perioada maximă de timp stabilită pentru suspendarea statutului de indemn de LEB, exploatația își poate redobândi statutul de liber de LEB doar dacă sunt îndeplinite cerințele din Secțiunea 1 Acordarea statutului de indemn, punctul 1 litera c) și d) sau din Secțiunea 2 Menținerea statutului de indemn litera b) din Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>În exploatațiile infectate, autoritatea competentă adoptă măsurile de control prevăzute la articolele 25-31 din Secțiunea 2, Capitolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689, care vor fi menținute până la redobândirea statutului de exploatație indemnă la infecția cu leucoză.</p> <p>7. Proprietarii animalelor tăiate se despăgubesc conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009 privind metodologia pentru stabilirea și plata despăgubirilor ce se cuvin proprietarilor de animale tăiate, ucise sau altfel afectate în vederea lichidării rapide a focarelor de boli transmisibile ale animalelor, cu modificările ulterioare, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p>	<p>timp stabilită pentru suspendarea statutului de indemn de LEB, exploatația își poate redobândi statutul de liber de LEB doar dacă sunt îndeplinite cerințele din Secțiunea 1 Acordarea statutului de indemn, punctul 1 litera c) și d) sau din Secțiunea 2 Menținerea statutului de indemn litera b) din Regulamentul delegat (UE) 2020/689.</p> <p>În exploatațiile infectate, autoritatea competentă adoptă măsurile de control prevăzute la articolele 25-31 din Secțiunea 2, Capitolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689, care vor fi menținute până la redobândirea statutului de exploatație indemnă la infecția cu leucoză.</p> <p>7. Proprietarii animalelor tăiate se despăgubesc conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009 privind metodologia pentru stabilirea și plata despăgubirilor ce se cuvin proprietarilor de animale tăiate, ucise sau altfel afectate în vederea lichidării rapide a focarelor de boli transmisibile ale animalelor, cu modificările ulterioare, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p>
<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu statut suspendat.</p> <p>Statutul de indemn de LEB al unei exploatații care deține bovine trebuie să fie suspendat dacă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. nu mai sunt îndeplinite una sau mai multe din cerințele menționate în Secțiunea 2 Menținerea statutului, Capitolul I, Partea III din Reg. nr. 689/2020/CE; 2. se suspectează un caz de LEB la o bovină ținută în unitate. <p>Statutul de indemn de LEB poate fi restabilit doar dacă:</p>	<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu statut suspendat.</p> <p>Statutul de indemn de LEB al unei exploatații care deține bovine trebuie să fie suspendat dacă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. nu mai sunt îndeplinite una sau mai multe din cerințele menționate în Secțiunea 2 Menținerea statutului, Capitolul I, Partea III din Reg. nr. 689/2020/CE; 2. se suspectează un caz de LEB la o bovină ținută în unitate. <p>Statutul de indemn de LEB poate fi restabilit doar dacă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. sunt îndeplinite cerințele de la punctul 1 litera c) și d) din Secțiunea 1 Acordarea

<p>1. sunt îndeplinite cerințele de la punctul 1 litera c) și d) din Secțiunea 1 Acordarea statutului și de la litera b) din Secțiunea 2 Menținerea statutului din Capitolul I, Partea a III din Reg. 689/2020/CE.</p> <p>2. absența LEB este confirmată prin rezultatele unor investigații suplimentare și a fost determinat statutul tuturor cazurilor suspecte.</p> <p>În exploatațiile suspecte, autoritatea competentă adoptă măsurile de control prevăzute la articolele 21- 23 din Secțiune 2, Capitolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 202/689., care vor fi menținute până la redobândirea statutului de exploatație indemnă la LEB</p> <p>Perioada maximă pentru care o exploatație poate avea statutul suspendat este de 45 de zile.</p>	<p>statutului și de la litera b) din Secțiunea 2 Menținerea statutului din Capitolul I, Partea a III din Reg. 689/2020/CE.</p> <p>2.. absența LEB este confirmată prin rezultatele unor investigații suplimentare și a fost determinat statutul tuturor cazurilor suspecte.</p> <p>În exploatațiile suspecte, autoritatea competentă adoptă măsurile de control prevăzute la articolele 21- 23 din Secțiune 2, Capitolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 202/689., care vor fi menținute până la redobândirea statutului de exploatație indemnă la LEB</p> <p>Perioada maximă pentru care o exploatație poate avea statutul suspendat este de 45 de zile.</p>
<p>D. Inspecția în abator a animalelor vii:</p> <p>1. În cazul în care se depistează tumori la animalele tăiate, se prelevează probe din tumoră, miocard, pulmon, ficat, rinichi, splină, limfonoduri, alte organe cu modificări cu aspect neoplazic, pentru efectuarea examenelor histopatologice metoda HE/HEA/HEV, Pappenheim, Van Gieson, Lillie Pastenack, AT, Gomori.</p> <p>2. În cazul unui diagnostic histopatologic care permite suspiciunea de LEB, se examinează serologic la LSVSA toate animalele din exploatația din care provine animalul respectiv. rezultatul final infirmând sau confirmând diagnosticul histopatologic prezumtiv.</p> <p>3. Destinația cărnii și a subproduselor comestibile rezultate de la animalele diagnosticate pozitiv se stabilește de medicul veterinar oficial de abator.</p> <p>4. În exploatațiile infectate, autoritatea competentă adoptă măsurile de control prevăzute la articolele 25-31 din Secțiune 2, Capitolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689, care</p>	<p>D. Inspecția în abator a animalelor vii:</p> <p>1. În cazul în care se depistează tumori la animalele tăiate, se prelevează probe din tumoră, miocard, pulmon, ficat, rinichi, splină, limfonoduri, alte organe cu modificări cu aspect neoplazic, pentru efectuarea examenelor histopatologice metoda HE/HEA/HEV, Pappenheim, Van Gieson, Lillie Pastenack, AT, Gomori.</p> <p>2. În cazul unui diagnostic histopatologic care permite suspiciunea de LEB, se examinează serologic la LSVSA toate animalele din exploatația din care provine animalul respectiv. rezultatul final infirmând sau confirmând diagnosticul histopatologic prezumtiv.</p> <p>3. Destinația cărnii și a subproduselor comestibile rezultate de la animalele diagnosticate pozitiv se stabilește de medicul veterinar oficial de abator.</p> <p>4. În exploatațiile infectate, autoritatea competentă adoptă măsurile de control prevăzute la articolele 25-31 din Secțiune 2, Capitolul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689, care vor fi menținute până la redobândirea statutului de exploatație indemnă la infecția cu leucoză</p>

vor fi menținute până la redobândirea statutului de exploatație indemnă la infecția cu leucoză.	
*) În unitățile de tăiere autorizate sanitar-veterinar, examinarea animalelor vii se efectuează de către medicii veterinari oficiali.	
III. În centrele de colectare pentru export sau pentru comerț intracomunitar, pentru asigurarea cerințelor de certificare: Supraveghere pasivă Vor fi introduse numai animale ce provin dintr-o exploatație calificată oficial indemnă de LEB.	
IV. Bovinele din localitățile Deltei Dunării aferente circumscripțiilor sanitar-veterinare de asistență Crișan, Ceatalchioi, Chilia Veche, Jurilovca, Mahmudia, Maliuc, Murighiol, Pardina, Sfântu Gheorghe, Sulina și C.A. Rosetti, precum și suburbia Tudor Vladimirescu, având în vedere sistemul de creștere în semilibertate, pot fi incluse în programul de supraveghere și monitorizarea a exploatațiilor în raport cu leucoza enzootică bovină, conform prevederilor Regulamentului 689/2020, numai la solicitarea scrisă a proprietarilor de bovine și după verificarea de către Direcția Sanitar-Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor Tulcea a îndeplinirii condițiilor care pot garanta aplicarea programului; în acest caz se solicită proprietarului acordul scris privind respectarea planului de măsuri și a restricțiilor stabilite în cazul diagnosticării leucozei enzootice bovine. enzootică bovină, conform prevederilor Regulamentului 689/2020, numai la solicitarea scrisă a proprietarilor de bovine și după verificarea de către Direcția Sanitar-Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor Tulcea a îndeplinirii condițiilor care pot garanta aplicarea programului; în acest caz se solicită proprietarului acordul scris privind respectarea planului de măsuri și a restricțiilor stabilite în cazul diagnosticării leucozei enzootice bovine. i acordul scris privind respectarea planului de măsuri și a restricțiilor stabilite în cazul diagnosticării leucozei enzootice bovine. nasticării leucozei enzootice bovine. În cazul în care exploatațiile nu sunt incluse în programul de supraveghere și monitorizare prevăzut de Regulamentul 689/2020, mișcarea animalelor din zona menționată este permisă către alte exploatații de creștere a animalelor, numai după testarea serologică a întregului efectiv, efectuată cu cel mult 10 zile înainte de mișcare și care are rezultate negative pentru toate animalele. Bovinele dirijate direct către abator nu vor fi supuse testării. Diagnosticul de laborator se confirmă prin testul de imunodifuzie în gel de agar - ID. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 79/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, cu modificările și completările ulterioare.	

6. Infecția cu virusul bolii lui Aujeszky

Scop: supraveghere și control în scopul monitorizării bolii.

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
1. Precizări tehnice	1. Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Inspecția efectivelor de porcine libere de infecție.	Inspecția planificată pentru efectivele de porcine libere de infecție: în

	unitățile desemnate a efectua carantină pentru animalele nou introduse.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
a) Examine virusologice, în caz de suspiciune de boală și, după caz, identificarea genomului viral prin PCR la LNR-IDSa.	a) Serologică (ELISA gE): la 5% din animalele de reproducție din exploatațiile autorizate de porcine, care nu vaccinează sau vaccinează cu vaccin marker - o dată pe an. Probele de sânge se prelevează de la porcinele nevaccinate sau vaccinate cu vaccin marker.
	b) Examine virusologice, în caz de suspiciune de boală și, după caz, identificarea genomului viral prin PCR la LNR-IDSa.
b) Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie de boală Aujeszky se vor examina concomitent și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile.	b) Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie de boală Aujeszky se vor examina concomitent și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile.
2. Precizări execuție	2. Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Conform prevederilor Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/620 al Comisiei din 15 aprilie 2021 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește aprobarea statutului de indemn de boală și a statutului de nevaccinare al anumitor state membre sau zone ori compartimente ale acestora cu privire la anumite boli listate și la aprobarea programelor de eradicare a bolilor listate respective.	Conform prevederilor-Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2021/620 al Comisiei din 15 aprilie 2021.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
a) Serologică - examenele serologice se efectuează la LSVSA acreditate și/sau IDSa.	a) Serologică - examenele serologice se efectuează la LSVSA acreditat și/sau IDSa.
b) histopatologică:	b) histopatologică:
1. Examinele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HEA sau Pappenheim.	1. Examinele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HE/HEA/HEV sau Pappenheim.
2. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care dețin metode acreditate în acest scop.	2. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care dețin metode acreditate în acest scop.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin ELISA - la porcine - sau examen virusologic la rumegătoare - izolarea și identificarea virusului. În cazul în care probele nu sunt recoltate în cadrul programului de autocontrol și provin de la animalele suspecte, boala se confirmă prin examen	

serologic ELISA.

În situația în care probele recoltate în cadrul programului de autocontrol au rezultate pozitive, dar investigația serologică nu relevă semne clinice de boală, se reia recoltarea de probe sub control oficial, iar în cazul obținerii aceluiași rezultat pozitiv se întocmește un plan de măsuri care constă în observarea animalelor diagnosticate pozitiv pe o perioadă de 3 luni. În acest interval se restricționează mișcarea animalelor din exploatație. Dacă în aceste 3 luni nu se observă semne clinice de boală, restricțiile se ridică.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

7. Infestarea cu *Varroa* spp. (varrooză)

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale pentru material biologic
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator.</p> <p>2. Supravegherea clinică și anatomopatologică a albinelor lucrătoare, trântorilor și puietului căpăcit, în perioada martie - octombrie, la:</p> <p>a) 5% din coloniile stupinelor de producție;</p> <p>b) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral;</p> <p>c) la schimbarea vetrei stupinei;</p> <p>3. Examenle de laborator se efectuează din 25 g/probă albine vii și rame întregi sau porțiuni de minimum 10/15 cm/probă, fagure cu puiet căpăcit de trântor și/sau albină lucrătoare și detritus de pe planseul stupului.</p> <p>Probele se recoltează la minimum 7 zile după efectuarea unui tratament antiparazitar, cu un produs autorizat pentru comercializare.</p>	<p>1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator.</p> <p>2. Supravegherea clinică și anatomopatologică a albinelor lucrătoare, trântorilor și puietului căpăcit, în perioada martie - octombrie, la:</p> <p>a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor comerciale de reproducție: elita și multiplicare a materialului biologic;</p> <p>b) 5% din coloniile stupinelor comerciale sau/si producție;</p> <p>c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral;</p> <p>d) la schimbarea vetrei stupinei;</p> <p>3. Examenle de laborator se efectuează din 25 g/probă albine vii și rame întregi sau porțiuni de minimum 10/15 cm/probă, fagure cu puiet căpăcit de trântor și/sau albină lucrătoare și detritus de pe planseul stupului.</p> <p>Probele se recoltează la minimum 7 zile după efectuarea unui tratament antiparazitar, cu un produs autorizat pentru comercializare.</p>
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenle se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenle se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA astfel:</p>

din cadrul IDSA astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere și identificare ectoparazitului Varroa destructor; 2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a nivelului infestației.	2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere și identificare ectoparazitului Varroa destructor; 2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a nivelului infestației.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin metoda spălării și examenul microscopic de determinare a nivelului infestației cu Varroa destructor.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și conform Reg. UE 429 și a actelor delegate.	

8. Septicemia hemoragică virală (Infecția cu Virusul septicemiei hemoragice virale)

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor precum și a speciilor de pesti susceptibile menționate în anexa la Regulamentul UE 216/2024, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, b) Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de salmonide.
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1. a) Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în funcție de categoria de risc a unității piscicole și a statusului sanitar b) Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice c) Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA 145/2018

Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de < 14°C
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală. 2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.
Precizări execuție
Supraveghere activă
Inspecțiile planificate în cadrul supravegherii active, examinarea populației animalelor acvatice și prelevarea de probe pentru diagnosticul de laborator consecutiv acestora, se realizează sub responsabilitatea medicului veterinar oficial sau a medicului de libera practică. Examenle de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare urmat de identificare prin teste ELISA, IF, virus neutralizare, RT-qPCR sau RT-PCR Detectia genomului virusului septicemiei hemoragice virale prin RT-qPCR sau RT-PCR
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți sau de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, virus neutralizare, RT-qPCR sau 4. Detectia genomului virusului septicemiei hemoragice virale prin RT-qPCR direct din tesut.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste IF, ELISA, virus neutralizare, RT-qPCR sau RT-PCR sau detectia genomului virusului septicemiei hemoragice virale direct din tesut si confirmare prin secventierea produsilor de amplificare (RT-PCR);
Confirmarea primului caz de Septicemie hemoragica virala în ferme/compartimente/zone neinfectate se realizeaza prin: a) izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste IF, ELISA, virus neutralizare, RT-qPCR sau RT-PCR sau b) detectia genomului virusului septicemiei hemoragice virale si confirmare prin secventierea produsilor de amplificare (RT-PCR);
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016. Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. IV din Regulamentul (UE) 429/2016.

9. Necroza hematopoietică infecțioasă (Infecția cu virusul Necrozei hematopoietice infecțioase)

Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor precum și a speciilor de pești susceptibile menționate în anexa la Regulamentul UE 216/2024, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural

Supraveghere

Supraveghere activă

1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
- b) Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice,
- c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de salmonide.

Supraveghere pasivă

1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide și/sau în mediul natural.
2. a) Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural;
- b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și
- c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.

Precizări tehnice

Supraveghere activă

1. a) Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în funcție de categoria de risc a unității piscicole și a statusului sanitar
 - b) Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.
 - c) Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA 145/2018.
- Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de < 14°C .

Supraveghere pasivă

1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală
2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.

Precizări execuție

Supraveghere activă

Inspecțiile planificate în cadrul supravegherii active, examinarea populației animalelor acvatice și prelevarea de probe pentru diagnosticul de laborator consecutiv acestora, se realizează sub responsabilitatea medicului veterinar oficial.

Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:

Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare urmat de identificare prin teste ELISA, IF, virus neutralizare, RT-qPCR sau RT-PCR

Detectia genomului virusului Necrozei hematopoietice infectioase prin RT-qPCR sau RT-PCR, secvențiere

Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți sau de către medici veterinari oficiali.</p> <p>3. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, virus neutralizare, RT-qPCR sau</p> <p>4. Detectia genomului virusului Necrozei hematopietice infectioase prin RT-qPCR sau RT-PCR-secventiere</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin: izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste IF, ELISA, virus neutralizare, RT-qPCR sau RT-PCR-secventiere sau detectia genomului virusului Necrozei hematopietice infectioase si confirmare prin secventierea produsilor de amplificare (RT-PCR);</p>
<p>Confirmarea primului caz de Necroza hematopietică infecțioasă în ferme/compartimente/zona neinfectate se realizează prin:</p> <p>a) izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste IF, ELISA, virus neutralizare, RT-qPCR sau RT-PCR sau</p> <p>b) detectia genomului virusului necrozei hematopietice infectioase si confirmare prin secventierea produsilor de amplificare (RT-PCR);</p>
<p>Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.</p> <p>Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. IV din Regulamentului (UE) 429/2016.</p>

10. Infecția cu virusul AIS (anemia infecțioasă a somonului) cu deleție în HPR (regiunea înalt polimorfică);

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor (<i>Oncorhynchus mykiss</i> , <i>Salmo salar</i> , <i>Salmo trutta</i>), inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Supraveghere
Supraveghere activă
<p>1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>b) Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice,</p> <p>c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de salmonide.</p>
Supraveghere pasivă

1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide și/sau în mediul natural. uspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide și/sau în mediul natural.
2. a) Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural;
- b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvaticice și
- c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.

PRECIZĂRI TEHNICE

Supraveghere activă

1. a) Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în funcție de categoria de risc a unitatii piscicole si a statusului sanitar
- b) Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.
- c) Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA 145/2018.

Supraveghere pasivă

1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală
2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.

Precizări execuție

Supraveghere activă

1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:
 - 2.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare si identificare prin imunofluorescentă, RT-qPCR sau RT-PCR si secventiere;
 - 2.2. Detecție genom viral prin RT-qPCR sau RT-PCR si secventiere;

Supraveghere pasivă

1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvaticice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.
2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvaticice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți sau de către medici veterinari oficiali.
3. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA prin izolare de virus în culturi celulare si identificare prin imunofluorescentă, RT-qPCR sau RT-PCR si secventiere pentru a demonstra prezenta tulpinii HPR-deleted;
4. Detecție genom viral prin RT-qPCR sau RT-PCR si secventiere pentru a demonstra prezenta tulpinii HPR-deleted

Diagnosticul de laborator se confirmă prin:

1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin imunofluorescenta, real time RT-PCR, RT-PCR si secventiere pentru a demonstra prezenta tulpinii HPR-deleted sau;

2. Detectia genomului viral prin RT-PCR si secventiere pentru a demonstra prezenta tulpinii HPR-deleted;

Confirmarea primului caz de Anemie infectioasa a somonului în ferme/compartimente/zone neinfectate se realizeaza prin:

- a) izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste de imunofluorescentă si RT-PCR cu secventiere pentru a demonstra prezenta tulpinii HPR-deleted
- b) detectia genomului virusului septicemiei hemoragice virale si confirmare prin secventierea produsilor de amplificare (RT-PCR) pentru a demonstra prezenta tulpinii HPR-deleted ;

Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului preşedintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.

Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. IV din Regulamentului (UE) 429/2016.

11. Infecția cu *Bonamia exitiosa* (Bonamioza)

Scop:Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 si a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a molustelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural

Supraveghere

Supraveghere activă

1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A

b) Examinarea populației animalelor de acvacultura din exploatațiile de moluște bivalve sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice,

c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de moluște bivalve

Speciile de moluste care se recolteaza vor fi *Crassostrea ariakensis*, *Crassostrea virginica*, *Ostrea puelchana*, *Ostrea angasi*, *Ostrea chilensis*, *Ostrea equestris*, *Ostrea edulis*, *Ostrea lurida*

Supraveghere pasivă

1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de moluște bivalve și/sau în mediul natural.

2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural.

b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și

c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.

Precizări tehnice

Supraveghere activă

1.Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în functie de categoria de risc a unitatii sau zonei de crestere a molustelor si a statusului sanitar.

Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultura și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.

2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu Ordinul ANSVSA nr. 145/2018.

Supraveghere pasivă

1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boala

2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.

Precizări execuție

Supraveghere activă

1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.

2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:

2.1. Supraveghere prin examen microscopic în amprente țesut, examen histopatologic (metoda HE), PCR-RFLP, real time PCR, secvențiere

Supraveghere pasivă

1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.

2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.

3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic în amprente țesut, examen histopatologic (met. HE), PCR – RFLP, real time PCR,

Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR-RFLP

12. Infecția cu *Bonamia ostreae* (Bonamioza)

Scop:Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural

Supraveghere

Supraveghere activă

1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A

b) Examinarea populației animalelor de acvacultura din exploatațiile de moluște bivalve sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice,

c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de moluște bivalve

Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatațile de moluște bivalve și/sau în mediul natural.</p> <p>2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural.</p> <p>b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și</p> <p>c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.</p>
Precizări tehnice
Supraveghere activă
<p>1. Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în funcție de categoria de risc a unitatii sau zonei de creștere a moluștelor și a statusului sanitar. Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultura și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.</p> <p>2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA 145/2018</p> <p>Speciile de moluște care se recoltează vor fi <i>Crassostrea ariakensis</i>, <i>Ostrea chilensis</i>, <i>Ostrea edulis</i></p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală</p> <p>2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.</p>
Precizări execuție
Supraveghere activă
<p>1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin examen microscopic în amprente țesut, examen histopatologic (metoda HE), PCR-RFLP, real time PCR, secvențiere</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic în amprente țesut, examen histopatologic (met. HE), PCR – RFLP, real time PCR,</p>
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR-RFLP

Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.

Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. IV din Regulamentului (UE) 429/2016.

13. Infecția cu *Marteilia refringens* (Marteilioza)

Scop:Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural

Supraveghere

Supraveghere activă

1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A,
- b) Examinarea populației animalelor de acvacultura din exploatațiile de moluște bivalve sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice,
- c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de moluște bivalve

Supraveghere pasivă

1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de moluște bivalve și/sau în mediul natural.
2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural.
- b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și
- c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.

Precizări tehnice

Supraveghere activă

1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în funcție de categoria de risc a unitatii sau zonei de creștere a moluștelor și a statusului sanitar. Inspecțiile efectuate constau în verificarea registrelor unităților de acvacultura și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.
2. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA nr. 145/2018

Speciile de moluște care se recoltează trebuie să fie *Chamelea gallina*, *Ostrea stentina*, *Ostrea edulis*, *Solen marginatus*, *Xenostrobus securis*

Supraveghere pasivă

1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boala.
2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Supraveghere activă

<p>1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin examen microscopic în amprente țesut, examen histopatologic și PCR-RFLP</p> <p>2.2. Detectie genom <i>Marteilia refringens</i> prin PCR- RFLP</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA prin examen microscopic în amprente țesut, examen histopatologic (metoda HE) și PCR-RFLP.</p>
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR-RFLP sau PCR urmat de secvențiere
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.
Managementul bolii se realizează în conformitate cu prevederile din Partea III, Cap. IV din Regulamentului (UE) 429/2016.

14. Infecția cu virusul bolii petelor albe

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor (toate decapodele), inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
<p>a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>b) Examinarea populației animalelor de acvacultură din exploatațiile de crustacee sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice,</p> <p>c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațiile de crustacee.</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii boli sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.</p> <p>2. a) Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural;</p> <p>b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și</p>

c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1. a) Frecvența inspecțiilor se stabilește în funcție de categoria de risc a unitatii de creștere a crustaceelor și a statusului sanitar. b) Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice c) Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu Ord. ANSVSA nr. 145/2018.
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală. 2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.
Precizări execuție
Supraveghere activă
1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA sau medicul de liberă practică examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. Supraveghere prin examen histopatologic (metoda HE), real time RT-PCR, RT-PCR; 2.2 Diagnostic prin examen histopatologic, real time RT-PCR, RT-PCR, secvențiere.
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA prin examen histopatologic (metoda HE), real time RT-PCR, RT-PCR, secvențiere
Diagnosticul de laborator se confirmă prin RT-PCR urmat de secvențiere.

d) boli de categoria D+E

1. Infecția cu *Brucella abortus*, *B. melitensis*, *B. suis* la *Artiodactyla*, altele decât *Bison ssp.*, *Bos ssp.*, *Bubalus ssp.*, *Ovis ssp.*, *Capra ssp.*-

1.1 Infecția cu *Brucella abortus*, *B.melitensis*, *B.suis* la suine

Scop: conform Regulamentul 689/2020, Partea II, Cap.1, Sectiunea 1, Art.3

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a porcinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Pe tot teritoriul țării. Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de Infecție cu Brucella abortus, B.melitensis, B.suis și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului.	Pe tot teritoriul țării. Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de bruceloză și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului.
Examinarea clinică	Examinarea clinică
Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau pentru circulația animalelor în interiorul UE, în perioada de carantină sau de așteptare se vor izola și se vor investiga serologic și, după caz, bacteriologic pentru Infecția cu Brucella abortus, B.melitensis, B.suis. Se vor avea în vedere în mod deosebit, porcinele de reproducție aflate în localități învecinate cu zona silvatică.	Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau pentru circulația animalelor în interiorul UE, în perioada de carantină sau de așteptare se vor izola și se vor investiga serologic și, după caz, bacteriologic pentru Infecția cu Brucella abortus, B.melitensis, B.suis.. Se vor avea în vedere în mod deosebit, porcinele de reproducție aflate în localități învecinate cu zona silvatică.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Supravegherea serologică (animale peste vârsta de 6 luni): A. 1. 10 % din scroafe, o dată pe an; 2. Toți masculii necastrați, trimestrial;	Supravegherea serologică (animale peste vârsta de 6 luni): în exploatațiile comerciale înregistrate/autorizate: A. 1. Vierii de reproducție - la intrarea în exploatație și apoi trimestrial;

<p>3. Scroafele și vierii care prezintă semne clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică, inclusiv toate scroafele care au avortat, după 14 - 21 zile de la avort;</p> <p>4. Toate scroafele și scrofițele montate cu vieri diagnosticați cu Infecția cu <i>Brucella abortus</i>, <i>B.melitensis</i>, <i>B.suis</i>.</p> <p>5. Scroafe și vieri în cazurile de vânzare/cumpărare.</p> <p>Supravegherea serologică prin iELISA/RFC și RBT.</p> <p>6. De la toate animalele care au avortat se trimit obligatoriu la laborator: avortoni, placentă, lichide fetale, precum și ser sanguin după 14-21 zile de la avort, pentru precizarea diagnosticului. Se vor trimite la laborator și probe de sânge de la vierii cu care au fost montate scroafele care au avortat.</p> <p>7. De la vierii cu rezultat pozitiv la testele serologice se trimit la laborator:</p> <p>- probe de material seminal în cazul în care nu prezintă semne clinice și ancheta epidemiologică este favorabilă și testicule în cazul în care rezultatul serologic este susținut și de manifestări clinice de bruceloza, în vederea efectuării investigațiilor bacteriologice de confirmare a bolii.</p> <p>8. Diagnosticul de laborator confirmă la LNR-IDSa, prin examene serologice și bacteriologice (izolarea și identificarea <i>B. suis</i>/<i>B.abortus</i>/<i>B.melitensis</i>).</p> <p>9. În exploatațile în care se confirmă infecția brucelică se aplică sistarea reproducției și asanarea.</p>	<p>2. 10 % din scroafele și scrofițele pentru reproducție, o dată pe an;</p> <p>3. Scroafele și vierii care prezintă semne clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică inclusiv toate scroafele care au avortat, după 14-21 zile de la avort;</p> <p>4. Toate scroafele și scrofițele montate cu vieri diagnosticați cu bruceloza.</p> <p>5. Scroafe și vieri în cazurile de vânzare/cumpărare.</p> <p>Supravegherea serologică prin iELISA/RFC și RBT.</p> <p>6. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator: avortoni, placentă, lichide fetale, precum și ser sanguin după 14-21 zile de la avort, pentru precizarea diagnosticului. Se vor trimite la laborator și probe de sânge de la vierii cu care au fost montate scroafele care au avortat.</p> <p>7. De la vierii cu rezultat pozitiv la testele serologice se trimit la laborator:</p> <p>- probe de material seminal în cazul în care nu prezintă semne clinice și ancheta epidemiologică este favorabilă și testicule în cazul în care rezultatul serologic este susținut și de manifestări clinice de bruceloza, în vederea efectuării investigațiilor bacteriologice de confirmare a bolii.</p> <p>8. Diagnosticul de laborator confirmă la LNR-IDSa, prin examene serologice și bacteriologice (izolarea și identificarea <i>B. suis</i>/<i>B.abortus</i>/<i>B.melitensis</i>).</p> <p>9. În exploatațile în care se confirmă infecția brucelică se aplică sistarea reproducției și asanarea.</p>
<p>B. Animalele nou introduse prin intermediul circulației animalelor în interiorul UE sau import din țări terțe.</p> <p>Testarea se face serologic prin iELISA/RFC și RBT, 10 % din scroafe și toți vierii.</p>	

C. În abator:

1. animalele vii: se examinează ante-mortem și post-mortem;
2. carnea și organele se examinează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar;
3. carnea și subprodusele comestibile la care nu s-au constatat leziuni se dau în consum fără restricții;
4. organele cu leziuni se confiscă.

D. Supraveghere bacteriologică și serologică obligatorie a speciilor susceptibile, 10% din mistreți și iepuri cu leziuni, din fondul cinegetic sau obținuți prin vânătoare.

Serologic prin Roz Bengal și RFC/iELISA(mistreți)

Pentru examene de laborator de la mistreți și iepuri se prelevează următoarele probe: aparat genital femeii/mascul, splină, ficat, limfonoduri, pulmon, conținut abcese, sânge, ș.a.

E. Material seminal introdus prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe.

Testare și trasabilitate pe probe individuale, randomizat un procent de 1%. Materialul seminal infectat se denaturează, nefiind permisă utilizarea acestuia în cadrul inseminării artificiale

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Supravegherea pasivă

Procedura de supraveghere cuprinde crescătorii implicați zilnic în relația cu animalele, vânătorii, administratorii fondurilor de vânătoare, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire.

Examinarea clinică

Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.

Supravegherea activă

1. Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența și sub responsabilitatea medicului

veterinar oficial.

2. Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.

3. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sub coordonarea LNR-IDSa.

4. Tulpinile de *Brucella* spp. izolate în LSVSA teritoriale vor fi trimise la LNR-IDSa, în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.

În abator prelevările de probe se fac de către medicul veterinar oficial.

De la speciile susceptibile prelevările de probe se fac de către medicul veterinar oficial.

Probele de material seminal se prelevează de către medicul veterinar oficial.

Diagnosticul de boala se confirmă conform Regulamentului 689/2020, partea II, Capitolul 1, secțiunea 2, art. 9

Notificarea bolii se face în baza Regulamentului 429/2016, Partea II, Capitolul 1 și prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. **79/2008**, cu modificările și completările ulterioare

1.2. Infecția cu *Brucella abortus*, *B.melitensis*, *B.suis* la cervidee și camelide

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea pasivă în exploatațiile comerciale de cervidee și a camelidelor în circurile ambulante.

1. Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea a oricărui simptom ce poate fi atribuit brucelozei.

2. Cazurile suspecte se vor investiga serologic și după caz bacteriologic în sensul brucelozei.

II. Supravegherea și testarea camelidelor și cervideelor destinate circulației în interiorul uniunii sau a intrării acestora în uniune.

Cervideele/camelidele care circulă în interiorul Uniunii sau intra în Uniune, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate animală de la Capitolul 7, Partea a II a Regulamentului nr. 688/2020 și din Anexa IX din Regulamentul nr. 692/2020.

Materialul seminal recoltat de la camelide și cervidee pentru a circula între statele membre, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate prevăzute la art. 38, Capitolul 3, Partea III a Regulamentului nr. 686/2020.

Testele pentru diagnostic sunt iELISA, RFC sau RBT.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Regulamentului nr. 2002/2020 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la notificarea și raportarea la nivelul Uniunii a bolilor listate, la formatele și procedurile de transmitere și de raportare a programelor de supraveghere ale Uniunii și a programelor de eradicare și pentru cererea de recunoaștere a statutului de indemn de boală, precum și la sistemul computerizat de informare.

2. Infecția cu complexul *Mycobacterium tuberculosis* (*M. bovis*, *M. caprae*, *M. tuberculosis*) la *Artiodactyla*, altele decât *Bison ssp.*, *Bos ssp.*, *Bubalus ssp.*

Speciile: **ovine, caprine, suine, cervidee** – conform Regulamentului 1882/2018

1. Pentru precizarea diagnosticului de infecție cu MTBC se recoltează următoarele probe pentru examene de laborator :

- a) limfonodurile capului - retrofaringian stâng și drept, mandibular stâng și drept, parotidian stâng și drept;
- b) limfonodurile traheobronhice stâng și drept, mediastinale anterior și posterior;
- c) limfonodurile hepatice, iliac intern și extern, retromamar superior și inferior și poplitei;
- d) porțiuni de țesuturi și organe cu leziuni macroscopice de infecție cu MTBC: pleură, pulmon, ficat, splină, intestin, organe genitale, glandă mamară etc.

2. Examenul de laborator (histopatologic și bacteriologic) pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sau la LNR-IDSAs.

3. În cazul izolării speciilor din complexul *Mycobacterium tuberculosis*, tulpinile se trimit la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză, în vederea identificării fenotipice și genetice.

3. Infecția cu virusul bolii hemoragice epizootice

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016 / 429 și a actelor delegate de implementare a acestuia.
Detectarea transmiterii EHDV la bovinele domestice și cervideele de crescătorie.

Baza legală:

Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

- (i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II capitolul 1 (articolele 18 – 23); și
- (ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).

Supraveghere pasivă

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

Verificarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

Supravegherea pasivă este esențială, mai ales a animalelor receptive provenite din import sau schimb intracomunitar, incluzând controalele documentare, de identitate și cele fizice ale fiecărui lot importat.

Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic

Procedura și metodele de diagnostic pentru confirmarea sau infirmarea unei suspiciuni de boală.

Baza legală: art. 9 alin. (2), (3) și (4) din Reg. delegat (UE) 689/2020.

Toate probele prelevate pentru depistarea bolii se testează la LNR din cadrul IDSA.

În cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în: Regulamentul (UE) 2016/429 partea III, titlul II, Capitolul 1 – Măsurile de control al bolilor

1. Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale receptive care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe.

I. Pentru bovinele și cervideele provenite:

A. din țări sau zone indemne de EHD, autoritățile veterinare ar trebui să solicite prezentarea unui certificat veterinar internațional care să ateste că:

1. animalele nu au prezentat niciun semn clinic de EHD în ziua expedierii;
2. animalele au fost ținute într-o țară sau zonă indemnă de EHD încă de la naștere sau cu cel puțin 60 de zile înainte de expediere; sau
3. animalele au fost ținute într-o țară sau zonă indemnă de EHD timp de cel puțin 28 de zile, apoi au fost supuse, cu rezultate negative, unui test serologic pentru depistarea anticorpilor la lotul EHDV și au rămas în țara sau zona liberă până la expediere; sau
4. animalele au fost ținute într-o țară sau zonă indemnă de EHD pentru cel puțin 14 zile, apoi au fost supuse, cu rezultate negative, unui test de identificare a agentului și au rămas în țara sau zona liberă până la expediere; sau
5. animalele:
 - a. au fost ținute într-o țară sau zonă indemnă de EHD timp de cel puțin șapte zile;
 - b. au fost vaccinate cu cel puțin 60 de zile înainte de introducerea în țara sau zona liberă împotriva tuturor serotipurilor demonstrate a fi prezente în populația sursă printr-un program de supraveghere;
 - c. au fost identificate ca fiind vaccinate;
 - d. a rămas în țara sau zona liberă până la expediere; și
6. dacă animalele au fost exportate dintr-o zonă liberă dintr-o țară infectată:
 - a. nu a tranzit printr-o zonă infectată în timpul transportului la locul de expediere; sau

b. au fost protejați de atacurile de la Culicoides în orice moment când treceau printr-o zonă infectată.

B. din zone sezonier libere de EHD, autoritățile veterinare ar trebui să solicite prezentarea unui certificat veterinar internațional care să ateste că animalele:

1. nu au prezentat niciun semn clinic de EHD în ziua expedierii;
2. au fost ținute într-o zonă sezonier indemnă de EHD în timpul perioadei sezoniere libere de la naștere sau cel puțin 60 de zile înainte de expediere; sau
3. au fost ținute într-o zonă sezonier indemnă de EHD în perioada sezonieră liberă timp de cel puțin 28 de zile înainte de expediere și au fost supuse în perioada de rezidență în zonă, unui test serologic pentru detectarea anticorpilor la grupul EHDV cu rezultate negative efectuat la cel puțin 28 de zile de la începerea perioadei de rezidență; sau
4. au fost ținute într-o zonă sezonier indemnă de EHD în perioada sezonieră liberă cu cel puțin 14 zile înainte de expediere și au fost supuse în perioada de rezidență în zonă unui test de identificare a agentului cu rezultate negative, efectuat cu cel puțin 14 zile după începerea perioadei de rezidență; sau
- idență în zonă unui test de identificare a agentului cu rezultate negative, efectuat cu cel puțin 14 zile după începerea perioadei de rezidență; sau
5. au fost ținute într-o zonă sezonier indemnă de EHD în perioada sezonier indemnă și au fost vaccinate, cu cel puțin 60 de zile înainte de introducerea în țara sau zona liberă, împotriva tuturor serotipurilor a căror prezență în populația sursă a fost demonstrată printr-un program de supraveghere și au fost identificate ca fiind vaccinate și au rămas în țara sau zona liberă până la expediere; și
6. fie: nu a tranzitat printr-o zonă infectată în timpul transportului la locul de expediere sau au fost protejate de atacurile de la Culicoides în orice moment când tranzitează printr-o zonă infectată; sau au fost vaccinate în conformitate cu punctul 5

C. din țări sau zone infectate cu EHDV, autoritățile veterinare ar trebui să solicite prezentarea unui certificat veterinar internațional care să ateste că animalele:

1. nu au prezentat niciun semn clinic de EHD în ziua expedierii;
2. au fost protejate de atacurile de la Culicoides într-o unitate protejată de vectori cu cel puțin 60 de zile înainte de expediere și în timpul transportului la locul de transport; sau
3. au fost protejate de atacurile de la Culicoides într-o unitate protejată de vectori cu cel puțin 28 de zile înainte de expediere și în timpul transportului la locul de transport și au fost supuse în acea perioadă unui test serologic pentru depistarea anticorpilor la grupa EHDV, cu rezultate negative, efectuate la cel puțin 28 de zile de la introducerea în unitatea protejată de vectori; sau
- in 28 de zile de la introducerea în unitatea protejată de vectori; sau
4. au fost protejate de atacurile de la Culicoides într-o unitate protejată de vectori cu cel puțin 14 zile înainte de expediere și în timpul transportului la locul de expediție și au fost supuse în acea perioadă unui test de identificare a agentului cu rezultate negative, efectuat cel puțin 14 zile de la introducerea în unitatea protejată de vectori; sau
5. s-a demonstrat că au anticorpi cu cel puțin 60 de zile înainte de expediere împotriva tuturor serotipurilor a căror prezență a fost demonstrată în populația sursă printr-un program de supraveghere.

ulația sursă printr-un program de supraveghere.

II. Pentru materialul seminal de bovide și cervide provenit :

A. din țări sau zone indemne sau zone indemne sezonier de EHD, autoritățile veterinare trebuie să solicite prezentarea unui certificat veterinar internațional care să ateste că:

1. masculii donatori:

a. nu au prezentat semne clinice de EHD în ziua recoltării;

b. au fost ținuti într-o țară sau zonă indemnă de EHD sau într-o zonă indemnă sezonier în timpul perioadei indemne sezonier timp de cel puțin 60 de zile înainte de începerea și în timpul colectării materialului seminal; sau

c. au fost supuși unui test serologic pentru depistarea anticorpilor la lotul EHDV, între 28 și 60 de zile de la ultima colectare pentru acest lot, cu rezultate negative; sau

d. au fost supuși unui test de identificare a agentului pe probe de sânge recoltate la începutul și încheierea și cel puțin la fiecare 7 zile (test de izolare a virusului) sau cel puțin la fiecare 28 de zile (test PCR) în timpul recoltării de material seminal pentru acest lot, cu rezultate negative;

2. materialul seminal a fost colectat, prelucrat și depozitat în condiții corespunzătoare.

B. din țări sau zone infectate cu EHDV, autoritățile veterinare ar trebui să solicite prezentarea unui certificat veterinar internațional care să ateste că:

1. masculii donatori:

a. nu au prezentat semne clinice de EHD în ziua recoltării;

b. au fost ținute într-o unitate protejată împotriva vectorilor timp de cel puțin 60 de zile înainte de începerea și în timpul colectării materialului seminal; sau

c. au fost supuși unui test serologic pentru depistarea anticorpilor la lotul EHDV, cu rezultate negative, cel puțin o dată la 60 de zile pe toată perioada de colectare și între 28 și 60 de zile de la colectarea finală pentru acest lot; sau

d. au fost supuși unui test de identificare a agentului pe probe de sânge recoltate la începutul și încheierea și cel puțin la fiecare 7 zile (test de izolare a virusului) sau cel puțin la fiecare 28 de zile (test PCR) în timpul recoltării de material seminal pentru acest lot, cu rezultate negative;

st lot, cu rezultate negative;

2. materialul seminal a fost colectat, prelucrat și depozitat în conformitate cu prevederile legale în vigoare

III. Pentru embrioni de bovide și cervide provenite:

A. din țări sau zone indemne sau zone indemne sezonier de EHD, autoritățile veterinare ar trebui să solicite prezentarea unui certificat veterinar internațional care să ateste că:

1. femelele donatoare:

a). nu au prezentat semne clinice de EHD în ziua recoltării;

b). au fost ținute într-o țară sau zonă indemnă de EHD sau într-o zonă indemnă sezonier în timpul perioadei indemne sezonier timp de cel puțin 60 de zile anterioare și în momentul colectării embrionilor; sau

<p>c. au fost supuși unui test serologic pentru depistarea anticorpilor la lotul EHDV, între 28 și 60 de zile de la recoltare, cu rezultate negative; sau</p> <p>d. au fost supuși unui test de identificare a agentului pe o probă de sânge prelevată în ziua recoltării, cu rezultate negative;</p> <p>2. embrionii au fost colectați, procesați și depozitați în conformitate cu capitolele 4.8., 4.9. și 4.10., după caz.</p>
<p>B. din țări sau zone infectate cu EHDV, autoritățile veterinare ar trebui să solicite prezentarea unui certificat veterinar internațional care să ateste că: a:</p> <p>1. femelele donatoare:</p> <p>a). nu au prezentat semne clinice de EHD în ziua recoltării;</p> <p>b. au fost ținute într-o unitate protejată de vectori timp de cel puțin 60 de zile înainte de începerea și în timpul colectării embrionilor; sau</p> <p>c. au fost supuși unui test serologic pentru depistarea anticorpilor la lotul EHDV, între 28 și 60 de zile de la recoltare, cu rezultate negative; sau</p> <p>d. au fost supuși unui test de identificare a agentului pe o probă de sânge prelevată în ziua recoltării, cu rezultate negative;</p> <p>2. embrionii au fost colectați, procesați și depozitați în conformitate cu prevederile legale în vigoare.</p> <p>2. Observarea stării de sănătate a rumegătoarelor - bovine, cervideele de crescătorie - efectuată de către proprietarii sau reprezentanții acestora și raportarea oricărui semn clinic medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA</p>
<p>Supravegherea activă are ca scop detectarea transmiterii EHDV.</p> <p>Medic veterinar de liberă practică împuternicit. Medic veterinar de liberă practică împuternicit sub supravegherea medicului veterinar oficial, în caz de suspiciune.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și Regulamentului 429/2016, Partea II, Capitolul 1.</p>
<p>1. Supravegherea entomologică se realizează în același mod cu supravegherea entomologică pentru boala Bluetongue.</p>

4. Antrax

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
1. PRECIZĂRI TEHNICE	1. PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Examen clinic al bovinelor, ovinelor, caprinelor, ecvinelor, porcinelor, carnasierelor și a speciilor receptive din fondul cinegetic. Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Examen clinic al bovinelor, ovinelor, caprinelor, ecvinelor, porcinelor, carnasierelor și a speciilor receptive. Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.

Supravegherea activă:	Supravegherea activă:
<p>1. Se interzice deschiderea cadavrelor animalelor suspicinate a fi moarte de antrax</p> <p>2. În caz de suspiciune se prelevează:</p> <p>a) de la animale vii: probe de sânge sau secreții sangvinolente;</p> <p>b) de la cadavre nedeschise: secreții sangvinolente și probe de sânge;</p> <p>c) de la cadavre deschise accidental sau animale tăiate de urgență: probe de sânge recoltat prin puncție cardiacă sau pe tampoane, splină, ficat, os lung nedeschis, fragmente piele cu resturi de țesut conjunctiv și muscular, ureche, rinichi, limfonoduri.</p> <p>3. În cazurile de antrax localizat se prelevează:</p> <p>a) țesut din regiunea glosofaringiană împreună cu limfonodurile adiacente și tonsile;</p> <p>b) lichid de puncție din zona edematoasă.</p> <p>4. De la animalele cu formă digestivă de antrax: fragmente intestin, limfonoduri aferente, conținut digestiv sanguinolent.</p>	<p>1. Se interzice deschiderea cadavrelor animalelor suspicinate a fi moarte de antrax</p> <p>2. În caz de suspiciune se prelevează:</p> <p>a) de la animale vii: probe de sânge sau secreții sangvinolente;</p> <p>b) de la cadavre nedeschise: secreții sangvinolente și probe de sânge;</p> <p>c) de la cadavre deschise accidental sau animale tăiate de urgență: probe de sânge recoltat prin puncție cardiacă sau pe tampoane, splină, ficat, os lung nedeschis, fragmente piele cu resturi de țesut conjunctiv și muscular, ureche, rinichi, limfonoduri.</p> <p>3. În cazurile de antrax localizat se prelevează:</p> <p>a) țesut din regiunea glosofaringiană împreună cu limfonodurile adiacente și tonsile;</p> <p>b) lichid de puncție din zona edematoasă.</p> <p>4. De la animalele cu formă digestivă de antrax: fragmente intestin, limfonoduri aferente, conținut digestiv sanguinolent.</p>
<p>Probele prelevate se examinează bacteriologic: microscopic direct și cultural (izolarea Bacillus anthracis).</p> <p>Animalele rămase în exploatații vor putea părăsi exploatația după minimum 15 zile de la eliminarea cazurilor suspecte de îmbolnăvire cu excepția dirijării spre sacrificare.</p>	
<p>Inspecția animalelor în abator</p>	
<p>I. Animale vii</p> <p>Bovinele, ovinele, ecvinele și porcinele se supun inspecției ante și post-mortem.</p>	
<p>Carne și organe</p>	

Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau personal desemnat de către autoritatea sanitară veterinară competentă.

Măsuri:

1. Animalele clinic sănătoase provenite din loturi în care au existat cazuri de antrax se taie în abator, în partidă separată, la sfârșitul zilei de lucru.
2. În toate situațiile în care se confirmă o formă de antrax, se iau măsuri de prevenire a transmiterii la om și a contaminării mediului.
3. Carcasele, organele și subprodusele de la animale bolnave și cele care au venit în contact cu acestea se confiscă și se distrug.

2. Precizări execuție

Supravegherea pasivă

Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.

Supravegherea activă:

Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate, sub coordonarea LNR pentru Antrax din IDSA.

Tulpinile de *Bacillus anthracis* izolate la LSVSA vor fi trimise, în condiții de biosecuritate, la LNR pentru Antrax din IDSA pentru confirmare.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin: examen microscopic direct, examen cultural și test biologic

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

5. Tripanozomiaza animalelor (*Trypanosoma evansi*)

Baza legală:

Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

- (i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II capitolul 1 (articolele 18 – 23); și

(ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).
Supraveghere pasivă
Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală
<p>Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.</p> <p>Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricăror mortalități înregistrate la populația de animale vizată.</p> <p>Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.</p>
În caz de suspiciune, se efectuează examene de laborator (tehnici WOAAH). Prelevarea probelor se efectuează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit sub supravegherea medicului veterinar oficial.
Diagnosticul de laborator se realizează prin evidențierea protozoarelor flagelate prin examen direct și alte examene de laborator conform tehnicilor WOAAH.
Măsurile în cazul suspiciunii și confirmării sunt cele specifice unei boli de categoria D+E.

6. Boala virală Ebola

Supraveghere pasivă în exploatațiile cu specii receptivă
<p>Boala cauzată de virusul Ebola (EVD) sau febra hemoragică Ebola, este considerată o boală zoonotică emergentă. Este o boală contagioasă severă care afectează oamenii și primatul non-umane. Poate fi transmisă la oameni prin contact direct cu țesuturi, sânge, alte fluide corporale și excreții provenite de la un om sau un animal infectat. Agentul cauzator este clasificat în genul <i>Ebolavirus</i> din familia <i>Filoviridae</i>. În timpul epidemiilor de EVD la oameni, transmiterea de la om la om are loc prin contact cu fluidele corporale sau excrețiile unei persoane infectate. Rezervorul natural al virusului Ebola nu a fost încă confirmat, dar lilieci frugivori pot fi gazde naturale pentru EBOV și sunt în prezent considerați principalul rezervor animal. Primele epidemii de EVD la oameni au avut loc în sate izolate din Africa Centrală în 1976. De atunci, s-a răspândit între țări, de la Guineea la Sierra Leone și Liberia.</p> <p>În prezent, virusul Ebola nu este o boală listată de WOAAH, dar trebuie notificată de Autoritățile Veterinare către WOAAH ca boală emergentă</p>

(Articolul 1.1.4). Virusurile Ebola au fost detectate și la specii precum primatele non-umane (maimuțe și antropoide) și duikeri (o mică antilopă sălbatică). Cu toate acestea, primatele non-umane nu sunt considerate gazde naturale din cauza sensibilității lor ridicate la virus și a ratei mari de mortalitate în cazul infectării. Deși sursa infecției pentru primatele non-umane și duikeri rămâne neclară, cele mai multe dovezi indică o infecție directă de la una sau mai multe gazde naturale sau de la excrețiile acestora.

Susceptibilitatea porcilor la EBV a fost demonstrată în laborator, dar rolul acestora în epidemiologia EVD este neclar. Anticorpi împotriva EBV au fost detectați la câini. Până în prezent, nu există dovezi că animalele domestice joacă un rol epidemiologic activ în transmiterea bolii la oameni.

7. RINOTRAHEITA INFECȚIOASĂ la camelide și cervidee

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile comerciale
Supravegherea pasivă
<p>1. Observarea stării de sănătate a animalelor cu scopul identificării și raportării oricărui simptom care poate fi atribuit unui caz de boală.</p> <p>2. Orice supiciune de boală va fi notificată medicului veterinar de liberă practică împuternicit în vederea efectuării de investigații suplimentare.</p> <p>3. În cazul suspiciunii sau confirmării rinotraheitei infecțioase bovin într-o exploatație, se vor aplica măsurile de control prevăzute în Reg. 689/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.</p>
III.: Cerințe privind circulația în state membre
<p>1. Cervideele/camelidele care au ca destinație circulația într-un stat membru sau o zonă cu statut de indemn la rinotraheita infecțioasă sau un stat membru sau zonă cu program de eradicare pentru rinotraheita infecțioasă, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate prevăzute la art. 23 și art. 25 Secțiunea 5 și art. 26 Secțiunea 6 din Capitolul 2, Partea II a Regulamentului nr. 688/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a animalelor terestre și a ouălor pentru incubație.</p> <p>2. Materialul geminativ provenit de la animalele din familiile cervide și camelide destinat circulația în statele membre trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate menționate la art. 38, Capitolul 3, Partea III a Regulamentului nr. 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute</p>

Diagnosticul etiologic se stabilește prin examene de laborator: serologie (ELISA) și virusologice (izolare de virus).
Examenele de laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
Precizări de execuție
Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică împuternicit,

8. Campilobacterioza genitală bovină

Scop: Supraveghere în scopul menținerii stării de sănătate și nediseminării agenților abortigeni la reproducători

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>Pe tot teritoriul țării, la toate bovinele domestice din ferme sau crescute în libertate</p> <p>Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>Supravegherea și notificarea de către deținătorii de animale, îngrijitorii a oricărei suspiciuni de boală în cazul înregistrărilor de infertilitatea, moartea embrionară și avorturile fetale în efectivul de bovine pentru efectuarea de investigații suplimentare pentru clarificarea situației epidemiologice.</p> <p>Prelevarea probelor se realizează de către medical veterinar de liberă</p>	<p>Pe tot teritoriul țării, la toate bovinele domestice din ferme sau crescute în libertate.</p> <p>Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>Supravegherea și notificarea de către deținătorii de animale, îngrijitorii a oricărei suspiciuni de boală în cazul înregistrărilor de infertilitatea, moartea embrionară și avorturile fetale în efectivul de bovine pentru efectuarea de investigații suplimentare pentru clarificarea situației epidemiologice.</p> <p>Prelevarea probelor se realizează de către medical veterinar de liberă practică împuternicit.</p>

practică împuternicit.	
Supravegherea activă	Supravegherea activă
În conformitate cu legislația europeană, respectiv Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului nr. 429/2016, Regulamentul Delegat CE 1629/2018, Regulamentul CE 1882/2018, Regulamentul Delegat al CE 686/2020 și Regulamentul Delegat al CE 692/2020.	În conformitate cu legislația europeană, respectiv Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului nr. 429/2016, Regulamentul Delegat CE 1629/2018, Regulamentul CE 1882/2018, Regulamentul Delegat al CE 686/2020 și Regulamentul Delegat al CE 692/2020.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.	Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Taurii și bivoliile folosiți pentru monta naturală trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate animală menționate în Anexa II, Partea 1, Capitulul I din Reg. nr. 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute	Taurii și bivoliile folosiți pentru monta naturală trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate animală menționate în Anexa II, Partea 1, Capitulul I din Reg. nr. 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute
Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial. Tipuri de probe: secreții prepuțiale, material seminal, mucus cervico-vaginal, avortoni și învelitori placentare.	Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial. Tipuri de probe: secreții prepuțiale, material seminal, mucus cervico-vaginal, avortoni și învelitori placentare.
Examenle de laborator se efectuează în LSVSA desemnate de către autoritatea competentă, sub coordonarea LNR-IDS A.	Examenle de laborator se efectuează în LSVSA desemnate de către autoritatea competentă, sub coordonarea LNR-IDS A.
Tulpinile de <i>Campylobacter</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR-IDS A pentru identificare fenotipică și genetică.	Tulpinile de <i>Campylobacter</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR-IDS A pentru identificare fenotipică și genetică.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen cultural și de identificare fenotipică și genetica a speciilor și subspeciilor *Campylobacter* spp.

În cazul suspiciunii sau confirmării boli se aplică măsuri de control prevăzute la art. 9, alin. 1, lit. d) din Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”).

Boala se notifică în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/20208 privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor și a si a Regulamnetului nr. 2002/2020 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la notificarea și raportarea la nivelul Uniunii a bolilor listate, la formatele și procedurile de transmitere și de raportare a programelor de supraveghere ale Uniunii și a programelor de eradicare și pentru cererea de recunoaștere a statutului de indemn de boală, precum și la sistemul computerizat de informare.

9. Trichomonoza

Scop: supraveghere în vederea nediseminării agenților abortigeni și asigurarea condițiilor de certificare pentru materialul seminal provenit din unitățile de material germinativ autorizate care circulă în interiorul Uniunii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Supraveghere clinică a efectivelor de bovine de reproducție în special la montă și la fătare, pentru efectivele indigene și a celor aflate în perioada de carantină. Supraveghere clinică în efectivele de bovine pentru depistarea cazurilor de boală. Operatorii, deținătorii de bovine vor anunța medicului veterinar de liberă practică orice suspiciune de infertilitate, avort spontan cu fetus mort etc, în scopul efectuării de investigații suplimentare.	Supraveghere clinică a efectivelor de bovine de reproducție în special la montă și la fătare, pentru efectivele indigene și a celor aflate în perioada de carantină. Supraveghere clinică în efectivele de bovine pentru depistarea cazurilor de boală. Operatorii, deținătorii de bovine vor anunța medicului veterinar de liberă practică orice suspiciune de infertilitate, avort spontan cu fetus mort etc, în scopul efectuării de investigații suplimentare.
Supravegherea activă	Supravegherea activă

<p>Taurii autorizați pentru monta naturală, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate prevăzute în Anexa II, Partea 1, Capitolul I din Regulamentul 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute.</p> <p>Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului prin tehnica preparatului direct și prin tehnica cultivării pe mediu.</p>	<p>Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului prin tehnica preparatului direct și prin tehnica cultivării pe mediu. Materialul seminal infectat se denaturează.</p> <p>Taurii autorizați pentru monta naturală, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate prevăzute în Anexa II, Partea 1, Capitolul I din Regulamentul 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute.</p>
<p>III. Centrele de colectare a materialului seminal</p>	
<p>Supraveghere activă</p> <p>Bovinele acceptate într-un centru de colectare a materialului seminal și de la care se recoltează material seminal trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate prevăzute în Anexa II, Partea 1, Capitolul I din Regulamentul 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute.</p>	
<p>IV. Punctele de control la frontieră</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>Verificarea îndeplinirii cerințelor de sănătate animală pentru materialul seminal intrat în Uniune din țări terțe.</p>	
<p>Precizări execuție</p>	<p>Precizări execuție</p>
<p>Supravegherea pasivă</p>	<p>Supravegherea pasivă</p>
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p>
<p>Supravegherea activă</p>	<p>Supravegherea activă</p>
<p>Examenle de laborator se efectueaza la IDSA și laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.</p>	<p>Examenle de laborator se efectueaza la IDSA și laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.</p>
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

10. Epididimita ovină (*Brucella ovis*)

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2016 / 429 și a actelor delegate de implementare a acestuia.
Asigurarea condițiilor de certificare în conformitate cu prevederile Regulamentului nr. 688/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a animalelor terestre și a ouălor pentru incubaj

Conform art. 2 (anexa) din Regulamentul nr. 2018/1882, speciile și grupul de specii listate la *Brucella ovis* sunt: *Ovis ssp.*, *Capra ssp.*

Supravegherea în exploatațiile de ovine cu destinația de creștere și reproducție

1. Supraveghere pasivă

Baza legală: Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

(i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II capitolul 1 (articolele 18 – 23); și

(ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30) și art. 3 alin. (1) lit. (a) al Reg. delegat (UE) 2020/689.

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

Verificarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare

Supravegherea pasivă este esențială, mai ales a animalelor receptive provenite din import sau schimb intracomunitar, incluzând controalele documentare, de identitate și cele fizice ale fiecărui lot importat.

Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic.

a. Monitorizarea epididimitei infecțioase în populația de ovine.

b. Anunțarea cazurilor clinice de boală.

c. Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice de boala în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea/infirmarea diagnosticului.

2. Supraveghere activă

Exploatațiile non profesionale și comerciale

A. Ovinele pentru reproducție sau creștere cu destinația export în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească următoarele condițiile prevăzute la art. 14.6.3. din Codul terestru al WOA:

- a) nu au prezentat niciun semn clinic de epididimită ovină în ziua transportului;
- b. provin dintr-o turmă de oi indemne de epididimită ovină;
- c. pentru ovinele cu vârsta peste șase luni, animalele au fost izolate în unitatea de origine în cele 30 de zile anterioare expedierii și au fost supuse testelor de diagnostic pentru *Brucella ovis* (*B. ovis*) cu rezultate negative (RFC sau iELISA); sau
- d. dacă nu sunt îndeplinite condițiile prevăzute la lit.b , animalele trebuie izolate înainte de transport și trebuie supuse la două testări de diagnosticare pentru *B. ovis* cu rezultate negative(RFC sau iELISA), efectuate la un interval cuprins între 30 și 60 de zile între testări, al doilea test fiind efectuat în cele 15 zile înaintea expedierii.

B. Masculii cu semne clinice și cu rezultate pozitive la testul serologic: RFC/ iELISA se castrază.

C.Masculii cu rezultate pozitive la testul serologic: RFC/ iELISA , fara semne clinice de boala, se investigheaza bacteriologic pe probe de material seminal.

D. De la animalele tăiate sau castrate, cu forme clinice de epididimită și cu rezultate pozitive la examenele serologice, se trimit probe de testicule în vederea efectuării examenelor-bacteriologice pentru izolarea și genotiparea *Brucella ovis*.

E. Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.

F. Examenele de laborator se realizează la LSVSA desemnate, sub coordonarea LNR-IDSa.

G. Tulpinile de *Brucella* spp izolate în LSVSA vor fi trimise la LNR-IDSa, în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.

Procedura și metodele de diagnostic pentru confirmarea sau infirmarea unei suspiciuni de boală.

Baza legală: art. 9 alin. (2), (3) și (4) din Regulamentul delegat (UE) 689/2020.

Toate probele prelevate pentru depistarea bolii *Brucella ovis* se testează la LNR din cadrul IDSa.

În cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în: Regulamentul (UE) 2016/429 partea III, titlul II, Capitolul 1 – Măsurile de control al bolilor;

Testarea animalelor la locul de destinație

Pentru animalele provenite din schimburi intracomunitare se efectuează testarea serologică, randomizat, pe un procent de 0,5% din efectiv, dar nu mai puțin de 2 probe pe lot, de la ovinele și caprinele care intră în România; în cazul importului din țări terțe, se testează toate animalele la locul de destinație.

Toate ovinele care provin din țări care nu au statut de oficial liber de epididimită la WOA, care fac obiectul deplasării temporare sau definitive, trebuie să îndeplinească cerințele referitoare la această boală înscrise la art. 14.6 din Codul Terestru al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor

Respectarea cerințelor prevăzute art. 24 alin(5) anexa X a Regulamentului 2020/692 la intrarea în uniune a anumitor specii și categorii de

ungulate

Ovinele și caprinele care circulă către alte state membre trebuie să îndeplinească cerințele de la art. 15 și art. 16 din Reg. 688/2020

Confirmarea bolii se realizează conform Regulamentului 689/2020, art. 8, partea II, Capitolul 1, Secțiunea 2,

Notificarea bolii se face în conformitate cu Regulamentului 429/2016, Partea II, Capitolul 1 și prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

11. Infecția cu virusul arteritei ecvine

Baza legală:

Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

(i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II

capitolul 1 (articolele 18 – 23); și

(ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).

Supraveghere pasivă

Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricărui semn clinic medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricărui mortalități înregistrate la populația de animale vizată.

Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

Măsurile în cazul suspiciunii și confirmării sunt cele specifice unei boli de categoria D+E.

12. Anemia infecțioasă ecvină

Programul pentru supravegherea și controlul anemiei infecțioase ecvine pe teritoriul României se stabilește prin ordin aprobat de președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.

13. Durina

Baza legală:

Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

(i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II capitolul 1 (articolele 18 – 23); și

(ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).

Supraveghere pasivă

Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricărui semn clinic medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricărui mortalități înregistrate la populația de animale vizată.

Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

Diagnosticul de laborator se realizează prin evidențierea protozoarelor flagelate, prin examen direct și detecția anticorpilor anti-Trypanosoma equiperdum prin microtehnica de fixare a complementului. (tehnica EURL)

Boala se confirmă în conformitate cu prevederile art. 9 de la partea II, Capitolul 1, secțiunea 2 din Regulamentul 689/2020.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și a Regulamentului 429/2016, Partea II, Capitolul 1.

Măsurile în cazul suspiciunii și confirmării sunt cele specifice unei boli de categoria D+E.

14. Encefalomielita ecvină venezueleană

Baza legală:

Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

(i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II capitolul 1 (articolele 18 – 23); și

(ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).

Supraveghere pasivă

Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricăror mortalități înregistrate la populația de animale vizată.

Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

Măsurile în cazul suspiciunii și confirmării sunt cele specifice unei boli de categoria D+E.

15. Metrita contagioasă ecvină

Baza legală:

Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

(i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II

capitolul 1 (articolele 18 – 23); și (ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).
Supraveghere pasivă
Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală
Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA. Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricăror mortalități înregistrate la populația de animale vizată. Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.
Măsurile în cazul suspiciunii și confirmării sunt cele specifice unei boli de categoria D+E.
Conform Manualului de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al WOAHP, ediția în vigoare, examenul de laborator se realizează pe probe de exsudat din tractusul reproducător de la iepe cu sau fără simptome clinice de endometrită, cervicită, vaginită, infertilitate temporară, foarte rar avort, de la armăsari (sunt asimptomatici), și de la alte ecvidee, precum măgarii. Probele se recoltează de la animale după minimum 7 zile de la ultima administrare sistemică a unui antibiotic sau minimum 21 zile de la ultimul tratament local, cu tamponul din zonele de colonizare sau persistență ale agentului etiologic (fosa uretrală, sinusul uretral, uretra terminală, teaca penisului, sinusurile și fosa clitoridiană, endometru). Tamponurile se includ în mediul de transport cu cărbune activat (Amies) și se transportă la laborator în condiții de temperatură controlată (5 ° C +/- 3 ° C) în timp cât mai scurt posibil, astfel încât însămânțarea pe medii de cultură să se realizeze în maximum 48 ore de la recoltare. Examenul de laborator se efectuează la IDSA și constă în izolarea și identificarea fenotipică a tulpinilor de <i>Taylorella equigenitalis</i> , agentul etiologic al bolii. Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial.

16. Infecția cu virusul sindromului respirator și de reproducție porcine

Exploatații comerciale industriale de reproducție autorizate sanitar-veterinar
I. Supravegherea clinică

Examenle clinice - inspecțiile - sunt efectuate de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți săptămânal.

Medicul veterinar oficial - o dată pe an În mod obligatoriu se completează o fișă de inspecție clinică în exploatație conform Regulamentului delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente.

Semne clinice:

Tulburări de reproducție la scroafe și boli respiratorii la tineret. Tulburările de reproducție sunt caracterizate prin infertilitate, avorturi, naștere de porcei morți sau slabi, care adesea mor la scurt timp după naștere din cauza bolilor respiratorii și a infecțiilor secundare.

La vieri, scroafe și scrofițe de înlocuire, pot fi observate febră tranzitorie și anorexie, dar adesea virusul are o predilecție pentru macrofage (globule albe) din plămâni unde se reproduce diminuând răspunsul imun. Sindromul respirator este recunoscut prin respirație dificilă, febră, pierderea poftei de mâncare și apatie, decolorarea roșie a corpului și urechile albastre. Porcii mai tineri sunt mai afectați decât animalele mai în vârstă. Există adesea o mortalitate ridicată, deși animalele infectate nu prezintă semne de boală. Și în ciuda numelui, urechile albastre, din cauza aprovizionării cu sânge restricționate, sunt doar un semn trecător al bolii.

rezintă semne de boală. Și în ciuda numelui, urechile albastre, din cauza aprovizionării cu sânge restricționate, sunt doar un semn trecător al bolii.

ezintă semne de boală. Și în ciuda numelui, urechile albastre, din cauza aprovizionării cu sânge restricționate, sunt doar un semn trecător al bolii.

I. Supravegherea pasivă

Supravegherea este făcută de persoanele care supraveghează animalele - proprietari sau îngrijitori - care au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire sau moarte medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți.

În exploatațiile comerciale industriale de reproducție din toate cele 41 de județe și din municipiul București se testează:

În vederea detecției anticorpilor virusului PRRS prin teste ELISA se prelevă probe de sânge de la toate scroafele care au avortat; pentru efectuarea de teste Real Time RT-PCR se prelevă sânge pe EDTA de la tineretul bolnav cu semne clinice care pot fi atribuite și PRRSV și de la scroafele care au avortat; probe de la toți avortonii.

Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit.

II. Supravegherea activă

Examenle clinice - inspecțiile - sunt efectuate de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți săptămânal.

Scroafele, scrofițele și vierii de reproducție se vor testa serologic în mod obligatoriu o dată pe an, la un interval de maximum 12 luni față de testarea din anul precedent;

Prelevarea și testarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și pe cheltuiala acestuia.

17. Micoplasmoza aviară (*Mycoplasma gallisepticum* și *M. meleagridis*);

I. Supravegherea conform prevederilor din Regulamentul delegat (UE) 2019/2035 al Comisiei din 28 iunie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile care dețin animale terestre și incubatoare, precum și pentru trasabilitatea anumitor animale terestre deținute și a ouălor pentru incubație

Precizări tehnice

1. Identificarea infectării cu următorii agenți:

(a) *Mycoplasma gallisepticum*;

(b) *Mycoplasma meleagridis*;

2. Specii țintă:

(a) *Mycoplasma gallisepticum* pentru *Gallus gallus* și *Meleagris gallopavo*;

(b) *Mycoplasma meleagridis* pentru *Meleagris gallopavo*;

3. Examinări:

Fiecare efectiv de păsări trebuie să fie examinat clinic pe durata fiecărei perioade de depunere a ouălor sau de producție, la momentul oportun pentru depistarea bolii în cauză.

4. Matricea de eșantionare:

Eșantioanele care trebuie să fie prelevate de la fiecare efectiv de păsări, dacă este cazul:

- (a) sânge;
- (b) material seminal;
- (c) secreție traheală, orificii nazale posterioare sau cloacă;
- (d) țesuturi post-mortem, în special din sacul aerian de la puii de o zi cu leziuni;
- (e) în special pentru determinarea prezenței *Mycoplasma meleagridis*, din oviduct și penis, în cazul curcanilor.

5. Cadrul și frecvența eșantionării:

(a) eșantionare pentru *Mycoplasma gallisepticum*:

Păsări de curte de reproducție:

Gallus gallus: la vârsta de 16 săptămâni, la punctul de depunere și ulterior o dată la 90 de zile, pe un eșantion de 60 păsări;

Meleagris gallopavo: la vârsta de 20 săptămâni, la punctul de depunere și ulterior o dată la 90 de zile, pe un eșantion de 60 păsări;

Păsări pentru producție *Gallus gallus* și *Meleagris gallopavo*: pe durata producției, o dată la 90 de zile, pe un eșantion de 60 păsări,

(b) eșantionare pentru *Mycoplasma meleagridis*:

Păsările de curte de reproducție *Meleagris gallopavo*: la vârsta de 20 săptămâni, la punctul de depunere și ulterior o dată la 90 de zile, pe un eșantion de 60 păsări;

Păsările pentru producție *Meleagris gallopavo*: pe durata producției, o dată la 90 de zile, pe un eșantion de 60 păsări;

(c) numărul de păsări care trebuie eșantionate conform literelor (a) și (b) poate fi adaptat de către DSVSA în funcție de prevalența cunoscută a infecției în cauză și de istoricul acesteia în cadrul unității, dar întotdeauna este prelevat un număr de probe valabil din punct de vedere statistic pentru testare serologică/bacteriologică.

6. Examinări, eșantionare și metode de testare: Testarea prezenței infecției prin teste serologice (iELISA), bacteriologice și teste de biologie moleculară trebuie să se efectueze prin metode validate, recunoscute de autoritatea competentă.

Precizări de execuție

1. În vederea testării bacteriologice nu vor fi recoltate probe de la efective ce au fost tratate cu produse medicinale veterinare antimicrobiene în decursul ultimelor două-trei săptămâni, înainte de testare.
2. Probele se testează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR, din cadrul IDSA și desemnate de către ANSVSA, sau la IDSA.
3. Recoltarea probelor și examinarea clinică se execută de către un medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii, cu care exploatarea deține contract de prestări servicii.
4. Un efectiv de păsări este considerat pozitiv atunci când, în urma rezultatelor pozitive ale testării efectuate în conformitate cu punctele 3-6, un al doilea test de tip adecvat confirmă infecția cu agenții patogeni.
5. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

18. Infecția cu Salmonella Pullorum, S. Gallinarum, S. Arizonae;

18.1 Infecția cu Salmonella Pullorum -Puloroza (diareea albă bacilară a puilor)

Scop: supraveghere și control

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a păsărilor și a stațiilor de incubație industriale

PRECIZĂRI TEHNICE

Cadrul legal este reprezentat de Regulamentul (UE) 2019/2035 al Comisiei din 28 iunie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile care dețin animale terestre și incubatoare, precum și pentru trasabilitatea anumitor animale terestre deținute și a ouălor pentru incubație.

1. Supravegherea se va efectua în următoarele tipuri de exploatații de păsări:

- a) exploatații de găini de reproducție din specia Gallus gallus cu mai mult de 250 de păsări și stații de incubație de tip industrial;
- b) exploatații de găini ouătoare cu mai mult de 350 de păsări;
- c) exploatații de curcani din specia Meleagris gallopavo;
- d) exploatații de prepelițe;
- e) exploatații de fazani;
- f) exploatații de potârnicchi;
- g) exploatații de rațe.

2. Serotip relevant: Salmonella gallinarum biovarietatea pullorum

3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate:

a) de la fiecare efectiv de păsări din unitatea care deține păsări de curte, pentru testarea bacteriologică după cum urmează:

- țesuturi post-mortem, în special ficat, splină, ovar, oviduct și joncțiune ileo-cecală;
- probe de mediu;
- secreții din cloaca păsărilor vii, în special de la cele cu semne clinice.

b) în incubator:

- pui neclozați;
- pui de calitate a doua;
- meconiu de pui;
- puf sau praf din eclozor și de pe pereții incubatorului.

4. Efectivele de păsări vor fi supravegheate sanitar veterinar, conform următorului program:

a) În efectivele de tineret de reproducție (găini, curcani, bibilici, prepelițe, fazani, potârnicchi și rațe) înainte cu 10 zile de mișcare conform fluxului tehnologic vor fi examinate bacteriologic, minimum 5 cadavre;

b) Pe o rază de 3 km în jurul exploatațiilor avicole de selecție, reproducție rase ușoare și reproducție rase grele prin control bacteriologic pe păsări bolnave și cadavre din gospodăriile individuale;

- c) toate păsările ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite tifozei aviare trebuie să fie testate;
- d) În exploatațiile de găini de reproducție se va proceda astfel:
5. Pentru efectivele de bunici:
- a) la puii de o zi: cadavrele înregistrate pe perioada transportului, probe de meconiu, în ziua populării;
- b) pe durata vieții: în săptămânile 1 - 2, 4, 9 - 11, 13 - 14 pe probe de fecale;
- c) pentru producție de ouă de incubat, pe probe de fecale, lunar din fiecare hală;
- d) din incubatoare la fiecare 2 săptămâni pe cadavre, ouă cu embrioni morți în coajă, puf și meconiu.
6. Pentru ferme de părinți:
- a) la pui de o zi: în ziua populării pe probe de cadavrele înregistrate pe perioada transportului sau probe de meconiu - maximum 10 probe;
- b) pe durata vieții cu 2 și 4 săptămâni înainte de declanșarea ouatului pe cadavre. În funcție de situația epidemiologică se vor recolta minimum 5 cadavre;
7. Pentru stații de incubație de tip industrial:
- a) lunar și ori de câte ori se schimbă originea materialului biologic, pe probe de pui morți, ouă cu embrioni morți în coajă, puf și meconiu. Se va recolta minimum o probă compusă din fiecare categorie precizate anterior, astfel:
- probă compusă cadavre - minimum 10 pui morți,
 - probă compusă 30 ouă cu embrioni morți,
 - probă compusă puf - minimum 5 eşantioane,
 - probă compusă meconiu - minim 10 eşantioane.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. În vederea testării bacteriologice nu vor fi recoltate probe de la efective ce au fost tratate cu produse medicinale veterinare antimicrobiene în decursul ultimelor două - trei săptămâni, înainte de testare.
 2. Probele se testează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR pentru Salmoneloze animale, din cadrul IDSA și desemnate de către ANSVSA, iar tipizarea izolatelor se va face în cadrul LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA.
 3. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.
 4. În situația depistării unui caz pozitiv, se execută recontrolul întregului efectiv de către medicul veterinar oficial. Totodată se vor efectua controale oficiale în unitățile care au achiziționat material biologic provenit din efectivele depistate pozitiv. Numărul probelor recoltate de la un efectiv de 500 păsări sau mai mare, trebuie să fie de minimum 10 probe.
 5. Efectivele depistate pozitiv pentru Salmonella gallinarum la controlul oficial se elimină.
 6. Este interzisă livrarea ouălor de incubație din unitățile contaminate.
 7. Vaccinarea împotriva pulorozei aviare a efectivelor de păsări este opțională și se efectuează numai în scop preventiv. Cheltuielile privind vaccinarea împotriva pulorozei aviare sunt suportate de către administratorul/deținătorul de animale.
- Această acțiune se realizează numai la solicitarea scrisă a proprietarului/administratorului, cu aprobarea DSVSA.
- Confirmarea se efectuează prin izolarea și identificarea biochimică a grupului serologic. Tipizarea serologică a Salmonella spp. se efectuează în cadrul LNR Salmoneloze.

În conformitate cu punctul 2.7. , Partea II, Anexa II din Regulamentul (UE) 2019/2035, un efectiv de păsări este considerat pozitiv atunci când, în urma rezultatelor pozitive ale testării efectuate în conformitate cu punctele 2.3-2.6, un al doilea test de tip adecvat confirmă infecția cu agenții patogeni. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

18.2 Infecția cu *Salmonella Gallinarum*- Tifoza aviară

Scop: supraveghere și control

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a păsărilor și a stațiilor de incubație industriale

PRECIZARI TEHNICE

Cadrul legal este reprezentat de Regulamentul (UE) 2019/2035 al Comisiei din 28 iunie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile care dețin animale terestre și incubatoare, precum și pentru trasabilitatea anumitor animale terestre deținute și a ouălor pentru incubație.

1. Supravegherea se va efectua în următoarele tipuri de exploatații de păsări:

- a) exploatații de găini de reproducție din specia *Gallus gallus* cu mai mult de 250 de păsări și stații de incubație de tip industrial;
- b) exploatații de găini ouătoare cu mai mult de 350 de păsări;
- c) exploatații de curcani din specia *Meleagris gallopavo*;
- d) exploatații de prepelițe;
- e) exploatații de fazani;
- f) exploatații de potârnicchi;
- g) exploatații de rațe.

2. Serotip relevant: *Salmonella gallinarum* biovarietatea *gallinarum*

3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate:

a) de la fiecare efectiv de păsări din unitatea care deține păsări de curte, pentru testarea bacteriologică după cum urmează:

- țesuturi post-mortem, în special ficat, splină, ovar, oviduct și joncțiune ileo-cecală;
- probe de mediu;
- secreții din cloaca păsărilor vii, în special de la cele cu semne clinice.

b) în incubator:

- pui neclozați;
- pui de calitate a doua;
- meconiu de pui;
- puf sau praf din eclozor și de pe pereții incubatorului

4. Efectivele de păsări vor fi supravegheate sanitar veterinar, conform următorului program:

a) În efectivele de tineret de reproducție (găini, curcani, bibilici, prepelițe, fazani, potârnicchi și rațe) înainte cu 10 zile de mișcare conform fluxului

tehnologic vor fi examinate bacteriologic, minimum 5 cadavre;

b) Pe o rază de 3 km în jurul exploatațiilor avicole de selecție, reproducție rase ușoare și reproducție rase grele prin control bacteriologic pe păsări bolnave și cadavre din gospodăriile individuale;

c) toate păsările ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite tifozei aviare trebuie să fie testate;

d) În exploatațiile de găini de reproducție se va proceda astfel:

5. Pentru efectivele de bunici:

a) la puii de o zi: cadavrele înregistrate pe perioada transportului, probe de meconiu, în ziua populării;

b) pe durata vieții: în săptămânile 1 - 2, 4, 9 - 11, 13 - 14 pe probe de fecale;

c) pentru producție de ouă de incubat, pe probe de fecale, lunar din fiecare hală;

d) din incubatoare la fiecare 2 săptămâni pe cadavre, ouă cu embrioni morți în coajă, puf și meconiu.

6. Pentru ferme de părinți:

a) la pui de o zi: în ziua populării pe probe de cadavrele înregistrate pe perioada transportului sau probe de meconiu - maximum 10 probe;

b) pe durata vieții cu 2 și 4 săptămâni înainte de declanșarea ouatului pe cadavre. În funcție de situația epidemiologică se vor recolta minimum 5 cadavre;

7. Pentru stații de incubație de tip industrial:

a) lunar și ori de câte ori se schimbă originea materialului biologic, pe probe de pui morți, ouă cu embrioni morți în coajă, puf și meconiu. Se va recolta minimum o probă compusă din fiecare categorie precizate anterior, astfel:

- probă compusă cadavre - minimum 10 pui morți,

- probă compusă 30 ouă cu embrioni morți,

- probă compusă puf - minimum 5 eșantioane,

- probă compusă meconiu - minim 10 eșantioane.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. În vederea testării bacteriologice nu vor fi recoltate probe de la efective ce au fost tratate cu produse medicinale veterinare antimicrobiene în decursul ultimelor două - trei săptămâni, înainte de testare.

2. Probele se testează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR pentru Salmoneloze animale, din cadrul IDSA și desemnate de către ANSVSA, iar tipizarea izolatelor se va face în cadrul LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA.

3. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.

4. În situația depistării unui caz pozitiv, se execută recontrolul întregului efectiv de către medicul veterinar oficial. Totodată se vor efectua controale oficiale în unitățile care au achiziționat material biologic provenit din efectivele depistate pozitiv. Numărul probelor recoltate de la un efectiv de 500 păsări sau mai mare, trebuie să fie de minimum 10 probe.

5. Efectivele depistate pozitiv pentru Salmonella gallinarum la controlul oficial se elimină.

6. Este interzisă livrarea ouălor de incubație din unitățile contaminate.

7. Vaccinarea împotriva tifozei aviare a efectivelor de păsări este opțională și se efectuează numai în scop preventiv. Cheltuielile privind vaccinarea împotriva tifozei aviare sunt suportate de către administratorul/deținătorul de animale.

Această acțiune se realizează numai la solicitarea scrisă a proprietarului/administratorului, cu aprobarea DSVSA.
Confirmarea se efectuează prin izolarea și identificarea biochimică a grupului serologic. Tipizarea serologică a Salmonella spp. se efectuează în cadrul LNR Salmoneloze.
În conformitate cu punctul 2.7. , Partea II, Anexa II din Regulamentul (UE) 2019/2035, un efectiv de păsări este considerat pozitiv atunci când, în urma rezultatelor pozitive ale testării efectuate în conformitate cu punctele 2.3-2.6, un al doilea test de tip adecvat confirmă infecția cu agenții patogeni.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

18.3. Infecția cu Salmonella Arizonae

Scop: Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a păsărilor și a stațiilor de incubație industriale autorizate sanitar veterinar pentru comert intracomunitar și cu țări terțe

PRECIZĂRI TEHNICE

Cadrul legal este reprezentat de Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”) și Regulamentul (UE) 2019/2035 al Comisiei din 28 iunie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele pentru unitățile care dețin animale terestre și incubatoare, precum și pentru trasabilitatea anumitor animale terestre deținute și a ouălor pentru incubație.

1. Supravegherea se va efectua în următoarele tipuri de exploatații de păsări:

- a) exploatații de curcani din specia *Meleagris gallopavo*;
- b) stații de incubație tip industrial pentru specia *Meleagris gallopavo*.

2. Serotip relevant: *Salmonella enterica* subsp. *arizonae*

3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate: ouă, embrioni, deșeuri de incubație - în special puf din eclozionator, coji de ouă din eclozionator, păsări vii muribunde, cadavre proaspete sau congelate, organe (splină, ficat cu vezică biliară, rinichi, pulmon, gonade), tamponare “șoșete”

4. Efectivele de păsări vor fi supravegheate sanitar veterinar, conform următorului program:

- a) În efectivele de tineret de reproducție (curcani) , până la vârsta de 5 săptămâni vor fi examinate bacteriologic, minimum 5 cadavre;
- b) toate păsările ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite trebuie să fie testate;
- d) În exploatațiile de curcani de reproducție se va proceda astfel:

5. Pentru efectivele de buni:

- a) la puii de o zi: cadavrele înregistrate pe perioada transportului, probe de meconiu, în ziua populării;
- b) pe durata vieții: în săptămânile 1-2, 4, 9-11, 13-14 pe probe de fecale;
- c) pentru producție de ouă de incubat, pe probe de fecale, lunar din fiecare hală;
- d) din incubatoare la fiecare 2 săptămâni pe cadavre, ouă cu embrioni morți în coaja, puf și meconiu.

6. Pentru ferme de părinți:

- a) la pui de o zi: în ziua popularii pe probe de cadavrele înregistrate pe perioada transportului sau probe de meconiu- maximum 10 probe ;
- b) pe durata vieții cu 2 și 4 săptămâni înainte de declanșarea ouatului pe cadavre. In funcție de situația epidemiologică se vor recolta minimum 5 cadavre ;

7. Pentru stații de incubație de tip industrial:

- a) lunar și ori de câte ori se schimbă originea materialului biologic, pe probe de pui morți, ouă cu embrioni morți în coaja, puf și meconiu. Se va recolta minimum o proba compusă din fiecare categorie precizate anterior , astfel:

- probă compusă cadavre - minimum 10 pui morți,
- proba compusă 30 ouă cu embrioni morți,
- proba compusă puf – minimum 5 eşantioane,
- proba compusă meconiu –minim 10 eşantioane.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. În vederea testării bacteriologice nu vor fi recoltate probe de la efective ce au fost tratate cu produse medicinale veterinare antimicrobiene în decursul ultimelor două-trei săptămâni, înainte de testare.
2. Probele se testează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR pentru Salmoneloză animale, din cadrul IDSA și desemnate de către ANSVSA, iar tipizarea izolatelor se va face în cadrul LNR salmoneloză animale din cadrul IDSA.
3. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.
4. În situația depistării unui caz pozitiv, se execută recontrolul întregului efectiv de către medicul veterinar oficial. Totodată, se vor efectua controale oficiale în unitățile care au achiziționat material biologic provenit din efectivele depistate pozitiv. Numărul probelor recoltate de la un efectiv de 500 păsări sau mai mare, trebuie să fie de minimum 10 probe.
5. Efectivele depistate pozitiv pentru *Salmonella arizonae* la controlul oficial se elimină.
6. Este interzisă livrarea ouălor de incubație din unitățile contaminate.

Confirmarea se efectuează prin izolarea și identificarea biochimică a grupului serologic. Tipizarea a *Salmonella* spp. se efectuează în cadrul LNR Salmoneloză.

În conformitate cu punctul 2.7. , Partea II, Anexa II din Regulamentul (UE) 2019/2035, un efectiv de păsări este considerat pozitiv atunci când, în urma rezultatelor pozitive ale testării efectuate în conformitate cu punctele 2.3-2.6, un al doilea test de tip adecvat confirmă infecția cu agenții patogeni.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

19. Infecția cu virusurile gripei aviare slab patogene

Scop: Supravegherea bolii

Supraveghere și control - exploatații nonprofesionale	Supraveghere și control - exploatații comerciale
<p>1. Supraveghere pasivă Detectarea precoce a gripei aviare slab patogene ține cont de cerințele generale în materie de supraveghere, cu notificarea imediată, obligatorie, a autorității veterinare în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații. Păsări domestice - galinacee și palmipede din exploatațiile nonprofesionale</p> <p>2. Supraveghere complementară bazată pe riscuri Criteriile și factorii de risc pentru zonele cu risc crescut - «localități-țintă» sunt:</p> <p>a) prezența mai multor specii de păsări de curte în aceeași exploatație, în special prezența rațelor și găștelor domestice;</p> <p>b) situarea gospodăriilor populației deținătoare de păsări în zone avicole cu densitate mare de exploatații avicole comerciale;</p> <p>c) prezența categoriilor de păsări de curte cu durată de viață mai îndelungată și a grupurilor de păsări de curte de diferite vârste în exploatație;</p> <p>d) situarea gospodăriilor populației în apropierea zonelor umede, a iazurilor, mlaștinilor, lacurilor, râurilor sau țărmurilor mării unde s-ar putea aduna păsările migratoare de apă;</p> <p>e) situarea gospodăriilor populației în apropierea locurilor de odihnă și reproducție a păsărilor de apă sălbatice migratoare, îndeosebi a celor de apă - de exemplu: Delta Dunării;</p> <p>f) antecedente epidemiologice relevante;</p>	<p>1. Supraveghere pasivă</p> <p>Detectarea precoce a gripei aviare slab patogene trebuie să țină cont de cerințele generale în materie de supraveghere, cu notificarea imediată, obligatorie, a autorității veterinare în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații.</p> <p>Grupa de animale-țintă: păsări domestice din exploatațiile comerciale</p> <p>2. Supraveghere complementară bazată pe riscuri</p> <p>Supravegherea complementară a păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice RIHA.</p> <p>Grupa de păsări-țintă: rațe, găște și prepelițe din exploatațiile comerciale</p> <p>Supravegherea serologică prin RIHA pentru gripa aviară se realizează numai la rațe, găște și prepelițe, conform anexei II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689 al Comisiei din 17 decembrie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente:</p> <p>a) în toate exploatațiile de creștere pentru reproducție și selecție, abatorizare, precum și în cele de ouă de consum se testează în mod obligatoriu un număr de 25 de probe/exploatație/an.</p> <p>Păsările la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice teste de biologie moleculară: matrix, identificare subtip H/N, determinare patogenitate (secvențiere), izolare și identificare de virus.</p> <p>În conformitate cu anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689 și la</p>

g) rutele de migrație a păsărilor sălbatice.

Supravegherea complementară a păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice RIHA.

Supravegherea serologică prin RIHA pentru gripă aviară se face numai la rațe, găște și prepelițe, conform anexei II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.

Numărul de probe care se prelevează pentru teste RIHA este de 25 de probe/localitate-țintă/an.

În caz excepțional, în localitățile-țintă unde se constată că nu mai sunt efective de palmipede în gospodăriile populației, se vor preleva probe de completare de la galinacee adulte. Păsările la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice teste de biologie moleculară: [matrix](#), [identificare subtip H/N](#), [determinare patogenitate \(secvențiere\)](#), [izolare și identificare](#) de virus.

În conformitate cu anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689 și la recomandarea Comisiei Europene, supravegherea serologică RIHA se realizează și pentru subtipul H5N8 la speciile de păsări de curte menționate în secțiunea 5 din anexa II, care nu prezintă, în general, semne clinice semnificative pentru virusurile gripei aviare slab patogene. Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.

Manualul de diagnostic pentru influența aviară (Decizia 2006/437/CE) continuă să fie valabil din punct de vedere tehnic și după abrogarea Directivei 2005/94/CE, odată cu intrarea în vigoare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor «Legea privind sănătatea animală», conform precizărilor EURL pentru influența aviară și boala de Newcastle

recomandarea Comisiei Europene, supravegherea serologică RIHA se realizează și pentru subtipul H5N8 la speciile de păsări de curte menționate în secțiunea 5 din anexa II, care nu prezintă, în general, semne clinice semnificative de gripei aviare slab patogene. Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689. Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările domestice din exploatațile comerciale aparține medicului veterinar oficial;

b) în exploatațile cu profil de creștere tineret, pentru păsări de curte care aparțin speciei Anseriformes (palmipede), înaintea vânzării loturilor de boboci cu vârsta de aproximativ 21 de zile, operatorul economic are obligația de a recolta 5 probe/lot pentru efectuarea testelor RIHA în direcția gripei aviare.

Costul prelevării de probe și efectuării testelor se suportă de către deținătorul de animale. Manualul de diagnostic pentru influența aviară (Decizia 2006/437/CE) continuă să fie valabil din punct de vedere tehnic și după abrogarea Directivei 2005/94/CE, odată cu intrarea în vigoare a Regulamentului (UE) 2016/429, conform precizărilor EURL pentru influența aviară și boala de Newcastle - IZSVenezie (<https://www.izsvenezie.com/reference-laboratories/avian-influenza-newcastle-disease>, secțiunea Diagnostic protocols), fără a aduce atingere prevederilor legale în vigoare.

Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic

<p>- IZSVenezie (https://www.izsvenezie.com/ reference-laboratories/avian-influenza-newcastle-disease, secțiunea Diagnostic protocols), fără a aduce atingere prevederilor legale în vigoare.</p> <p>Prelevarea de probe pentru testele serologice de depistare a gripei aviare se realizează în toate județele, astfel încât probele să fie considerate reprezentative pentru întreaga țară. Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările domestice din exploatațiile nonprofesionale, a ambalării, etichetării și expedierii acestora la DSVSA aparține medicului veterinar de liberă practică împuternicit, sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial. Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic.</p>	
<p>Detectarea precoce a gripei aviare slab patogene la păsări sălbatice</p>	
<p>Grupa de animale-țintă: speciile de păsări sălbatice vizate, în special păsările de apă migratoare, conform anexei II partea I secțiunea 8 din Regulamentul delegat 2020/689. Lista «speciilor de păsări sălbatice vizate», întocmită și actualizată pe baza celor mai recente cunoștințe, este disponibilă pe site-ul web al laboratorului de referință al Uniunii Europene pentru influența aviară.</p> <p>În interesul coerenței legislației Uniunii Europene, la punerea în aplicare a programelor de supraveghere privind păsările sălbatice, se iau în considerare cerințele legislației naționale care transpune Directiva 2009/147/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind conservarea păsărilor sălbatice, în special în ceea ce privește concepția supravegherii și procedurile de prelevare de probe.</p> <p>Supravegherea păsărilor sălbatice constă în:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. inspectarea periodică a habitatelor păsărilor sălbatice; 2. prelevarea de probe de la păsări sălbatice bolnave, moarte, vânată și care prezintă semne clinice - speciile de păsări sălbatice vizate prevăzute în anexa II la Regulamentul delegat 2020/689 și testarea virusologică a acestora. <p>Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările sălbatice aparține medicului veterinar oficial și medicului veterinar de liberă practică împuternicit.</p> <p>Supravegherea păsărilor sălbatice se realizează prin teste de biologie moleculară.</p> <p>Probele la care rezultatele testelor de biologie moleculară sunt pozitive se expediază la LNR din cadrul IDSA unde se supun investigațiilor</p>	

virusologice: teste de biologie moleculară: matrix, identificare subtip H/N, determinare patogenitate (secvențiere), izolare și identificare de virus.

Supravegherea păsărilor sălbatice din speciile de păsări sălbatice vizate cu risc mare de contaminare cu virusul influenței aviare slab patogen din zonele apropiate de mare, lacuri și alte cursuri de apă unde au fost descoperite păsări bolnave, moarte, vâdate și care prezintă semne clinice, conform anexei II la Regulamentul delegat (UE) 2020/689.

Colaborarea cu inspectoratele teritoriale de regim silvic și vânatoare, asociațiile vânătorilor și pescarilor sportivi din România, ornitologi în scopul culegerii de date referitoare la speciile de păsări sălbatice existente pe teritoriul României și la starea de sănătate a acestora Cooperarea dintre epidemiologi, ornitologi și autoritățile veterinare competente teritorial.

Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic.

20. Chlamidioza aviară/ Ornitoza

Scop: supraveghere și control

Supraveghere în crescătoriile de papagali organizate în asociațiile de profil

PRECIZĂRI TEHNICE

Cadrul legal este reprezentat de art. 9(d) Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”)

1. Supravegherea se va efectua în următoarele tipuri de exploatații de păsări: crescătorii de papagali organizați în asociații de profil
2. Agent etiologic: Chlamydia psitaci
3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate: tampoane cloacale, fecale ca atare, cadavre sau păsări bolnave, secreții nazale și lacrimale.
4. Recoltările se vor realiza o dată pe an de la păsări cu manifestări clinice și la cele sănătoase de la tipul de păsări menționat anterior

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. În vederea testării bacteriologice nu vor fi recoltate probe de la efective ce au fost tratate cu produse medicinale veterinare antimicrobiene în decursul ultimelor două-trei săptămâni, înainte de testare.
2. Diagnosticul se efectuează în conformitate cu prevederile Capitolului 3.3.1 (Chlamidioza aviară) din Manualul de diagnostic pentru animale

terestre al WOA. H.

3. Probele se testează numai în cadrul IDSA.

4. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.

5. În situația depistării unui caz pozitiv, se execută recontrolul întregului efectiv de către medicul veterinar oficial. Cu excepția cazurilor în care este vorba de efective de păsări cu valoare ridicată, este recomandat eliminarea păsărilor bolnave și izolarea celor sănătoase pe o perioadă de cel puțin 30 zile; de asemenea noile efective de păsări achiziționate vor trebui să fie ținute izolate de restul grupului pe o perioadă de cel puțin 30 zile.

6. Este interzisă vânzarea, participarea la concursuri sau alte activități a păsărilor bolnave sau suspicinate a avea contact cu păsări bolnave.

7. Recoltarea probelor și examinarea clinică se execută de către un medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii, cu care asociația de profil deține contract de prestări servicii.

Confirmarea se efectuează prin: Examine bacteriologice și PCR.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

21. Infestarea cu *Aethina tumida* (gândacul mic de stup)

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale pentru material biologic
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea activa	Supravegherea activa
1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 2. Supravegherea clinică și anatomopatologică a coloniilor de albine la: a) 5% din coloniile stupinelor de producție; b) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; c) la schimbarea vetrei stupinei; 3. Examenle de laborator se efectuează pe probe de coleoptere (gândaci) și larve, recoltate din interiorul stupului, rame întregi	1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 2. Supravegherea clinică și anatomopatologică a coloniilor de albine la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor comerciale de reproducție:elita și multiplicare a materialului biologic; b) 5% din coloniile stupinelor comerciale sau/si productie; c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei; 3. Examenle de laborator se efectuează pe probe de coleoptere (gândaci) și larve,

sau fragmente de 10x15 cm/probă fagure cu puiet și rezervă de hrană (miere,păstură) . 4. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.	recoltate din interiorul stupului, rame întregi sau fragmente de 10x15 cm/probă fagure cu puiet și rezervă de hrană (miere,păstură) . 4. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea activa	Supravegherea activa
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LSVSA și la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere- examen AP și microscopic de identificare a parazitului.	11. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LSVSA și la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere-examen AP și microscopic de identificare a parazitului.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic de identificare a parazitului <i>Aethina tumida</i> și/sau Real-Time PCR la LNR-IDSA.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 , cu modificările și completările ulterioare și conform Reg. UE 429/2016 și a actelor delegate.	

22. Loca americană (Infecția puietului de albine cu *Paenibacillus larvae*)

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale pentru material biologic
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supraveghere activă	Supraveghere activă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 2. Supraveghere clinică și anatomopatologică a puietului căpăcit, în perioada aprilie - septembrie la: a) 5% din coloniile stupinelor de producție; b) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; c) la schimbarea vetrei stupinei; 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din rame întregi sau porțiuni de minimum 20 cm ² /probă, fagure cu puiet căpăcit. Ramele întregi pot conține și rezervă de hrană (miere	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 2. Supraveghere clinică și anatomopatologică a puietului căpăcit, în perioada aprilie - septembrie la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor comerciale de reproducție:elita și multiplicare a materialului biologic; b) 5% din coloniile stupinelor comerciale sau/si producție; c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei; 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din rame întregi sau porțiuni de minimum 20 cm ² /probă, fagure cu puiet căpăcit. Ramele întregi pot conține și

căpăcită, pastura). 4. Pentru probele pozitive, diagnosticul de loca americană se confirmă la LNR-IDSA.	rezervă de hrană (miere căpăcită, pastura). 4. Pentru probele pozitive, diagnosticul de loca americană se confirmă la LNR-IDSA.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea activă	Supravegherea activă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic); 2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR convențional sau Real Time PCR.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic); 2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR convențional sau Real Time PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin identificarea biochimică completă a speciei <i>Paenibacillus larvae</i> și prin PCR convențional sau Real Time PCR la LNR-IDSA	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și conform Reg. UE 429 și a actelor delegate.	

23. Infestarea cu *Tropilaelaps* spp. (*Tropilaelapsoza* albinelor)

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale pentru material biologic
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator. Examenele de laborator se efectuează pe probe de fagure cu puiet și detritus de pe planseul stupului recoltate pentru varrooză. 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator. Examenele de laborator se efectuează pe probe de fagure cu puiet și detritus de pe planseul stupului recoltate pentru varrooză. 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.

Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenul se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de evidențiere a parazitului și determinarea nivelului infestației.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenul se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de evidențiere a parazitului și determinarea nivelului infestației.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a ectoparazitului <i>Tropilaelaps</i> spp.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și conform Regulamentul UE 2016/429 și a actelor delegate.	

24. Infecția cu *Batrachochytrium salamandrivorans*

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a amfibienilor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațile comerciale de creștere a amfibienilor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A b) Examinarea populației de amfibieni pentru depistarea bolii clinice, c) Prelevarea probelor pentru examen de laborator în timpul inspecției în exploatațile de amfibieni.
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațile de amfibieni și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de amfibieni și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației de amfibieni și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1. a) Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în funcție de categoria de risc a unității și a statusului sanitar

b) Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.

c) Prelevarea probelor se efectuează din speciile susceptibile la infecția cu *Batrachochytrium salamandrivorans*, respectiv amfibieni din familiile *Plethodontidae* (*Hydromantes strinatii*) și *Salamandridae* (*Cynops cyanurus*, *Cynops pyrrhogaster*, *Euproctus platycephalus*, *Ichthyosaura alpestris*, *Lissotriton italicus*, *Neurergus crocatus*, *Nothophthalmus viridescens*, *Paramesotriton deloustali*, *Pleurodeles waltl*, *Salamandrina perspicillata*, *Salamandra Salamandra*, *Taricha granulosa*)

Supraveghere pasivă

1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală
2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de amfibieni și în mediul natural se realizează prin recoltarea de exemplare muribunde sau cu semne de boala.

Precizări execuție

Supraveghere activă

Inspecțiile planificate în cadrul supravegherii active, examinarea populației de amfibieni și prelevarea de probe pentru diagnosticul de laborator consecutiv acestora, se realizează sub responsabilitatea medicului veterinar oficial.

Examele de laborator se efectuează la IDSA prin RT-qPCR

Supraveghere pasivă

1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.

2. Vizita exploatației de amfibieni și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți sau de către medici veterinari oficiali.

3. Examele de laborator se efectuează la IDSA prin RT-qPCR

Diagnosticul de laborator se confirmă prin RT-qPCR

Notificarea bolii se realizează conform cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.

e) boli de categoria E

1. Infecția cu *Brucella abortus*, *B. melitensis*, *B. suis* la:

1.1. Perissodactyla (ecvidee)

1.2. Carnivora (canide)

1.3. Lagomorpha (iepuri)

<p>Scop: Detectația timpurie a cazurilor de boală</p> <p>Conform Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2018/1882, speciile și grupul de specii listate la Brucella ovis sunt: Perissodactyla, Carnivora, Lagomorpha</p> <p>Baza legală:</p> <p>- Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:</p> <p>(i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II capitolul 1 (articolele 18 – 23) și</p> <p>(ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).</p> <p>- art. 3 alineatul (1) litera (a), Regulamentul Delegat (UE) 2020/689</p>	
<p>Supravegherea pasivă</p> <p>Scop: Detectația timpurie a cazurilor de boală</p> <p>Supravegherea în toate tipurile de exploatații de animale dar și în zona silvatică</p> <p>Teritoriul vizat de program – tot teritoriul României, respectiv 42 de județe, inclusiv municipiul București</p> <p>Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.</p> <p>Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricăror mortalități înregistrate la populația de animale vizată.</p> <p>Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.</p>	
<p>Măsurile în cazul suspiciunii și confirmării sunt cele specifice unei boli de categoria E.</p> <p>Notificarea bolii se realizează conform cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.</p>	
I. Supravegherea la animale domestice	II. Supravegherea la animale sălbatice
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Animalele cu risc sunt: câinii, câinii fără stăpân, câinii de la stâne, câinii din adăposturile de câini	Animalele cu risc sunt: vulpile, șacalii, câinii enot, lupii.

<p>În cadrul campaniilor de conștientizare organizate de DSVSA, deținătorii de animale vor fi consiliați de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți cu privire la factorii de risc asociați cu transmiterea bolii la om și a măsurilor de prevenție.</p> <p>În baza rezultatelor analizelor de laborator care atestă infectarea animalelor cu <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i>, <i>B. suis</i>, medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmească ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infecție.</p>	<p>Carnivorele afluite prin programul de control, supraveghere și monitorizare a rabiei (vulpi, șacali) atât cele găsite moarte cât și cele împușcate vor fi testate în procent de 5%.</p> <p>Se testează și alte carnivore sălbatice susceptibile găsite moarte și/sau victime ale accidentelor de mașină/tren depistate în timpul efectuării supravegherii din fondurile cinegetice.</p> <p>Probele pozitive pentru genul se transmit la IDSA pentru confirmare și pentru identificare specie prin tehnici de biologie moleculară.</p> <p>În baza rezultatelor analizelor de laborator care atestă infectarea animalelor cu <i>Brucella abortus</i>, <i>B. melitensis</i>, <i>B. suis</i>, medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmească ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infecție.</p>
<p>Precizări de execuție Deținătorul de animale, medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial, după caz.</p>	<p>Precizări de execuție Medicul veterinar oficial, medicul veterinar de liberă practică împuternicit, gestionarii fondurilor cinegetice, alte persoane implicate în managementul silvic sau al faunei ori, după caz, vânătorii.</p>
<p>Diagnosticul se confirmă în baza art. 9, partea II, Capitolul 1, secțiunea 2 din Regulamentul 689/2020, partea II, capitolul 1, secțiunea 2, art. 9.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. <u>79/2008</u>, cu modificările și completările ulterioare și a reulamentului 429/2016, partea II, capitolul 1.</p>	
<p>III. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale</p>	<p>IV. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p>
<p>Precizări tehnice</p>	<p>Precizări tehnice</p>
<p>Supravegherea pasivă</p>	<p>Supravegherea pasivă</p>
<p>Supraveghere este efectuată de fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică organizați conform legii, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>Supraveghere este efectuată de fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică organizați conform legii, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire</p>
<p>Supravegherea activă</p>	<p>Supravegherea activă</p>
<p>Supravegherea animalelor prin examene de laborator 1.Examinare serologică a canidelor si ecvideelor coabitante, în caz de</p>	<p>Supravegherea animalelor prin examene de laborator 1.Examinare serologică la 5% din iepurii din crescătorii, prin testul Roz -</p>

suspiciune a bolii la rumegatoare și suine.	Bengal. Probele pozitive prin Roz - Bengal se examinează prin RFC. De la animalele seropozitive se prelevează probe de testicule, limfonoduri, splina și uter, în vederea efectuării examenului anatomopatologic, bacteriologic și histologic (HE/HEA/HEV și metoda Brown și Brenn). 2.Examinare serologica a canidelor si ecvideelor coabitante, in caz de suspiciune a bolii la rumegatoare si suine.
2. Examen anatomopatologic la lagomorfe, ecvideele si canidele moarte coabitante, în caz de suspiciune a bolii la rumegatoare și suine. Cadavrele/organele de la lagomorfe, ecvideele moarte, caectice cu leziuni suspecte de bruceloză se examinează anatomopatologic, bacteriologic și histopatologic (HE/HEA/HEV și metoda Brown și Brenn).	2. Examen anatomopatologic la lagomorfe, ecvideele si canidele moarte coabitante, in caz de suspiciune a bolii la rumegatoare si suine. Cadavrele/organele de la lagomorfe, ecvideele moarte, caectice cu leziuni suspecte de bruceloză se examinează anatomopatologic, bacteriologic și histopatologic (HE/HEA/HEV și metoda Brown și Brenn).
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial.	Medicul veterinar de liberă practică și medicul veterinar oficial.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Supraveghere este efectuată de fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică organizați conform legii, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire.	Supraveghere este efectuată de fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică organizați conform legii, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire.
Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR-IDS.	Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR-IDS.
Diagnosticul se confirmă conform Regulamentului 689/2020, partea II, Capitolul 1, secțiunea 2, art. 9	
Testarea animalelor la locul de destinație	
Pentru animalele provenite din schimburi intracomunitare se efectuează testarea serologică, ELISA, randomizat, pe un procent de 0,5% din efectiv, dar nu mai puțin de 2 probe pe lot, de la animalele (ecvidee, canide și lagomorfe) care intră în România; în cazul importului din țări terțe, se testează toate animalele la locul de destinație.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și Regulamentului 429/2016, Partea II, Capitolul 1.	

2. Infecția cu complexul *Mycobacterium tuberculosis* (*M. bovis*, *M. caprae*, *M. tuberculosis*) la Mammalia (terestre)

(alte specii de animale decât cele specificate la lit. b), punctul 2 și lit. d), punctul 2)

1. Pentru precizarea diagnosticului de infecție cu MTBC se recoltează, probe de limfonoduri, țesuturi și organe cu leziuni macroscopice de infecție cu MTBC: pleură, pulmon, ficat, splină, intestin, organe genitale etc.
2. Examenele de laborator (histopatologic și bacteriologic) pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sau la LNR-IDSa.
3. În cazul izolării speciilor din complexul *Mycobacterium tuberculosis*, tulpinile se trimit la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză, în vederea identificării fenotipice și genetice.

3. Infecția cu virusul rabic la lilieci

Grupa de animale-țintă: animalele din specia Chiroptera găsite moarte sau cu semne clinice de rabie

Se va aplica aceeași metodologie de diagnostic ca la punctul 3.1., lit. b).

4. Paratuberculoză

4.1. PARATUBERCULOZA LA BOVINE

Supravegherea în exploatațiile de bovine se face în conformitate cu prevederile Reg. 429/2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”)

1. Supraveghere pasivă

a) Monitorizarea paratuberculozei în populația de bovine.

b) Anunțarea cazurilor clinice de boală.

c) Prelevarea de probe serologice de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator, pentru confirmarea diagnosticului.

d) Prelevarea de probe serologice de la bovinele testate în cadrul programului de eradicare pentru infecția cu MTBC, care au reacționat pozitiv la tuberculina aviară (la TCS sau ELISA-y-IFN), pentru examinare serologică (iELISA cu fază de absorbție) la LSVSA desemnate și acreditate și/sau LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză, IDSa.

2. Supravegherea activă
2.1. Supravegherea prin examene serologice iELISA cu faza de absorbție, a tuturor bovinelor în vârstă de peste 24 luni nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe, pe perioada de așteptare sau carantină, la cererea și pe cheltuiala proprietarilor.
2.2. În cazul în care se solicită certificarea pentru această boală pentru animale ce au destinația export sau comerț intracomunitar sau certificarea exploatației ca exploatație liberă pentru această boală, la cererea și pe cheltuiala proprietarilor, se efectuează supravegherea prin examen serologic iELISA cu fază de absorbție, a tuturor bovinelor în vârstă de peste 24 luni. iatarilor, se efectuează supravegherea prin examen serologic iELISA cu fază de absorbție, a tuturor bovinelor în vârstă de peste 24 luni.
3. Toate animalele pozitive la iELISA cu fază de absorbție se vor examina bacterioscopic la laboratoarele desemnate la care sunt arondate DSVSA și/sau prin PCR, la IDSA, pe probe de fecale.
4. Animalele ale căror probe au avut rezultat negativ la examenul bacterioscopic și/sau PCR se vor retesta prin aceleași metode de 2 ori la interval de 6 luni.
5. Boala se confirmă atunci când, la unul sau mai multe animale (cu rezultate pozitive la examenul serologic prin iELISA cu fază de absorbție, bacterioscopic și/sau PCR pe fecale), la examenul histopatologic (met. HEA/HEV și ZNM) și bacterioscopic, pe probe de mucoasă intestinală și limfonodurile aferente, rezultatele sunt pozitive.
6. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
7. În caz de suspiciune sau confirmare a bolii, se plică măsurile de control prevăzute la art. 53-54 din Regulamentul nr. 429/2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”).
8. Exploatația devine liberă de paratuberculoză după ce toate animalele pozitive au fost eliminate din exploatație și toate animalele rămase în vârstă de peste 24 de luni au fost testate serologic de două ori, la interval de 6 luni cu rezultate negative.
4.2 PARATUBERCULOZA LA OVINE ȘI CAPRINE
Supravegherea în exploatațiile de ovine și caprine se face în conformitate cu prevederile Reg. 429/2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”)
1. Supraveghere pasivă
a) Monitorizarea paratuberculozei în populația de ovine și caprine.
b) Anunțarea cazurilor clinice de boală.

c) Prelevarea de probe serologice de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator, pentru confirmarea diagnosticului.
2. Supravegherea activă
2.1. Supravegherea prin examene serologice iELISA cu faza de absorbție, a tuturor ovinelor și caprinelor, în vârstă de peste 12 luni, nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe, pe perioada de așteptare sau carantină, la cererea și pe cheltuiala proprietarilor.
2.2. În cazul în care se solicită certificarea pentru această boală pentru animale ce au destinația export sau comerț intracomunitar sau certificarea exploatației ca exploatație liberă pentru această boală, la cererea și pe cheltuiala proprietarilor, se efectuează supravegherea prin examen serologic iELISA cu fază de absorbție, a tuturor ovinelor și caprinelor în vârstă de peste 12 luni. heltuiala proprietarilor, se efectuează supravegherea prin examen serologic iELISA cu fază de absorbție, a tuturor ovinelor și caprinelor în vârstă de peste 12 luni.
3. Toate animalele pozitive la iELISA cu fază de absorbție se vor examina bacterioscopic la laboratoarele desemnate la care sunt arondate DSVSA și/sau prin PCR, la IDSA, pe probe de fecale
4. Animalele ale căror probe au avut rezultat negativ la examenul bacterioscopic și/sau PCR se vor retesta prin aceleași metode de 2 ori la interval de 6 luni.
5. Boala se confirmă atunci când, la unul sau mai multe animale (cu rezultate pozitive la examenul serologic prin iELISA cu fază de absorbție, bacterioscopic și/sau PCR pe fecale), tăiate în scop de diagnostic, la examenul histopatologic (met. HEA/HEV și ZNM) și bacterioscopic, pe probe de mucoasă intestinală și limfonodurile aferente, rezultatele sunt pozitive.”
6. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
7. În caz de suspiciune sau confirmare a bolii, se plică măsurile de control prevăzute la art. 53- 63 din Regulamentul nr. 429/2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”).
8. Exploatația devine liberă de paratuberculoză după ce toate animalele pozitive au fost eliminate din exploatație și toate animalele rămase în vârstă de peste 12 luni au fost testate serologic de două ori, interval de 6 luni cu rezultate negative.

5. Encefalita japoneză

Baza legală: Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

(i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II

capitolul 1 (articolele 18 – 23) și (ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).
Supraveghere pasivă
Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală
Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricărui semn clinic medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA. Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricărui mortalități înregistrate la populația de animale vizată. Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.
Măsurile în cazul suspiciunii și confirmării sunt cele specifice unei boli de categoria D+E.

6. Febra West Nile

Scop: Supravegherea bolii

Baza legală: 1. Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare: (i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II capitolul 1 (articolele 18 – 23); și (ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30). 2. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare.
Precizări tehnice:
Supravegherea pasivă: 1. Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și

raportarea oricărui semn clinic al medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

2. Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricărui mortalități înregistrate la populația de animale vizată.

3. Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

4. Semnele clinice care pot sugera infecția cu virusul West Nile la cabaline sunt:

- a) ataxie;
- b) pareză;
- c) paralizia unuia sau mai multor membre;
- d) imobilitate;
- e) apatie, somnolență sau hiperexcitabilitate;
- f) reflex palpebral exacerbat;
- g) depresie;
- h) hiperestezie.

5. Semnele clinice care pot sugera infecția cu virusul West Nile la păsări sunt:

- a) apatie;
- b) depresie;
- c) letargie;
- d) incoordonare a mișcărilor aripilor;
- e) incapacitate de zbor;
- f) mișcări de pedalare;
- g) paralizie.

6. Se va avea în vedere diagnosticul diferențial față de următoarele boli: rabie, durină, tetanos, botulism, hipocalcemie, intoxicații cu metale grele și micotoxine.
7. Raportarea, în urma supravegherii generale, a animalelor deținute din speciile listate, respectiv ecvidde și păsări - cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul West Nile este urmată de prelevarea de probe pentru clarificarea statusului acestora; probele prelevate de la animalele vii cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul West Nile sunt reprezentate de ser pe coagul; probele de ser se testează pentru detecția imunoglobulinelor G la păsări și a imunoglobulinelor M la cabaline; probele de ser se expediază, în vederea testării, la IDSA.
8. În exploatațiile în care au fost confirmate cazuri de infecție cu virusul West Nile la om, animalele din speciile listate - ecvidde, păsări - sunt supuse examinării clinice și prelevării de probe de ser pe coagul pentru clarificarea statusului acestora; în cazul păsărilor, probele se prelevă în primul rând de la rață sau găscă, iar în lipsa lor, de la găină/curcă sau bibilică; probele de ser se testează pentru detecția imunoglobulinelor G la păsări și a imunoglobulinelor M la ecvidde, asigurând o depistare a infecției la o prevalență de 5% cu confidență de 95%, dar nu mai puțin de 5 probe/specie; în cazul în care în exploatație există un număr mai mic de 5 animale/specie, atunci se prelevă probe de la toate animalele; probele de ser se expediază, în vederea testării, la IDSA; rezultatele obținute în urma investigațiilor clinice și serologice se transmit direcției de sănătate publică județene și primăriei localității în care au fost diagnosticate cazuri de infecție cu virusul West Nile la om.
Precizări execuție:
Supravegherea pasivă: Monitorizarea este efectuată de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din cadrul LNR pentru arboviroze aparținând IDSA, precum și din cadrul ANSVSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă de către Laboratorul Național de Referință din cadrul Institutului de Diagnostic și Sănătate Animală.
Notificarea bolii se efectuează în conformitate cu prevederile legislației în vigoare.
Declararea bolii și măsuri de control Declararea focarului de boală în cazul infecției cu virusul West Nile se efectuează la suspiciunea clinică, corelată cu rezultatul pozitiv al testelor de laborator în conformitate cu prevederile prezentelor norme metodologice. În cadrul măsurilor aplicate ca urmare a depistării infecției cu virusul West Nile, se pot evidenția două situații: a) exploatații cu animale fără semne clinice și cu rezultate pozitive la testele de laborator (Ig G pentru păsări și Ig M pentru ecvidde) - situație în care nu se declară focar de boală; b) exploatații cu animale cu semne clinice și cu rezultate pozitive la testele de laborator - situație în care se declară focar de boală.

În ambele situații, în aceste exploatații pot exista sau nu cazuri de infecție cu virusul West Nile la om.

În situația prevăzută la lit. a) se recomandă aplicarea, în exploatație, de către proprietar a următoarelor măsuri:

- (i) distrugerea biotopurilor favorabile dezvoltării vectorilor și păsărilor sălbatice;
- (ii) controlul vectorilor prin dezinsecții periodice ale adăposturilor conform recomandărilor producătorului, precum și protejarea animalelor de atacul vectorilor.

În situația prevăzută la lit. b) se dispun următoarele măsuri:

- (i) distrugerea biotopurilor favorabile dezvoltării vectorilor și păsărilor sălbatice;
- (ii) controlul vectorilor prin dezinsecții periodice ale adăposturilor, în conformitate cu recomandările producătorului, precum și protejarea animalelor de atacul vectorilor;
- (iii) în cazul cabalinelor - tratamentul simptomatic al animalelor cu semne clinice; în cazul păsărilor domestice - uciderea păsărilor cu semne clinice din exploatație întrucât acestea pot reprezenta rezervor de virus;
- (iv) interzicerea intrării și ieșirii de animale receptive în și din exploatație.

Focarul se stinge atunci când animalele afectate (cabalinele) nu mai prezintă semne clinice și s-au efectuat două dezinsecții ale adăposturilor și animalelor la interval de 10 - 14 zile eficiente pentru stadiile larvare și de adult, dar nu mai devreme de 30 zile de la dezinsecția finală.

În ambele cazuri, DSVSA informează, în scris, în regim de urgență, direcția de sănătate publică și primăria localității respective despre testele efectuate și rezultatele obținute, în vederea aplicării măsurilor de prevenire a difuzării virusului, atât la oameni, cât și la animalele receptive.

7. Febra Q

Baza legală:

Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

- (i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II capitolul 1 (articolele 18 – 23) și
- (ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în toate tipurile de exploatații de bovine, ovine și caprine

Precizări tehnice

Supravegherea pasivă (pasivă)

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricăror mortalități înregistrate la populația de animale vizată.

Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

Se aplică în cazurile de avort, fătări de produși morți sau vii neviabili, infertilitate, metrite sau alte afecțiuni de reproducție cu diagnostic neprecizat astfel:

1. În cazul avortonilor, fătărilor de produși morți sau vii neviabili se efectuează examenul necropsic și se supun investigațiilor de laborator:

Probe de placentă/cotiledoane recoltate de la animalele care au avortat și fragmente de țesuturi/organe recoltate de la avortoni, produși morți sau vii neviabili (*splină*, limfonoduri, ficat, pulmon și rinichi) pentru examene histopatologice (metodele HE/HEA/HEV, ZNM, imunohistochimic);

- Tamponare vaginale, tamponare placentă recoltate cu predilecție din zonele cu necroză, placentă-cotiledoane cu leziuni, probe recoltate de la feteșii avortați (*splina*, pulmon, ficat și conținut stomacal) pentru examenul PCR. Probele se prelevează de la femele în maxim 8 zile după avort și se transmit la LNRDSA în maxim 24-48 ore de la recoltarea acestora.

Probele pentru PCR se transportă către laborator în recipiente refrigerate la temperatura de cel mult 4°C, în situația în care perioada de timp dintre momentul recoltării și cel al sosirii în laborator nu depășește 4-5 ore; în cazul în care intervalul de timp depășește intervalul menționat anterior acestea se conservă și se transportă la -15°C.

2. De la animalele vii (bovine, ovine, caprine) care au avortat se vor recolta probe de sânge în scopul testării prin iELISA, în intervalul de 15-21 zile de la avort pentru ovine, caprine și în 15 zile dar nu mai mult de 4 luni de la avort pentru bovine.

3. Monitorizarea datelor relevante despre suspiciunile și eventualele confirmări ale bolii.

4. Raport trimestrial privind suspiciunile, confirmările de boală, transmis la ANSVSA de către DSVSA.

Pentru conduita de diagnostic se procedează astfel:

La bovine:

1. Se prelevează probe în scopul testării PCR, după cum urmează:

i) de la un număr de maximum 3 bovine din tot efectivul de bovine ce au avortat și feteși se vor preleva probe de tamponare vaginale sau placentă sau materiale rezultate în urma avortului (placentă și conținut stomacal, splină, pulmon sau ficat) în intervalul de maximum 8 zile de la producerea avortului pentru examen PCR;

2. De la un număr de minimum 6 bovine cu respectarea proporției de 3 multipare și 3 primipare din efectivul de bovine ce au avortat în urmă cu 15 zile și mai puțin de 4 luni în urmă se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA (de preferat kituri ELISA utilizând antigen preparat

din izolatele de Coxiella de la rumegătoare);

3. De la bovine cu afecțiuni de reproducție cum ar fi retenții placentare, metrite exprimate în ultimele 4 luni, se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA (de preferat kituri ELISA utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare), pentru a atinge numărul de animale testate la 6 probe în total;

4. De la animale din același efectiv (pct. 2 și 3) ce nu prezintă afecțiuni de reproducție se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA (de preferat kituri ELISA utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare), pentru a atinge numărul de animale testate la 6 probe în total.

La rumegătoarele mici:

1. De la un număr de 2 până la 6 probe prelevate de la capre și oi ce au avortat în ultimele 8 zile se prelevează tampoane vaginale sau tampoane placentare sau probe din materialul avortat (placenta și conținut stomacal, splină, pulmon sau ficat de la fete) pentru examen PCR pentru a se putea efectua examenul diferențial al avorturilor.

2. În cazul în care este disponibilă numai o singură probă pentru examen PCR sau dacă rezultatul la testul PCR este slab pozitiv, atunci se urmează conduita de mai jos:

i) În turmele de capre și oi în care au existat avorturi, se prelevează probe de sânge începând cu a 15-a zi după avort dar nu mai târziu de 3 săptămâni după avort. Numărul minim de animale de la care se prelevează probele este de 10/turma, de preferat de la cele care au avortat (dacă este posibil 5 sau un număr mai mare); Probele de sânge se testează prin examene serologice ELISA, de preferat kituri ELISA utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare.

ii) În turmele de capre și oi în care au existat fătări de proști neviabili, se prelevează probe de sânge începând cu a 15 zi după fătare dar nu mai târziu de 3 săptămâni după fătare. Numărul minim de animale de la care se prelevează probele este de 10/turma, de preferat de la cele care au fătat proști neviabili (dacă este posibil 5 sau un număr mai mare); Probele de sânge se testează prin examene serologice ELISA, de preferat kituri ELISA utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare

iii) de la capre și oi din aceeași turmă ce nu prezintă afecțiuni de reproducție la trei săptămâni după fătare, se prelevează probe de sânge pentru examen serologic prin ELISA (de preferat kituri ELISA utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare), pentru a atinge numărul minim de animale testate la 10).

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Supravegherea pasivă (pasivă)

Supraveghere este efectuată de fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică organizați conform legii, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire.

Probele pentru confirmare se prelevează de către medicii veterinari oficiali și se trimit la IDSA.

Boala se confirmă în conformitate cu art. 9 de la partea II, Capitolul 1, secțiunea 2 din Regulamentul delegat (UE) 2020/689.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008

Măsurile în cazul suspiciunii și confirmării sunt cele specifice unei boli de categoria E

8. Encefalomielite ecvină (de est și de vest)

Baza legală:

Regulamentul (UE) 2016/429, cu modificările și completările ulterioare:

(i) normele privind notificarea și raportarea prevăzute în partea II

capitolul 1 (articolele 18 – 23) și

(ii) normele privind supravegherea prevăzute în partea II capitolul 2 (articolele 24 – 30).

Supraveghere pasivă

Scop: Detecția timpurie a cazurilor de boală

Observarea stării de sănătate a animalelor deținute din speciile listate, efectuată de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante și raportarea oricărui semn clinic medicii veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.

Raportarea de către operatori și alte persoane fizice sau juridice relevante a oricărui mortalități înregistrate la populația de animale vizată.

Monitorizarea documentelor care pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitar-veterinare și a altor documente care însoțesc transporturile de animale deținute din speciile listate care provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau din țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor legislației în vigoare.

Măsurile în cazul suspiciunii și confirmării sunt cele specifice unei boli de categoria E.

9. Boala cu herpesvirusul koi (Infecția cu herpesvirusul crapului koi)

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 429/2016 și a actelor delegate de implementare a acestuia

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crapului și a hibridilor acestuia, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a ciprinidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, b) Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator în cazul suspiciunii bolii sau observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațiile de ciprinide
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în toate exploatațiile de ciprinide și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de ciprinide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator.
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1. a) Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în funcție de categoria de risc a unității piscicole și a statusului sanitar a unității piscicole și a statusului sanitar b) Inspecțiile constau în verificarea registrelor unităților de acvacultura și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice- c) Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu Ordinul ANSVSA nr. 145/2018. Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de 16-28°C
PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea activă
1. Medicul veterinar oficial sau medicii veterinari de liberă practică împuterniciți realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. 2. Examenele de laborator se efectuează la LNR-IDS/LSVSA, astfel:

2.1. Supraveghere prin real time PCR la LNR-IDSa;

2.2. Diagnostic prin detecție de virus prin real time PCR, PCR si secvențiere la LNR-IDSa și IF la LNR-IDSa/LSVSA.

Diagnosticul de laborator se confirmă la LNR-IDSa prin:

1. real time PCR, PCR urmat de secvențiere;

Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare și cu prevederile de la Capitolul 1, Partea II, Regulamentul 429/2016.

Partea a II-a Programe de supraveghere, control și eradicare a bolilor la animale, zoonozelor și agenților zoonotici, conform prevederilor unor reglementări specifice, altele decât cele menționate în partea I, pentru:

a) Salmoneloze zoonotice, conform Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară:

1. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România
Scop: Apărarea sănătății publice prin reducerea și/sau menținerea procentului maxim la cel mult 1% al efectivelor de găini de reproducție adulte din specia Gallus gallus pozitive pentru Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium și Salmonella Virchow.
Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a găinilor de reproducție, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL
1. Toate exploatațiile ce cuprind cel puțin 250 de găini de reproducție sunt incluse în Program.
2. Un efectiv de găini de reproducție este reprezentat de un grup sau mai multe grupuri de găini de reproducție ce împart aceeași unitate de producție, sunt adăpostite în același spațiu-aer sau în aceeași zonă de creștere și sunt exploatate în același scop. În cazul în care adăposturile unde sunt crescute găinile de reproducție sunt compartimentate, păsările crescute în acele adăposturi au aceeași vârstă, origine, condiții de creștere și bunăstare, acestea pot fi considerate un singur efectiv.
3. Serotipuri relevante : S. Enteritidis, S. Typhimurium (inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-), S. Infantis și S. Hadar, S. Virchow.
4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA.
5. Fiecărui efectiv de găini de reproducție i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente : codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării hălei cu păsări.
6. Programarea calendaristică, pe săptămâni, a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimite la începutul fiecărui an calendaristic către DSVSA și este supusă verificării și aprobării acesteia.
7. Testarea probelor în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România (atât în cadrul

controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) cât și în cadrul controlului oficial) se realizează doar în cadrul laboratoarelor desemnate de ANSVSA în conformitate cu prevederile Art 12. din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)
DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop. Instruirea personalului ce prelevează probe se realizează cel puțin o dată pe an și ori de câte ori este nevoie.

B. Programul de control oficial

DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop și folosind materiale (kituri) de recoltat probe specifice acestui scop. Este interzisă recoltarea probelor din cadrul controlului oficial de altă persoană decât cea desemnată în acest scop.

Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de găini de reproducție incluse în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de găini de reproducție din România este opțională și se efectuează în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 al Comisiei din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonellei la păsările de curte. Schema de vaccinare este prezentată de către reprezentantul exploatației pentru avizare la DSVSA înainte de populare împreună cu prospectele vaccinurilor utilizate.

Nu se consideră efectiv vaccinat acel efectiv ce nu are schema de vaccinare completă, conform instrucțiunilor producătorului.

PRECIZĂRI TEHNICE

Cadrul legal:

1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară;

2. Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus;

3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specific în cadrul programelor naționale de control al salmonellei la păsările de curte;

4. Regulamentul (CE) nr. 213/2009 al Comisiei din 18 martie 2009 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1003/2005 în ceea ce privește controlul și testarea Salmonellei în efectivele de reproducție din specia Gallus gallus și de curcani;

5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare;

6. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România, aprobat prin decizie grant a Comisiei Europene.

Notificarea suspiciunii/confirmării se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 pentru aprobarea Normei

sanitare veterinară privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, cu modificările și completările ulterioare pentru următoarele serotipuri Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium și Salmonella Virchow.

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)

Categorii de testat și frecvența:

a) pui de o zi - maximum 10 probe meconiu și maxim 60 cadavre, potrivit prevederilor lit. B din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;

b) tineret - fiecare efectiv din exploatație (hală populată):

1. la 4 săptămâni;

2. cu aproximativ 2 săptămâni înainte ca păsările să intre în faza de ouat sau să fie mutate în unitatea de ouat.

Se prelevează minimum 2 perechi de "tampoane șosete" ce reprezintă două probe sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată).

c) adulte - din două în două săptămâni în fiecare efectiv (hală populată):

1. în baterii - cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150 g fiecare din fiecare efectiv (hală populată);

2. la sol:

i) 5 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete") din fiecare efectiv (hală populată) ce vor fi grupate în minim două probe compuse, sau

ii) cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf din fiecare efectiv (hală populată) sau

iii) cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului din fiecare efectiv (hală populată) - 150 gr/probă compusă.

B. Programul de control oficial

a) Control oficial de rutină în toate efectivele (hale populate) din exploatație:

1. o prelevare oficială de rutină în termen de 4 săptămâni de la începutul perioadei de ouat sau de la mutarea păsărilor în unitatea de ouat;

2. o prelevare oficială de rutină spre sfârșitul perioadei de ouat, cel mai devreme cu 8 săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;

o prelevare oficială de rutină în cursul producției, într-un moment suficient de îndepărtat de cele 2 prelevări anterioare.

Un efectiv un efectiv de găini de reproducție este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului UE:

- în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium sau Salmonella Virchow. (cu excepția sușelor vaccinale) într-una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipurile de Salmonella relevante sunt depistate doar în proba de praf; sau

- în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium sau Salmonella Virchow. (cu excepția sușelor vaccinale) într-una sau mai multe probe prelevate în cadrul programului de autocontrol; sau

- în cazul în care probele prelevate pentru confirmare în cadrul controalelor oficiale în conformitate cu punctul 2.2.2.2 litera (b) din Regulamentul 200/2010 nu confirmă prezența serotipurilor de Salmonella relevante, dar agenții antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene au fost depistați în efectiv.

<p>b) Prelevarea oficială pentru confirmare:</p> <p>1. În situația puțin probabilă în care există indicii concludente suficiente pentru a justifica prelevarea suplimentară a probelor oficiale pentru confirmare și pentru a elimina un rezultat inițial fals pozitiv, se pot preleva probe oficiale pentru confirmare. Aceste probe se recoltează doar cu acordul scris al ANSVSA după prezentarea unui raport detaliat al situației de către DSVSA județeană, care a ajuns la concluzia că efectivele inițial pozitive trebuie supuse unei noi eșantionări.</p> <p>Raportul va fi înaintat de către DSVSA județeană în maxim 24h de la primirea rezultatelor serotipizării de la nivelul IDSA, iar ANSVSA va furniza răspunsul în maxim 24h de la primirea raportului anterior menționat, în ambele situații termenul de 24 h putând fi prelungit doar în zilele declarate libere în mod oficial și cele de sâmbătă și duminică.</p> <p>Numai după recepționarea răspunsului ANSVSA se poate proceda la o nouă recoltare de probe în cadrul controlului oficial.</p> <p>2. Odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează, suplimentar, cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene.</p> <p>3. În cazul în care se detectează substanțe antimicrobiene sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene, infecția cu Salmonella se consideră ca fiind confirmată.</p> <p>4. Nu se efectuează prelevare oficială pentru confirmare ulterior unui rezultat pozitiv pentru serotipurile de Salmonella relevante la probele recoltate în cadrul controlărilor oficiale.</p>
<p>C. Categoriile de probe ce se prelevează:</p>
<p>a) Control oficial de rutină în toate efectivele (hale populate) din exploatație:</p>
<p>i) în baterii - cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150 g fiecare din fiecare efectiv (hală populată);</p>
<p>ii) la sol - 5 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete"), din fiecare efectiv (hală populată) ce vor fi grupate în cel puțin două probe compuse, sau cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință (tampon "șosetă") și o probă de praf din fiecare efectiv (hală populată), sau cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului din fiecare efectiv a cel puțin 150 gr/probă compusă (hală populată).</p> <p><i>Odată cu prelevarea oficială de probe prevăzută la punctul B, lit. a) se verifică documentele relevante care atestă că păsărilor nu li s-au administrat agenți antimicrobieni sau, în cazul suspiciunii unor astfel de administrări, se prelevează probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult 5 păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.</i></p>
<p>b) Prelevarea oficială pentru confirmare:</p>
<p>1. Prelevarea probelor se face în conformitate cu precizările lit. a); toate probele recoltate sunt analizate la LNR din cadrul IDSA.</p>
<p>2. Odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează în mod obligatoriu, suplimentar, cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene.</p>
<p>3. Un efectiv de găini de reproducție este considerat pozitiv:</p>

(i) în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de Salmonella relevante, cu excepția tulpinilor vaccinale, în una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găini de reproducție; sau
(ii) în cazul în care au fost depistați în efectiv agenți antimicrobieni sau cu acțiune bacteriostatică.
Această regulă nu se aplică situațiilor excepționale prevăzute la Precizări tehnice, lit. B Programul de control oficial, lit. b), atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru Salmonella la autocontrol nu a fost confirmat în urma prelevării oficiale a probelor în conformitate cu protocolul menționat la Precizări tehnice, lit. B - Categoriile de probe ce se prelevează lit. a).
4. În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de Salmonella relevante se aplică prevederile lit. C din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2.160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, precum și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România.
5. După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv este obligatorie prelevarea oficială de probe pentru verificarea eficienței decontaminării; în cazul în care rezultatele testelor oficiale de verificare a eficienței decontaminării sunt necorespunzătoare, se repetă acțiunile de decontaminare, după care se repetă prelevarea oficială de probe până la obținerea de rezultate corespunzătoare; costul analizelor de laborator pentru probele de verificare a eficienței decontaminării prelevate a doua oară, precum și pentru eventualele prelevări ulterioare este suportat de operatorul economic; repopularea unei hale/a unui adăpost în care anterior a fost crescut un efectiv pozitiv la serotipurile relevante de Salmonella se efectuează numai după ce probele oficiale de verificare a eficienței dezinfecției au avut rezultate corespunzătoare.
PRECIZĂRI EXECUȚIE
1. Detecția Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN/ISO 6579-1: 2017/ A1: 2020- anexa D - Microbiologia produselor alimentare și furajere - Metodă orizontală pentru detecția bacteriilor din genul Salmonella; Amendamentul 1: anexa D - Detecția Salmonella spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.
2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze, se examinează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR Salmoneloze Animale și desemnate de către ANSVSA și la LNR Salmoneloze Animale din cadrul IDSA.
3. Toate tulpinile de Salmonella spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică.
4. Probele oficiale de rutină pentru testarea prezentei agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recoltate în cadrul Programului Național de Control a salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene - antibiotice și sulfamide. În cazul suspiciunii/confirmării unui focar de Salmonella serotip relevant probele pentru determinarea rezidurilor de antibiotice vor fi transmise spre testare către Laboratorul Național de referință pentru reziduri din cadrul Institutului de Igienă și Sănătate Publică Veterinară.
5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006.
6. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile Salmonella Enteritidis vaccinale și sălbatice se face în cadrul LNR - Salmoneloze Animale din IDSA.
7. În cazul vânzărilor de păsări către terți este obligatorie respectarea prevederilor Ordinului Președintelui ANSVSA nr.14/2014; din punct de vedere al programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție. Această vânzare se va face având la bază un buletin de analiză cu rezultat negativ pentru serotipurile relevante de Salmonella cu valabilitate de cel mult 21 de zile de la data prelevării probelor.

8. Modul de prelevare și trimitere al probelor la LSVSA este cel menționat la punctul PRECIZARI TEHNICE-litera A- Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol).

9. În cazul în care această valabilitate este depășită, obligatoriu vor fi recoltate noi probe conform protocolului menționat în prezenta secțiune.

2. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România

Scop: Apărarea sănătății publice prin reducerea și/sau menținerea procentului maxim la cel mult 2% al efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a găinilor ouătoare, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A

SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL

1. Toate exploatațiile ce cuprind cel puțin 350 găini ouătoare (*Gallus gallus*) ce produc ouă destinate consumului uman vor fi incluse în program.

2. Un efectiv de găini ouătoare este reprezentat de un grup sau mai multe grupuri de găini ouătoare ce împart aceeași unitate de producție, sunt adăpostite în același spațiu-aer sau în aceeași zonă de creștere și sunt exploatate în același scop.

3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-

4. Lista actualizată a exploatațiilor precum și a efectivelor incluse în program se va găsi la nivelul fiecărui DSVSA.

5. Fiecărui efectiv de găini ouătoare i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării hălei cu păsări.

5. Programarea calendaristică a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimite la începutul fiecărui an calendaristic către DSVSA și este supusă verificării și aprobării acesteia.

6. Testarea probelor în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România (atât în cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) cât și în cadrul controlului oficial) se realizează doar în cadrul laboratoarelor desemnate de către ANSVSA în conformitate cu prevederile Art 12. din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)- DSVSA județeană se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România sunt recoltate numai de personal instruit și folosind materiale (kituri) de recoltat probe specifice acestui scop. Instruirea personalului ce recoltează probele se realizează cel puțin o dată pe an și ori de câte ori este nevoie.

B. Programul de control oficial- DSVSA județeană se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop folosind materiale (kituri) de recoltat probe specifice acestui scop. Este interzisă recoltarea probelor din cadrul controlului oficial de altă persoană decât cea desemnată în acest scop.

Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de găini ouătoare incluse în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de găini ouătoare din România este opțională și se face în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006. Schema de vaccinare este prezentată de către reprezentantul exploatației pentru verificare și avizare la DSVSA înainte de populare împreună cu prospectele vaccinurilor utilizate.

Vaccinurile vii împotriva serotipurilor de *Salmonella* relevante (*S. enteritidis*, *S. typhimurium*) nu se pot utiliza în cadrul programelor naționale de control la găinile ouătoare aflate în perioada de producție.

Totodată, vaccinurile vii împotriva serotipurilor de *Salmonella* relevante (*S. enteritidis*, *S. typhimurium*) nu se pot utiliza în cadrul PNCS dacă producătorul nu furnizează o metodă corespunzătoare care să permită diferențierea bacteriologică a tulpinilor de *Salmonella* de tip sălbatic de tulpinile vaccinale.

PRECIZĂRI TEHNICE

Cadrul legal:

1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;
2. Regulamentul Comisiei (UE) nr. 517/2011 din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Regulamentului (UE) nr. 200/2010;
3. Regulamentul (CE) nr. 1237/2007 al Comisiei din 23 octombrie 2007 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și a Deciziei 2006/696/CE în ceea ce privește introducerea pe piață a ouălor provenind din efective de găini ouătoare infectate cu Salmonella, cu amendamentele ulterioare;
4. Prevederile Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România, aprobat anual prin decizie grant a Comisiei Europene;
5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)

Se prelevează probe din toate efectivele (hale populate), astfel:

- a) pui de o zi - maxim 10 probe meconiu și maxim 60 cadavre potrivit prevederilor lit. B din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;
 - b) tineret - cu aproximativ 2 săptămâni înainte ca păsările să intre în faza de ouat sau să fie mutate în unitatea de ouat din fiecare efectiv (hale populate);
- Se prelevează minimum 2 perechi de "tampoane șosete" sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată);
- c) adulte - la un interval de 15 săptămâni din fiecare efectiv (hală populată):
 1. în baterii - cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150 g fiecare din fiecare efectiv (hală populată);
 2. la sol - 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete").

B. Programul de control oficial

-Prelevarea oficială de probe de realizează:

- a) anual dintr-un efectiv din toate exploatațiile cu cel puțin 1000 de păsări;
- b) la vârsta de 24 săptămâni (\pm 2 săptămâni) a unui efectiv nou ce a fost introdus într-o hală/adăpost în care efectivul anterior a fost depistat pozitiv pentru Salmonella Enteritidis sau Salmonella Typhimurium;
- c) în orice caz în care se suspectează o infecție cu Salmonella, atunci când se investighează focare de boli cu transmitere prin alimente, în conformitate cu art. 8 din Directiva 2003/99/CE, sau în orice cazuri în care DSVSA consideră că este necesar, utilizând protocolul privind prelevarea de probe prevăzut la lit. D pct. 4 lit. (b) din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2.160/2003;
- d) în toate celelalte efective din exploatație, în cazul în care se depistează în urma controlului oficial sau în urma autocontrolului, prezența Salmonellei Enteritidis sau a Salmonellei Typhimurium într-unul din efectivele din exploatație;
- e) în cazul în care autoritatea competentă consideră necesar.

În cadrul controlului oficial se prelevează:

1. în baterii - 2 probe compuse de materii fecale proaspete plus cel puțin o probă compusă de materii proaspete în funcție de mărimea efectivului, sau
2. la sol - 2 perechi tampoane "șosete",

Pe lângă cele două probe de materii fecal proaspete sau cele două perechi de tampoane "șosete", medicul veterinar oficial va recolta în plus cel puțin o probă de pereche de tampoane "șosete" sau o probă compusă de materii fecale proaspete în funcție de mărimea efectivului.

În situația excepțională puțin probabilă în care există indicii concludente suficiente pentru exclude rezultate inițiale fals pozitive la autocontrol, se pot preleva suplimentar probelor oficiale de confirmare, în conformitate cu prevederile Reg. 2160/2003, anexa II, punctul D.4. Aceste probe se vor recolta doar cu acordul scris al ANSVSA după prezentarea unui raport detaliat a situației de către DSVSA județeană, care a ajuns la concluzia că efectivele inițial pozitive trebuie supuse unei noi eșantionări. Raportul va fi înaintat de către DSVSA județeană în maxim 24h de la primirea rezultatelor serotipizării de la nivelul IDSA, iar ANSVSA va furniza răspunsul în maxim 24h de la primirea raportului anterior menționat, în ambele situații termenul de 24 h putând fi prelungit doar în zilele declarate libere în mod oficial și cele de sâmbătă și duminică. Numai după recepționarea răspunsului ANSVSA se poate proceda la o noua recoltare de probe în cadrul controlului oficial.

Probele oficiale de confirmare se vor recolta în conformitate cu prevederile Regulamentului 2160/2003, Anexa II. D, punctul 4.b.

Odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează, suplimentar, cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene.

În cazul în care se detectează substanțe antimicrobiene sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene, infecția cu Salmonella se consideră ca fiind confirmată.

Nu se efectuează prelevare oficială pentru confirmare ulterior unui rezultat pozitiv pentru serotipurile de Salmonella relevantă pentru probele recoltate în cadrul controalelor oficiale.

1. În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de Salmonella relevante se aplică prevederile lit. D din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România. Un efectiv este considerat pozitiv și în cazul în care probele oficiale de praf sunt pozitive, iar probele de materii fecale proaspete/încălțăminte de unică folosință/tampoane șosete sunt negative.

După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării.

2. În cazul în care aceste teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării nu sunt corespunzătoare, se vor repeta acțiunile de decontaminare, după care se vor recolta încă o dată teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării; costul analizelor de laborator pentru probele de verificare a eficienței decontaminării prelevate a doua oară, precum și pentru eventualele prelevări ulterioare este suportat de operatorul economic; repopularea unei hale/adăpost în care anterior a fost crescut un efectiv pozitiv la serotipurile relevante de Salmonella, se va efectua numai după ce probele oficiale de verificare a eficienței dezinfecției au avut rezultate corespunzătoare.

3. În situația excepțională puțin probabilă în care există indicii concludente suficiente pentru exclude rezultate inițiale fals pozitive la autocontrol, se pot preleva suplimentar probelor oficiale de confirmare, în conformitate cu prevederile Reg. 2160/2003, anexa II, punctul D.4. Aceste probe se vor recolta doar cu acordul scris al ANSVSA după prezentarea unui raport detaliat a situației de către DSVSA județeană, care a ajuns la concluzia că efectivele inițial pozitive trebuie supuse unei noi eșantionări. Raportul va fi înaintat de către DSVSA județeană în maxim 24h de la primirea rezultatelor serotipizării de la nivelul IDSA, iar ANSVSA va furniza răspunsul în maxim 24h de la primirea raportului anterior menționat, în ambele situații termenul de 24 h putând fi prelungit doar în zilele declarate libere în mod oficial și cele de sâmbătă și duminică. Numai după recepționarea răspunsului ANSVSA se poate proceda la o noua recoltare de probe în cadrul controlului oficial.

Probele oficiale de confirmare se vor recolta în conformitate cu prevederile Regulamentului 2160/2003, Anexa II. D, punctul 4.b, respectiv: prelevarea unui număr de 7 probe, dintre care 5 de fecale și 2 de praf, fiecare dintre acestea fiind testată individual sau investigația bacteriologică a cecurilor și oviductelor provenite de la 300 de păsări ori investigația bacteriologică a cojii și a conținutului a 4.000 de ouă, de la nivelul efectivului suspiciat; toate probele recoltate trebuie analizate la LNR din cadrul IDSA și respectiv, pentru probele de ouă recoltate, la IISPV.

Odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează, suplimentar, cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene.

În cazul în care se detectează substanțe antimicrobiene sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene, infecția cu Salmonella se consideră ca fiind confirmată.

Nu se efectuează prelevare oficială pentru confirmare ulterior unui rezultat pozitiv pentru serotipurile de Salmonella relevantă pentru probele recoltate în cadrul controalelor oficiale.

Recoltarea probelor se realizează conform prevederilor lit. D pct. 4 din anexa II la Regulamentul CE nr. 2.160/2003,

4. Un efectiv de găini ouătoare este considerat pozitiv:

a) în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de Salmonella relevante, cu excepția tulpinilor vaccinale, în una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, în cadrul programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găini ouătoare chiar dacă serotipurilor de Salmonella relevante sunt detectate în probe de praf; sau

b) în cazul în care au fost depistați în efectiv agenți antimicrobieni sau cu acțiune bacteriostatică.

Această regulă nu se aplică situațiilor excepționale descrise la pct. 3, atunci când rezultatul inițial pozitiv pentru Salmonella la autocontrol nu a fost confirmat de protocolul de prelevare a probelor detaliat la acest punct.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. *Detectia Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2017/A1:2020 Microbiologia lanțului alimentar - Metodă orizontală pentru detectarea, numărarea și serotipizarea Salmonella; Partea 1: «Detectarea Salmonella spp»*

2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze se examinează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR Salmoneloze Animale și desemnate de către ANSVSA și la LNR Salmoneloze Animale din cadrul IDSA.

3. Toate tulpinile de Salmonella spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze sunt trimise la LNR Salmoneloze Animale - IDSA pentru tipizare serologică.”

4. Probele oficiale pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene - antibiotice și sulfamide.

5. Punerea pe piață a ouălor provenite din efective de găini ouătoare ce produc ouă destinate consumului uman se face în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1237/2007, cu amendamentele ulterioare.

6. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006.

7. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile Salmonella Enteritidis vaccinale și sălbatice se face în cadrul LNR-Salmoneloze Animale din IDSA.

7.Este interzisă vânzarea găinilor ouătoare aflate la sfârșitul perioadei de producție către persoane fizice terțe.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
3. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România
Scop: Reducerea și/sau menținerea la cel mult 1% a procentului maxim de efective de pui de carne pozitive pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium.
Supravegherea în exploatațiile comerciale de pui carne, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL
<p>1. Toate exploatațiile cu efective de pui de carne (broileri) ce cuprind cel puțin 500 de păsări din specia Gallus gallus vor fi incluse în program.</p> <p>2. Un efectiv de pui de carne (broileri) este reprezentat de un grup sau mai multe grupuri de pui de carne (broileri) ce împart aceeași unitate de producție, sunt adăpostite în același spațiu - aer sau în aceeași zonă de creștere și sunt exploatate în același scop. În cazul în care adăposturile unde sunt crescuți puii de carne sunt compartimentate, păsările crescute în acele adăposturi au aceeași vârstă, origine, condiții de creștere și bunăstare, acestea pot fi considerate un singur efectiv.</p> <p>3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-.</p> <p>4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA.</p> <p>5. Fiecărui efectiv de broileri i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări.</p> <p>6. Programarea calendaristică, pe săptămâni, a populărilor și a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimite DSVSA și este supus aprobării acesteia.</p> <p>7. Testarea probelor în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România (atât în cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) cât și în cadrul controlului oficial) se realizează doar în cadrul laboratoarelor desemnate în conformitate cu prevederile Art 12. Din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.</p>
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) - probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop și folosind materiale (kituri) de recoltat probe specifice acestui scop. Instruirea personalului ce recoltează probele se realizează cel puțin o dată pe an și ori de câte ori este nevoie.
B. DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop și folosind materiale (kituri) de recoltat probe specifice acestui scop. Este interzisă recoltarea probelor din cadrul controlului oficial de altă persoană decât cea desemnată în acest scop.
PRECIZĂRI TEHNICE
Cadrul legal:
<p>1.Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul Salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară;</p> <p>2.Regulamentul (CE) nr. 200/2012 al Comisiei din 8 martie 2012 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul comunitar de diminuare a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la puii de (Notă G&G: lipsă text)</p>

3.Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE)nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specific în cadrul programelor naționale de control al salmonellei la păsările de curte;

4. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare;

5. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România, aprobat anual prin decizie grant a Comisiei Europene.

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)

Fiecare efectiv de pui de carne din exploatație (hală populată) va fi testat într-un interval de 3 săptămâni înainte de începerea depopulării și expedierii păsărilor către abator. Pentru ca puii de carne să poată fi expediți către abator, este obligatoriu să se cunoască rezultatul testării (serotipul) și să se completeze documentele care furnizează informațiile privind lanțul alimentar.

Probele constau în 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete") pentru fiecare efectiv (hală populată). Cele două perechi de încălțăminte de unică folosință se vor grupa și testa într-o singură probă.

B. Programul de control oficial

Prelevarea oficială de probe se realizează:

a) anual, dintr-un efectiv de pui de carne din 10% dintre exploatațiile cu peste 5.000 de păsări;

b) ori de câte ori este necesar.

Probele constau în două perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete") pentru fiecare efectiv (hală populată). Cele două perechi de încălțăminte de unică folosință se grupează și testează într-o singură probă.

Odată cu prelevarea oficială de probe prevăzută la lit. a) se verifică documentele relevante care atestă că păsărilor nu li s-au administrat agenți antimicrobieni sau, în cazul suspiciunii unor astfel de administrări, se prelevează probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult 5 păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.

Un efectiv depistat pozitiv cu unul dintre serotipurile relevante de Salmonella ca urmare a controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la efectivele de broileri este considerat ca un efectiv confirmat pozitiv și supus măsurilor și restricțiilor sanitar-veterinare în vigoare, fără a se efectua alte investigații suplimentare în cadrul programului de control oficial.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Detectia Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2017/A1:2020 Microbiologia lanțului alimentar - Metodă orizontală pentru detectarea, numărarea și serotipizarea Salmonella; Partea 1: «Detectarea Salmonella spp».

2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze se examinează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR Salmoneloze Animale și desemnate de către ANSVSA și la LNR Salmoneloze Animale din cadrul IDSA.

3. Toate tulpinile de Salmonella spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică.

4. Probele pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recoltate în cadrul Programului Național de Control a salmonelozelor zoonotice la broileri se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene - antibiotice și sulfamide. În cazul suspiciunii/confirmării unui focar de Salmonella serotip relevant probele pentru determinarea rezidurilor de antibiotice vor fi transmise spre testare către Laboratorul Național de referință pentru reziduri din cadrul Institutului de Igienă și Sănătate Publică Veterinară.

5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din Regulamentul (CE)

nr. 1177/2006.

6. În cazul vânzărilor de păsări către terți este obligatorie respectarea prevederilor Ordinului Președintelui ANSVSA nr.14/2014; din punct de vedere al programului național de control al salmonelozelor zoonotice la puii de carne și rasă mixtă această vânzare se va face având la bază un buletin de analiză cu rezultat negativ pentru serotipurile relevante de Salmonella din cadrul acestui program cu valabilitate de cel mult 21 de zile de la data prelevării probelor.

7. Modul de prelevare și trimitere al probelor la LSVSA este cel menționat la punctul PRECIZARI TEHNICE-litera A- Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol).

8. În cazul în care această valabilitate este depășită, obligatoriu vor fi recoltate noi probe conform protocolului menționat în prezenta secțiune.

Notificarea suspiciunii/confirmării se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, cu modificările și completările ulterioare pentru următoarele serotipuri Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium.

4. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani din România:

Scop: Reducerea și/sau menținerea la cel mult 1% a procentului maxim de efectivele pozitive de curcani pentru îngrășat pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de curcani pentru îngrășat, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A

SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL

1. Sunt incluse în program toate exploatațiile cu efective de curcani pentru îngrășat ce cuprind cel puțin 500 de curcani pentru îngrășat.

2. Un efectiv de curcani pentru îngrășat este reprezentat de un grup sau mai multe grupuri de curcani pentru îngrășat ce împart aceeași unitate de producție, sunt adăpostite în același spațiu-aer sau în aceeași zonă de creștere și sunt exploatate în același scop. În cazul în care adăposturile unde sunt crescuți curcanii pentru îngrășat sunt compartimentate, iar păsările crescute în acele adăposturi au aceeași vârstă, origine, condiții de creștere și bunăstare, acestea pot fi considerate un singur efectiv.

3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-.

4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program trebuie să se găsească la nivelul fiecărui DSVSA.

5. Fiecărui efectiv de curcani pentru îngrășat i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări.

6. Programarea calendaristică, pe săptămâni, a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimite DSVSA și este supus aprobării din partea acestuia.

7. Testarea probelor în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România (atât în cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) cât și în cadrul controlului oficial) se realizează doar în cadrul laboratoarelor desemnate în conformitate cu prevederile Art 12. Din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) - probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop și folosind materiale (kituri) de recoltat probe specifice acestui scop. Instruirea personalului ce recoltează probele se realizează cel puțin o dată pe an și ori de câte ori este nevoie.

B. DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop și folosind materiale (kituri) de recoltat probe specifice acestui scop. Este interzisă recoltarea probelor din cadrul controlului oficial de altă persoană decât cea desemnată în acest scop.

PRECIZĂRI TEHNICE

Cadrul legal:

1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul Salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară;

2. Regulamentul (CE) nr. 1190/2012 al Comisiei din 20 iunie 2008 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul comunitar de diminuare a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la curcani;

3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specific în cadrul programelor naționale de control al salmonellei la păsările de curte;

4. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare;

5. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngrășare din România, aprobat anual prin decizie grant a Comisiei Europene.

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)

Fiecare efectiv de curcani pentru îngrășat din exploatație (fiecare hală populată) este testat într-un interval de 3 săptămâni înainte de începerea depopulării și expedierii păsărilor către abator. Pentru ca curcanii pentru îngrășat să poată fi expediați către abator, este obligatoriu să se cunoască rezultatul testării (serotipul) și să se completeze documentele care furnizează informațiile privind lanțul alimentar.

Probele recoltate constau în 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete") pentru fiecare efectiv. Cele două perechi de încălțăminte de unică folosință se vor grupa și testa într-o singură probă.

B. Programul de control oficial

Prelevarea oficială de probe se realizează:

a) anual, din cel puțin un efectiv de curcani la îngrășat din 10% dintre exploatațiile care au cel puțin 500 de curcani pentru îngrășare;

b) ori de câte ori este necesar.

Probele recoltate constau în două perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete") pentru fiecare efectiv.

Cele două perechi de încălțăminte de unică folosință se grupează într-un singur eșantion.

Odată cu prelevarea oficială de probe prevăzută la lit. a) se verifică documentele relevante care atestă că păsărilor nu li s-au administrat agenți antimicrobieni sau, în cazul suspiciunii unor astfel de administrări, se prelevează probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult 5 păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.

Un efectiv depistat pozitiv cu unul dintre serotipurile relevante de Salmonella ca urmare a controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la efectivele de curcani la îngrășat este considerat ca un efectiv confirmat pozitiv și supus măsurilor și restricțiilor sanitare veterinare în vigoare, fără a se efectua alte investigații suplimentare în cadrul programului de control oficial.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Detectia Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2017/A1:2020 Microbiologia lanțului alimentar - Metodă orizontală pentru detectarea, numărarea și serotipizarea Salmonella; Partea 1: «Detectarea Salmonella spp»
 2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze, se examinează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR Salmoneloze Animale și desemnate de către ANSVSA și la LNR Salmoneloze Animale din cadrul IDSA.
 3. Toate tulpinile de Salmonella spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică.
 4. Probele pentru testarea prezentei agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recoltate în cadrul Programului Național de Control a salmonelozelor zoonotice la broileri se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene - antibiotice și sulfamide. În cazul suspiciunii/confirmării unui focar de Salmonella serotip relevant probele pentru determinarea rezidurilor de antibiotice vor fi transmise spre testare către Laboratorul Național de referință pentru reziduri din cadrul Institutului de Igienă și Sănătate Publică Veterinară.
 5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006.
 6. În cazul vânzărilor de păsări către terți este obligatorie respectarea prevederilor Ordinului Președintelui ANSVSA nr.14/2014; din punct de vedere al programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcani pentru îngrășat această vânzare se va face având la bază un buletin de analiză cu rezultat negativ pentru serotipurile relevante de Salmonella din cadrul acestui program cu valabilitate de cel mult 21 de zile de la data prelevării probelor.
 7. Modul de prelevare și trimitere al probelor la LSVSA este cel menționat la punctul PRECIZARI TEHNICE-litera A- Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol).
 8. În cazul în care această valabilitate este depășită, obligatoriu vor fi recoltate noi probe conform protocolului menționat în prezenta secțiune.
- Notificarea suspiciunii/confirmării se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, cu modificările și completările ulterioare pentru următoarele serotipuri Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium.

b) Encefalopatii spongiforme transmisibile, conform Regulamentului (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă

1. Programul pentru monitorizarea, controlul și eradicarea encefalopatiilor spongiforme transmisibile (EST)

Cadru legal: supraveghere, control și eradicare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă, cu modificările și completările ulterioare și în conformitate cu precizările Programului pentru monitorizarea, controlul și eradicarea encefalopatiilor spongiforme bovine, aprobat anual.

Supravegherea pasivă reprezintă semnalarea tuturor animalelor suspecte de a fi infectate cu o formă de EST și, atunci când prezența unei forme de EST nu poate fi exclusă printr-o examinare clinică, efectuarea, pe animalele respective, a unor teste de depistare în laborator.

Supravegherea activă reprezintă efectuarea de teste de depistare pe animalele care nu au fost semnalate ca fiind bănuite de a fi infectate cu o formă de EST, precum animalele sacrificate de urgență, animalele care prezintă semne de boală la inspecția ante-mortem, animalele moarte, animalele sănătoase sacrificate și animalele ucise în legătură cu un caz de EST, în special pentru a stabili evoluția și prevalența formelor de EST pe teritoriul României.

1.1 Programul pentru monitorizarea, controlul și eradicarea encefalopatiilor spongiforme transmisibile (EST)

Obiectiv: revizuirea programului de monitorizare și control al ESB în vederea creșterii vârstei de testare la bovinele sacrificate pentru consum uman la 72 luni

A. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale, în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A	
I. Supravegherea pasivă	II. Supravegherea activă
<p>CONDUITA DE EXECUȚIE</p> <p>1. Supraveghere și/sau monitorizare în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>2. Raport de notificare a suspiciunii/confirmării transmis ANSVSA de către DSVSA, în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>3. Observație clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a bolii</p> <p>4. Măsurile în caz de suspiciune/confirmare în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>CONDUITA DE EXECUȚIE</p> <p>1. Supraveghere și/sau monitorizare în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>2. Supraveghere prin examene de laborator</p> <p>3. Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la bovinele din grupele-țintă, tipul testului rapid și rezultatele testelor, transmise de către DSVSA.</p> <p>4. Raportare lunară a animalelor suspecte și a cazurilor pozitive de ESB de către LNR-EST.</p> <p>5. Efectuarea testelor moleculare discriminatorii în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Animale suspecte de a fi infectate cu ESB reprezintă animale vii.</p>	<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Se prelevă capul (fragmente creier care să cuprindă obligatoriu cu zona</p>

<p>sacrificate sau moarte care prezintă sau au prezentat tulburări neurologice sau de comportament sau o deteriorare progresivă a stării generale asociată cu o degradare a sistemului nervos central.</p> <p>2. În afara animalelor suspecte prevăzute la pct. 1, bovinele care au prezentat un rezultat pozitiv la analiza rapidă pentru ESB sunt animale suspecte de a fi infectate cu ESB, chiar dacă nu au prezentat semne clinice.</p> <p>3. Pentru cazurile de suspiciune prevăzute la pct. 1 și 2 se întocmește, obligatoriu, un raport de notificare a suspiciunii de ESB, precum și fișa de observație clinică pentru EST completată pentru situațiile prevăzute la pct. 1, atunci când animalele au fost puse sub observație clinică; raportul de notificare a suspiciunii de ESB se transmite imediat de către DSVSA, prin fax sau e-mail, la ANSVSA; fișa de observație clinică se trimite ulterior, odată cu raportul de înfirmare/confirmare a suspiciunii la ANSVSA.</p> <p>4. Situația supravegherii pasive, inclusiv rezultatele testelor efectuate la bovinele suspecte de ESB, se transmite, prin raport lunar, de către DSVSA la ANSVSA.</p> <p>5. LNR-EST transmite la ANSVSA un raport lunar privind rezultatele testelor efectuate în cadrul supravegherii pasive a ESB.</p> <p>6. Atunci când se suspectează și alte boli cu simptomatologie nervoasă, inclusiv ESB, fără a exclude prelevarea de probe complexe pentru stabilirea diagnosticului diferențial, capul animalului suspect se trimite la LM-EST din cadrul LSVSA, unde se prelevă creierul în vederea examinării pentru rabie și alte boli cu semne clinice asemănătoare ESB și, obligatoriu, pentru ESB prin test rapid, urmând ca proba respectivă să fie trimisă, indiferent de rezultatele investigațiilor efectuate, obligatoriu, la LNR-EST din cadrul IDSA, pentru confirmarea sau înfirmarea suspiciunii de ESB.</p> <p>7. De la toate bovinele care prezintă semne clinice nervoase, indiferent</p>	<p>obexului) de la toate bovinele identificate și înregistrate în Baza națională de date, din următoarele grupe-țintă supuse testării pentru supravegherea ESB:</p> <p>a) bovine sănătoase clinic sacrificate pentru consum uman - tăieri normale, în vârstă de peste 30 luni;</p> <p>b) bovine cu semne clinice la inspecția ante-mortem, în vârstă de peste 24 luni;</p> <p>c) bovine sacrificate de urgență, în vârstă de peste 24 luni;</p> <p>d) bovinele moarte, în vârstă de peste 24 luni;</p> <p>e) bovine ucise în cadrul măsurilor de eradicare a ESB, în vârstă de peste 24 luni în conformitate cu prevederile art. 6 și cap. A, partea I din anexa nr. III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>2. Sacrificarea de urgență a bovinelor este permisă, atunci când se consideră că transportul animalului în viață este imposibil sau pentru evitarea oricăror suferințe, numai cu respectarea prevederilor cap. VI, secțiunea I din anexa nr. III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>3. Prelevarea probelor de creier se realizează în conformitate cu prevederile cap. C pct. 1 din anexa nr. X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, cu respectarea măsurilor de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om prin:</p> <p>a) tehnica de prelevare a creierului integral;</p> <p>b) tehnica foramen magnum, care se efectuează în mod obișnuit:</p> <p>(i) în spații special amenajate în abatoare autorizate sanitar-veterinar;</p> <p>(ii) în sălile de necropsie din incinta laboratoarelor EST.</p> <p>4. Prelevarea capului (fragmente creier care să cuprindă obligatoriu trunchiul</p>
--	--

<p>de vârstă, care sunt sacrificate imediat, se prelevă capul, în întregime, și se efectuează, obligatoriu, investigații complexe pentru ESB, rabie, boala lui Aujeszky, listerioză, precum și pentru alte boli, după caz.</p>	<p>cerebral) se realizează imediat după sacrificare sau în cel mai scurt timp după moarte/eutanasiere și se recoltează numai de la animale care îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta, precizate la pct. 1; capul (fragmente creier care să cuprindă obligatoriu trunchiul cerebral) provenite de la rumegătoare sacrificate se trimite/trimit la laborator în 48 h de la prelevare. Capul (fragmente creier care să cuprindă obligatoriu trunchiul cerebral) provenite de la rumegătoarele moarte se trimite/trimit la laborator în maximum 7 zile.</p>
<p>8. De la toate bovinele care prezintă semne clinice nervoase, la care, după maximum 15 zile de observație clinică, semnele clinice nervoase persistă chiar și după aplicarea unui tratament simptomatic, acestea se sacrifică, se prelevă creierul, integral, și se trimite la LNR-EST sau, după caz, la LM-EST din cadrul LSVSA, în vederea efectuării examenelor de laborator speciale pentru ESB și/sau alte boli cu simptomatologie nervoasă, urmată de trimiterea probelor respective la LNR-EST din cadrul IDSA, pentru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de ESB.</p>	<p>5. Prelevarea și testarea probelor de creier de la bovinele care nu îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta se efectuează numai pe animale identificate, la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuiuala acestuia.</p>
<p>9. În cazul în care medicul veterinar de liberă practică sau medicul veterinar oficial zonal suspectează o infecție cu ESB - fie imediat, fie după o perioadă de observație clinică, DSVSA aplică, fără întârziere, măsurile prevăzute la art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>6. De la toate bovinele moarte, precum și de la animalele sacrificate și/sau confiscate în abator sau în diverse exploatații, probele de creier se procesează prin test rapid, cu respectarea pct. 9.</p>
<p>10. Raportul de infirmare sau de confirmare a suspiciunii de ESB, după caz, se emite de DSVSA, în baza buletinului de analiză eliberat de LNR-EST, și se transmite, prin fax, la ANSVSA.</p>	<p>7. În cazul confirmării oficiale a ESB, se aplică, cât mai repede posibil, măsurile de eradicare prevăzute la art. 13 și anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<p>11. În cazul infirmării infecției prionice, aplicarea măsurilor dispuse conform art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, prevăzute la pct. 9, încetează.</p>	<p>8. Ancheta epidemiologică trebuie să identifice și să cuprindă, obligatoriu, toate aspectele prevăzute la cap. B pct. 1 lit. a) din anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p>
<p>12. În cazul confirmării ESB, se aplică măsurile, conform prevederilor art. 13 și anexei nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>9. Metodele de analiză de laborator uzitate pentru diagnosticul ESB sunt cele precizate de LNR-EST din cadrul IDSA în conformitate cu prevederile Manualului WOAHP de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri și cu prevederile cap. C pct. 3 subpct. 3.1 lit. b) din anexa nr. X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<p>13. Metodele de analiză de laborator uzitate pentru diagnosticul ESB sunt cele precizate de LNR-EST din cadrul IDSA în conformitate cu prevederile Manualului WOAHP de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri și cu prevederile capitolului C, pct. 3 subpct. 3.1 lit. (a)</p>	<p>10. Laboratoarele de morfopatologie din cadrul DSVSA desemnate pentru supravegherea ESB și LNR-EST din IDSA pot efectua unul din testele rapide înregistrate și acreditate în România:</p> <ul style="list-style-type: none"> - testul rapid ELISA pentru EST, protocol dublu sandwich; - testul rapid ELISA pentru EST, protocolul cu polimeri chimici și anticorpi

<p>din anexa nr. X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>14. Probele de la bovinele suspecte de ESB se procesează prin test rapid, cu respectarea pct. 13 și, după caz, prin examen histologic, , cu aplicarea de metode de colorare HE/HEA, după caz, conform precizărilor LNR-EST.</p> <p>15. Probele de la animale cu semne clinice nervoase sau cu rezultat pozitiv sau neconcludent la testul rapid și, după caz, la testul histologic se trimit la LNR-EST din cadrul IDSA</p>	<p>monoclonali.</p> <p>11. Confirmarea se efectuează numai de către LNR-EST din cadrul IDSA prin unul sau mai multe teste de confirmare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - testul de confirmare western blot pentru EST; - testul de confirmare imunohistochimic pentru EST; - metoda histologică de colorare HE, urmată obligatoriu de un test de confirmare western blot sau IHC. <p>12. Prelevarea, prelucrarea primară, ambalarea și transportul probelor la LNR-EST/LSVSA desemnate pentru diagnosticul ESB, după caz, se efectuează cât mai curând posibil după prelevare, conform legislației în vigoare.</p> <p>13. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru ESB se realizează, în exclusivitate, în cadrul rețelei naționale de laboratoare de morfopatologie din cadrul LSVSA și IDSA, conform arondării stabilite de către ANSVSA.</p> <p>14. DSVSA pun în aplicare un sistem de verificare a datelor prin care să se asigure că nu sunt omise de la prelevare animale cu vârstă eligibilă pentru testare sau dacă sunt examinate animalele cu vârstă neeligibilă pentru testare.</p> <p>15. DSVSA realizează numărul de teste stabilit de ANSVSA în vederea îndeplinirii planului cifric privind numărul de teste programate a fi efectuate, anual, pentru supravegherea ESB.</p>
<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. Medicii veterinari care observă bovine care prezintă semne clinice nervoase sau tulburări de comportament au obligația anunțării medicilor veterinari oficiali din cadrul DSVSA.</p> <p>2. În mod similar, într-un abator, medicul veterinar oficial care observă, la examinarea ante-mortem, un animal cu semne nervoase trebuie să anunțe DSVSA și să rețină, după caz, animalul viu sau, în cazul sacrificării, toate părțile corpului animalului până când DSVSA</p>	<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau, după caz, medicul veterinar oficial prelevă probele de la bovinele din grupele-țintă.</p> <p>2. Prelevarea probelor de creier se realizează cu truse de unică folosință cu respectarea prevederilor legislației în vigoare.</p> <p>3. Medicul veterinar oficial sau, după caz, medicul veterinar de liberă practică are obligația completării, verificării, semnării și parafării formularului tipizat "Tabel notă de însoțire a probelor" conform Ordinului președintelui ANSVSA</p>

<p>autorizează distrugerea sau ridică restricțiile.</p> <p>3. Medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și/sau medicii veterinari de liberă practică prelevă capul animalelor suspecte de ESB și transmit probele la LM-EST din cadrul LSVSA sau, prin grija LSVSA, la LNR-EST din cadrul IDSA, în vederea efectuării testelor specifice de laborator.</p> <p>4. În cazul în care o bovină dintr-o exploatație este suspectă de ESB în mod oficial, în baza raportului de notificare, toate bovinele, ovinele și caprinele din exploatația respectivă sunt plasate sub restricție oficială privind circulația până la aflarea rezultatelor examinării, de către medicul veterinar oficial al circumscripției sanitar-veterinare zonale.</p> <p>5. Totodată, proprietarul va fi notificat, în scris, sub semnătură, despre restricțiile impuse și despre obligația respectării acestora.</p> <p>6. Toate aspectele referitoare la punerea sub restricție a exploatației de origine sau a altor exploatații suspecte de a fi infectate cu ESB/EST, la cohortă și la controlul furajelor din exploatația de unde provine animalul suspect, vor fi menționate, în scris, în ancheta epidemiologică efectuată de DSVSA, împreună cu medicul veterinar oficial zonal.</p>	<p>nr. 145/2018 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind metodologia de prelevare, ambalare, identificare și transport al probelor destinate examenelor de laborator din domeniul sănătății și al bunăstării animalelor, precum și din domeniul organismelor modificate genetic și stabilit de LNR-EST, care însoțește probele prelevate la LSVSA și/sau, după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA, pentru testare, astfel încât datele înscrise să corespundă realității, iar vârsta animalului să corespundă cu datele înscrise în pașaportul animalului și cu cele din BND.</p> <p>4. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit operează în BND evenimentul suferit de animal și transmite formularul de declarare evenimente F3 împreună cu "Tabel notă de însoțire a probelor la laborator"; acțiunile de completare, eliberare și înregistrare în BND a formularului F3 se fac concomitent și anterior trimerii probei la laborator.</p> <p>5. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit are obligația respectării legislației privind identificarea și înregistrarea bovinelor, nefiindu-i permisă emiterea de documente de mișcare și operarea evenimentelor în BND decât pentru animale care se regăsesc staționare în exploatații aflate pe raza în care are competențe să își desfășoare activitatea.</p> <p>6. Examinarea probelor se realizează numai la LSVSA și/sau, după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA, pe baza arondării stabilite de ANSVSA.</p> <p>7. Probele prelevate de la bovinele supuse testării pentru ESB intră în lucru, în laborator, numai dacă sunt îndeplinite următoarele cerințe:</p> <p>a) probele provin de la bovine identificate și înregistrate în BND;</p> <p>b) probele prelevate din exploatațiile nonprofesionale de animale sunt transmise la laborator împreună cu "Tabelul notă de însoțire a probelor" și formularul de declarare evenimente F3 prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în BND;</p> <p>c) probele prelevate din exploatațiile comerciale de animale sunt transmise la laborator împreună cu "Tabelul notă de însoțire a probelor" și formularul de declarare evenimente F3, printat de pe stația de lucru a utilizatorului, prin care</p>
--	---

	<p>se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în BND;</p> <p>d) probele prelevate de la animalele sacrificate în abatoare sunt transmise la laborator împreună cu "Tabelul notă de însoțire a probelor" și copii ale formularului/documentului de mișcare și de formularul de consemnare F6, printat de pe stația de lucru a utilizatorului, prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în BND.</p> <p>8. Medicul veterinar oficial zonal împreună cu reprezentanți din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică.</p> <p>9. Personalul de la recepția probelor din cadrul LSVSA și IDSA are obligația verificării îndeplinirii cerințelor stabilite la pct. 7 și concordanței datelor înscrise pe documentele precizate la pct. 7, înainte de a permite intrarea probelor în lucru. Probele nu intră în lucru până când nu sunt îndeplinite toate cerințele de la pct. 7.</p>
B. Inspecția animalelor abatorizate	
I. ANIMALE VII	II. CARNE ȘI ORGANE
<p>1. Se examinează ante-mortem și se prelevă probe de la bovinele eligibile ca vârstă pentru testare.</p> <p>2. Bovinele se supun inspecției ante-mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>3. Supravegherea speciilor receptive se realizează în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor regulamente pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă, cu modificările și completările ulterioare, ale Planului de contingență și ale Manualului operațional al României pentru encefalopatia spongiformă bovină.</p> <p>le ulterioare, ale Planului de contingență și ale Manualului operațional</p>	<p>1. Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate/aprobate sanitar-veterinar de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Medicii veterinari care realizează controlul oficial la nivelul abatoarelor autorizate pentru sacrificarea bovinelor verifică dacă operatorii de industrie alimentară au stabilit, în cadrul programelor de autocontrol, o frecvență de recoltare a probelor pentru depistarea contaminării cărnii capului cu țesut nervos și dacă respectă aceste programe, respectiv dacă operatorii recoltează probe pe care le trimit la laboratoare în vederea efectuării analizelor.</p> <p>3. Până la momentul în care, prin examenul de laborator, se stabilește un diagnostic negativ, capul, carcasa, organele interne și pielea animalelor care au făcut obiectul sacrificării și investigației pentru ESB nu se distrug și nu se utilizează pentru consum, și nici la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice sau a medicamentelor.</p>

al României pentru encefalopatia spongiformă bovină.

4. Inspecția post-mortem a carcaselor se efectuează în abatoarele autorizate sanitar-veterinar de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.

5. Recoltarea de probe și transmiterea acestora la laborator în vederea analizării pentru depistarea ESB se realizează ca parte a examenului post-mortem de la animalele care au vârsta prevăzută de legislația sanitar-veterinară în vigoare.

6. Se examinează fiecare carcasă de bovine destinată consumului uman, în conformitate cu prevederile legislației sanitare veterinare.

7. Medicul veterinar oficial, care efectuează examenul postmortem, verifică și modul în care a fost îndepărtată măduva spinării și dispune măsuri corective imediate, în cazul unor neconformități.

8. Toate părțile componente, inclusiv pielea și sângele, provenite de la un animal declarat pozitiv după testul de confirmare, se distrug.

9. De asemenea, carcasa care o precedă pe cea pozitivă și următoarele două care-i urmează acesteia pe linia de sacrificare se distrug.

10. În cazul în care sunt constituite loturi din părți componente ale animalelor și se depistează un caz pozitiv de ESB, întregul lot care conține părți de la animalul bolnav este distrus.

11. Medicul veterinar oficial, care asigură supravegherea sanitar-veterinară a abatorului, dispune măsurile necesare pentru ca toate părțile componente ale animalelor pentru care se efectuează examene ESB să nu fie marcate cu marca de sănătate și să nu fie plasate pe piață pentru consum uman până la sosirea rezultatelor analizelor de laborator care să excludă prezența ESB.

12. Carnea nu este dată în consum decât după primirea buletinului de analiză de la IDSA, prin care se infirmă suspiciunea de ESB.

III. LAPTELE

	<p>1. În caz de suspiciune de ESB la nivelul unei exploatații, laptele provenit de la animale nu se dă în consum până la infirmarea diagnosticului.</p> <p>2. În cazul confirmării ESB la o bovină dintr-o exploatație, laptele poate fi dat în consum după eliminarea coortei de care aparține animalul pozitiv.</p> <p>3. Laptele, provenit de la animalele cu ESB și din cohorta acestuia, nu poate fi plasat pe piață pentru consum uman.</p>
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
<p>1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p> <p>2. Confirmarea diagnosticului se efectuează în exclusivitate la LNR-EST din cadrul IDSA.</p>	<p>1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p> <p>2. Examinarea, la LSVSA și/sau, după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA, se realizează prin testul de detecție a materialului de risc specific pentru ESB din masele musculare ale rumegătoarelor/suprafețele tehnologice din abatoare - metodă care nu se lucrează în cadrul controlului oficial.</p>
<p>C. Notificarea, în cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii, se realizează în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>1. Animalele vii se izolează iar celelalte animalele din exploatație se pun sub restricție privind mișcarea în și dinspre exploatație până la aflarea diagnosticului realizat de către LNR-EST.</p> <p>2. Carnea, organele și subprodusele de la animalul diagnosticat cu ESB de către LNR-EST se confiscă și se distrug, aplicându-se prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, și ale Regulamentului (CE) nr. 1.069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 21 octombrie 2009 de stabilire a unor norme sanitare privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1.774/2002, cu modificările ulterioare.</p> <p>3. Se aplică măsurile de eradicare a bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p>

1.2. Programul pentru monitorizarea, controlul și eradicarea encefalopatiilor spongiforme transmisibile (EST) la rumegătoarele mici

(scrapia la ovine și caprine)

Obiectiv: Calificarea exploatațiilor de ovine și/sau caprine cu risc neglijabil sau controlat sub raportul scrapiei prin îndeplinirea prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare

A. SUPRAVEGHEREA ÎN EXPLOATAȚIILE NONPROFESIONALE, ÎN EXPLOATAȚIILE COMERCIALE DE CREȘTERE A RUMEGĂTOARELE MICI, INCLUSIV ÎN EXPLOATAȚIILE COMERCIALE DE TIP A	
I. SUPRAVEGHEREA PASIVĂ	II. SUPRAVEGHEREA ACTIVĂ
<p>CONDUITA DE EXECUȚIE</p> <p>1. Supraveghere și/sau monitorizare în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>2. Raport de notificare a suspiciunii/confirmării transmis ANSVSA de către DSVSA, în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>3. Observație clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a bolii</p> <p>4. Măsuri în caz de suspiciune/confirmare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>e și completările ulterioare</p>	<p>CONDUITA DE EXECUȚIE</p> <p>1. Supraveghere și/sau monitorizare, în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>2. Supraveghere prin examene de laborator</p> <p>3. Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la ovinele și caprinele din grupele-țintă, tipul testului rapid și rezultatele testelor, transmise de către DSVSA</p> <p>4. Raportare lunară a animalelor suspecte și a cazurilor pozitive de către LNR-EST</p> <p>5. Efectuarea testelor moleculare discriminatorii, în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>6. Genotiparea cazurilor pozitive la ovine și a animalelor din focar în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare</p>
<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Animale suspecte de a fi infectate cu scrapie reprezintă animale vii, sacrificate sau moarte care prezintă sau au prezentat tulburări neurologice sau de comportament sau o deteriorare progresivă a stării generale</p>	<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Se prelevă capul/cadavrul întreg/creierul întreg sau fragmente de creier care includ trunchiul cerebral de la ovinele și caprinele identificate și înregistrate în BND din următoarele grupe-țintă supuse testării pentru</p>

<p>asociată cu o degradare a sistemului nervos central.</p>	<p>supravegherea EST:</p>
<p>2. În afara animalelor suspecte prevăzute la pct. 1, ovinele/caprinele care au prezentat un rezultat pozitiv la analiza rapidă pentru scrapie sunt animale suspecte de a fi infectate cu scrapie, chiar dacă nu au prezentat semne clinice.</p>	<p>a) ovine/caprine sacrificate pentru consum uman, în vârstă de peste 18 luni; b) ovine/caprine care nu sunt sacrificate în vederea consumului uman, în vârstă de peste 18 luni;</p>
<p>3. Pentru cazurile de suspiciune prevăzute la pct. 1 și 2 se întocmește, obligatoriu, un raport de notificare a suspiciunii de scrapie, precum și fișa de observație clinică pentru EST completată pentru situațiile prevăzute la pct. 1, atunci când animalele au fost puse sub observație clinică; raportul de notificare a suspiciunii de scrapie se transmite imediat de către DSVSA, prin fax, la ANSVSA; fișa de observație clinică se trimite ulterior, odată cu raportul de infirmare/confirmare a suspiciunii, la ANSVSA.</p>	<p>c) ovine/caprine ucise în cadrul măsurilor de eradicare a bolii, în vârstă de peste 18 luni, în conformitate cu prevederile cap. A, partea II, pct. 5 din anexa nr. III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare. d) ovine/caprine suspecte, indiferent de vârstă.</p>
<p>4. Observația clinică; raportul de notificare a suspiciunii de scrapie se transmite imediat de către DSVSA, prin fax, la ANSVSA; fișa de observație clinică se trimite ulterior, odată cu raportul de infirmare/confirmare a suspiciunii, la ANSVSA.</p>	<p>2. Prelevarea probelor de creier se realizează în conformitate cu prevederile cap. C, pct. 1 din anexa nr. X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, cu respectarea măsurilor de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om: (i) în spații special amenajate în abatoare autorizate sanitar-veterinar; (ii) în sălile de necropsie din incinta laboratoarelor EST.</p>
<p>A.</p>	
<p>4. Situația supravegherii pasive, inclusiv rezultatele testelor efectuate la ovinele/caprinele suspecte de scrapie, se transmit prin raport lunar de către DSVSA la ANSVSA.</p>	<p>3. Prelevarea probelor de creier se efectuează astfel încât să se evite reprezentarea excesivă a unui grup în ceea ce privește originea, vârsta, rasa, tipul de producție sau orice alte caracteristici; probele prelevate trebuie să fie reprezentative pentru fiecare regiune și sezon; eșantionarea multiplă, în aceeași turmă, trebuie evitată, pe cât posibil, în conformitate cu prevederile ANSVSA.</p>
<p>5. LNR-EST transmite ANSVSA un raport lunar privind rezultatele testelor efectuate în cadrul supravegherii pasive a EST.</p>	
<p>6. În cazul în care se suspicionează doar scrapie, capul de la ovinele sau caprinele suspecte se transmite direct la LNR-EST din cadrul IDSA pentru a fi supuse examinărilor specifice, în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, prin grija DSVSA în raza căreia a apărut acea suspiciune.</p>	<p>4. Prelevarea capului/probelor de creier se realizează imediat după sacrificare sau în cel mai scurt timp după moarte/eutanasiere și se efectuează numai de la animale care îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta, precizate la pct. 1; capul/probele de creier provenite de la rumegătoarele sacrificate se trimite/trimit către laborator în 48 h; capul/cadavrul întreg/probele de creier provenite de la rumegătoarele moarte se trimite/trimit la laborator în maximum 7 zile.</p>
<p>7. În cazul în care se suspectează și alte boli decât scrapia, fără a exclude</p>	

<p>prelevarea de probe complexe pentru stabilirea diagnosticului diferențial, capul animalului se trimite la LM-EST din cadrul LSVSA, unde se prelevă creierul în vederea examinării pentru rabie și alte boli cu semne clinice asemănătoare EST și, obligatoriu, pentru EST prin test rapid, urmând ca proba respectivă să fie trimisă, indiferent de rezultatele investigațiilor efectuate, obligatoriu la LNR-EST din cadrul IDSA, pentru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de EST.</p>	<p>5. Prelevarea și testarea probelor de creier de la ovine și caprine, care nu îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta, se efectuează numai pe animale identificate, la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuiala acestuia.</p>
<p>imalului se trimite la LM-EST din cadrul LSVSA, unde se prelevă creierul în vederea examinării pentru rabie și alte boli cu semne clinice asemănătoare EST și, obligatoriu, pentru EST prin test rapid, urmând ca proba respectivă să fie trimisă, indiferent de rezultatele investigațiilor efectuate, obligatoriu la LNR-EST din cadrul IDSA, pentru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de EST.</p>	<p>6. De la ovinele și caprinele în vârstă de peste 18 luni, din grupele-țintă supuse testării pentru EST, cu excepția ovinelor și caprinelor încadrate în grupa-țintă "suspecte de EST" înscrise la pct. 7, se prelevă, obligatoriu, trunchiul cerebral, iar în cazul unui rezultat pozitiv la analiza rapidă, se prelevă, obligatoriu, cerebel, cortex cerebral, măduvă rahidiană din regiunea cervicală și limfonoduri retrofaringiene în vederea transmiterii la LNR-EST pentru efectuarea testelor de confirmare și discriminare a sușelor EST.</p>
<p>rea sau infirmarea suspiciunii de EST.</p>	<p>7. De la toate ovinele și caprinele încadrate în grupa-țintă "suspecte de EST", indiferent de vârstă, precum și de la toate ovinele și caprinele în vârstă de peste 18 luni, moarte sau ucise în cadrul măsurilor de eradicare a EST, se prelevă și se trimite capul nedeschis de la animalele suspecte și creierul integral, în cazul animalelor ucise în cadrul măsurilor de eradicare a EST, la LSVSA sau, după caz, la LNR-EST, în vederea efectuării examenelor de laborator speciale pentru EST.</p>
<p>8. De la toate ovinele/caprinele care prezintă semne clinice nervoase, la care după maximum 15 zile de observație clinică semnele clinice nervoase persistă chiar și după aplicarea unui tratament simptomatic, acestea se sacrifică, se prelevă capul, în întregime, și se trimite la LNR-EST sau, după caz, la LM-EST din cadrul LSVSA în vederea efectuării examenelor de laborator speciale pentru EST și/sau alte boli cu simptomatologie nervoasă, urmată de trimiterea probelor respective la LNR-EST din cadrul IDSA, pentru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de ESB.</p>	<p>8. De la animalele moarte, precum și de la animalele sacrificate și confiscate în abator sau în diverse exploatații, probele de creier sunt procesate prin test rapid, cu respectarea prevederilor pct. 15.</p>
<p>specte la LNR-EST din cadrul IDSA, pentru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de ESB.</p>	<p>9. În cazul confirmării oficiale a EST la ovine sau caprine se aplică, cât mai repede posibil, măsurile de eradicare prevăzute la art. 13 și anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<p>ntru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de ESB.</p>	<p>10. Ancheta epidemiologică trebuie să identifice și să cuprindă, obligatoriu, toate aspectele prevăzute la cap. B pct. 1 lit. b) din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<p>9. În cazul în care medicul veterinar de liberă practică sau medicul veterinar oficial zonal suspectează o infecție cu scrapie, fie imediat, fie după o perioadă de observație clinică, DSVSA aplică, fără întârziere, măsurile prevăzute la art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu</p>	<p>11. În cazul în care prezența EST nu poate fi exclusă pe baza rezultatelor testului circular efectuat în conformitate cu procedura prevăzută la cap. C, pct. 3.2, lit. c) din anexa nr. X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu</p>

modificările și completările ulterioare.

10. Raportul de infirmare sau de confirmare a suspiciunii de scrapie, după caz, se emite de DSVSA, în baza buletinului de analiză eliberat de LNR-EST, și se transmite, prin fax, la ANSVSA.

11. În cazul infirmării infecției prionice încetează aplicarea măsurilor dispuse în conformitate cu prevederile art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, prevăzute la pct. 9, încetează.

12. În cazul confirmării scrapiei, se aplică măsurile prevăzute de art. 13 și anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.

13. Metodele de analiză de laborator uzitate pentru diagnosticul EST sunt cele precizate de LNR-EST din cadrul IDSA în conformitate cu prevederile Manualului WOAAH de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri și cu prevederile cap. C, pct. 3.2 lit. a) din anexa nr. X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.

14. Probele de la ovinele/caprinele suspecte de EST se procesează prin test rapid, cu respectarea pct. 13 și, după caz, histologic, în funcție de prezența unor leziuni microscopice, cu aplicarea metodelor colorare HE/HEA, după caz, conform precizărilor LNR-EST.

15. Probele de la animale cu semne clinice nervoase sau cu rezultat pozitiv sau neconcludent la testul rapid și, după caz, la testul histologic se trimit la LNR-EST din cadrul IDSA.

modificările și completările ulterioare, DSVSA adoptă măsurile de eradicare prevăzute la cap. B, pct. 2.2.1, din anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.

12. În cazul confirmării scrapiei clasice, DSVSA pot adopta fie opțiunea 1 prezentată la lit. b), fie opțiunea 2, prezentată la lit. c), fie opțiunea 3, prezentată la lit. d) din măsurile de eradicare prevăzute la cap. B, pct. 2.2.2, din anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, numai după primirea buletinului de analiză emis de LNR-EST prin care se confirmă scrapie clasică, în conformitate cu procedura stabilită în anexa nr. X, cap. C, pct. 3.2 lit. c), cu informarea, scrisă, a ANSVSA și solicitarea derogărilor aferente.

13. Animalele cu vârsta de peste 18 luni, care sunt ucise pentru distrugere în conformitate cu dispozițiile din anexa nr. VII, cap. B, partea a 2-a, pct. 2.2.1 și pct. 2.2.2 lit. b) sau c), sunt testate pentru depistarea EST în conformitate cu metodele și protocoalele de laborator stabilite în anexa nr. X cap. C, partea a 3-a, pct. 3.2 lit. b) prin selectarea unui eșantion simplu aleatoriu, în conformitate cu nivelurile eșantioanelor stabilite în cap. A, partea II, pct. 5 din anexa nr. III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.

15. Metodele de analiză de laborator uzitate pentru diagnosticul EST sunt cele precizate de LNR-EST din cadrul IDSA, în conformitate cu prevederile Manualului WOAAH de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri și cu prevederile cap. C, pct. 3.2, lit. b) din anexa nr. X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.

16. Laboratoarele de morfopatologie din cadrul DSVSA desemnate pentru supravegherea EST și LNR-EST din IDSA pot efectua unul dintre testele rapide înregistrate și acreditate în România:

- testul rapid ELISA pentru EST, protocol dublu sandwich;

- testul rapid ELISA pentru EST, protocolul cu polimeri chimici și anticorpi monoclonali.

17. Confirmarea se efectuează numai de către LNR-EST din cadrul IDSA, prin unul sau mai multe teste de confirmare:

- testul de confirmare western blot pentru EST;

- testul de confirmare imunohistochimic pentru EST;

- metoda histologică de colorare HE, urmata obligatoriu de un test de confirmare western blot sau IHC.

18. Tipizarea se realizează numai de către LNR-EST din cadrul IDSA, prin testul de discriminare a surselor EST la rumegătoare mici. În conformitate cu REGULAMENTUL (UE) 2020/1593 AL COMISIEI din 29 octombrie 2020, de modificare a anexei X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, discriminarea sușelor de scrapie prin testul de tipizare sușe EST, se va efectua doar pentru probele pozitive provenite de la cazul index, dar care nu sunt considerate atipice. Alte cazuri, care prezintă caracteristici pe care laboratorul le consideră demne de investigații, sunt, de asemenea, examinate pentru a exclude prezența ESB.

Cazurile de EST la care prezența ESB nu poate fi exclusă, sunt transmise imediat laboratorului de referință al UE, împreună cu toate informațiile relevante disponibile.

19. Prelevarea, prelucrarea primară, ambalarea și transportul probelor la LNR-EST/LSVSA desemnate pentru diagnosticul scrapiei, după caz, se efectuează cât mai curând posibil după prelevare, conform legislației în vigoare.

20. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru EST se realizează în exclusivitate în cadrul rețelei naționale de laboratoare de morfopatologie din cadrul LSVSA aparținând DSVSA, coordonate tehnic de LNR-EST din cadrul IDSA, conform arondării stabilite de ANSVSA.

21. Confirmarea diagnosticului, inclusiv discriminarea sușelor responsabile de infecțiile prionice, se efectuează în exclusivitate la LNR-EST din cadrul IDSA.

22. Se efectuează genotiparea tuturor ovinelor/caprinelor la care s-a confirmat scrapie clasică de către LNR-EST, conform cap. A, partea a II-a, pct. 8 din anexa nr. III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare; se efectuează genotiparea tuturor ovinelor la care s-a confirmat scrapie atipică de către LNR-EST pentru codonul 141.

23. Se efectuează genotiparea ovinelor din turma infectată - focar, în situația în care se adoptă măsurile de eradicare de la lit. c) - opțiunea 2, cap. B, pct. 2.2.2 din anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.

24. În cazul în care se adoptă opțiunea 2, prezentată la lit. c), prevăzută în cap. B, pct. 2.2.2 din anexa nr. VII la Regulamentul CE nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, în vederea genotipării se prelevă probe de sânge pe EDTA pentru ovinele vii și probe de creier pentru ovinele la care s-a confirmat scrapie de către LNR-EST și pentru ovinele moarte; genotiparea se realizează de către IDSA.

25. DSVSA pun în aplicare un sistem de verificare a datelor prin care se asigură că nu sunt omise animale eligibile, ca vârstă pentru testare, de la prelevare.

26. DSVSA trebuie să urmărească, prin programele proprii de monitorizare, să se preleveze, obligatoriu, probe de creier provenite de la ovinele și caprinele, în vârstă de peste 18 luni, din exploatațiile înregistrate/autorizate sanitar-veterinar cu peste 100 de animale și exploatațiile unde nu au fost depistate niciodată cazuri de scrapie, pe parcursul mai multor ani consecutivi de eșantionare.

27. DSVSA realizează numărul de teste stabilit de către ANSVSA în baza populației de ovine și caprine existente în fiecare județ, în vederea îndeplinirii planului cifric privind numărul de teste programate a fi efectuate, anual, pentru supravegherea EST.

28. La grupa-țintă ovine sacrificate pentru consum uman, peste 18 luni, se efectuează cel puțin 1 test, astfel:

	<p>a) în cazul ovinelor peste 18 luni, sacrificate pentru consum uman în abator:</p> <ul style="list-style-type: none"> - dacă dintr-o exploatație se trimit ovine pentru sacrificarea pentru consum uman în abator o singură dată, se prelevează 1 probă de la un animal provenit din exploatația respectivă, selectat în mod aleatoriu; - dacă dintr-o exploatație se trimit, de mai multe ori într-un an, ovine pentru sacrificarea pentru consum uman în abator, de fiecare dată se prelevă 1 probă de la un animal, selectat în mod aleatoriu; <p>b) în cazul sacrificării ovinelor peste 18 luni pentru consum propriu, se prelevă 1 probă/exploatație, în mod aleatoriu, de fiecare dată când se sacrifică ovine în acea exploatație și acestea au vârsta peste 18 luni.</p> <p>29. La grupa-țintă ovine nesacrificate pentru consum uman se testează toate ovinele moarte sau confiscate, cu vârsta de peste 18 luni, chiar și după ce a fost realizată ținta minimă de probe stabilită de către ANSVSA pentru fiecare DSVSA.</p> <p>30. La grupa-țintă caprine sacrificate pentru consum uman - sănătoase sacrificate pentru consum uman în abator, sacrificate de urgență și sacrificate pentru consum propriu - se testează toate, chiar și după ce a fost realizată ținta minimă de probe stabilită de către ANSVSA pentru fiecare DSVSA.</p> <p>31. La grupa-țintă caprine nesacrificate pentru consum uman - moarte sau confiscate - în vârstă de peste 18 luni se testează toate, chiar și după ce a fost realizată ținta minimă de probe stabilită de ANSVSA pentru fiecare DSVSA.</p>
<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. Medicii veterinari care observă ovine sau caprine care prezintă semne clinice nervoase sau tulburări de comportament au obligația anunțării medicilor veterinari oficiali din cadrul DSVSA.</p> <p>2. În mod similar, într-un abator, medicul veterinar oficial care examinează ante-mortem un animal cu semne nervoase trebuie să anunțe DSVSA și să rețină, după caz, animalul viu sau, în cazul</p>	<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau, după caz, medicul veterinar oficial prelevă probe de la ovinele și caprinele din grupele-țintă.</p> <p>2. Prelevarea probelor de creier se realizează cu truse de unică folosință în conformitate cu prevederile legislației în vigoare.</p> <p>3. Medicul veterinar oficial sau, după caz, medicul veterinar de liberă practică împuternicit are obligația completării, verificării, semnării și</p>

animalului sacrificat, toate părțile corpului animalului până când DSVSA autorizează distrugerea sau ridică restricțiile.

3. Medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și/sau medicii veterinari de liberă practică împuterniciți prelevă capul animalelor suspecte de EST și transmit probele la LM-EST din cadrul LSVSA și, prin grija LSVSA, la LNR-EST din cadrul IDSA, în vederea efectuării testelor specifice de laborator.

4. În cazul în care o ovină/caprină dintr-o exploatație este suspectă de EST în mod oficial, în baza raportului de notificare, toate ovinele și caprinele din exploatația respectivă sunt plasate sub restricție oficială privind circulația până la aflarea rezultatelor examinării, de către medicul veterinar oficial al circumscripției sanitar-veterinare zonale.

5. Totodată, proprietarul este notificat în scris, sub semnătură, despre restricțiile impuse și despre obligația respectării acestora.

6. Atunci când exploatația în care se află animalul, la momentul suspectării prezenței EST, nu este aceeași cu exploatația în care animalul a fost expus la EST, DSVSA poate decide ca doar animalul suspect să fie plasat sub restricție oficială de circulație sau poate decide, în același timp, ca alte exploatații sau doar exploatația expusă să fie plasată sub supraveghere oficială, în funcție de informațiile epidemiologice disponibile.

ală, în funcție de informațiile epidemiologice disponibile.

7. Toate aspectele referitoare la punerea sub restricție a exploatației de origine sau a altor exploatații suspecte de a fi infectate cu EST și la controlul furajelor din exploatația de unde provine animalul suspect sunt menționate, în scris, în ancheta epidemiologică efectuată de către DSVSA, împreună cu medicul veterinar oficial zonal.

parafării formularului tipizat "Tabel notă de însoțire a probelor", stabilit de LNR-EST, care însoțește probele prelevate la LSVSA și/sau, după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA, pentru testare, astfel încât datele înscrise să corespundă realității, iar vârsta animalului să corespundă cu cea din BND.

4. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit operează în BND evenimentul suferit de animal și transmite formularul de declarare evenimente F3 împreună cu "Tabel notă de însoțire a probelor" la laborator; acțiunile de completare, eliberare și înregistrare în BND a formularului F3 se fac concomitent și anterior trimerii probei în laborator.

5. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit are obligația respectării legislației privind identificarea și înregistrarea ovinelor și caprinelor, nefiindu-i permisă emiterea de documente de mișcare și operarea evenimentelor în BND decât pentru animale care se regăsesc staționare în exploatații aflate pe raza în care are competențe să își desfășoare activitatea

6. Medicul veterinar oficial zonal și reprezentanții din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică.

7. Probele prelevate de la ovinele/caprinele supuse testării pentru scrapie intră în lucru, în laborator, numai dacă sunt îndeplinite următoarele cerințe:

a) probele provin de la ovine/caprine identificate și înregistrate în BND;

b) probele prelevate din exploatațiile nonprofesionale de animale sunt transmise la laborator împreună cu "Tabelul notă de însoțire a probelor" și formularul de declarare evenimente F3 prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în BND;

c) probele prelevate din exploatațiile comerciale de animale sunt transmise la laborator împreună cu "Tabelul notă de însoțire a probelor" și formularul de declarare evenimente F3, printat de pe stația de lucru a utilizatorului, prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în BND;

d) probele prelevate de la animalele sacrificate în abatoare sunt transmise la laborator împreună cu "Tabelul notă de însoțire a probelor" și copii ale

	<p>formularului/documentului de mișcare și de formularul de consemnare F6, printat de pe stația de lucru a utilizatorului, prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în BND.</p> <p>8. Examinarea probelor se realizează numai la LSVSA și/sau, după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA, pe baza arondării stabilite de ANSVSA.</p> <p>9. Medicul veterinar oficial zonal și reprezentanții din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică.</p> <p>10. Personalul de la recepția probelor din cadrul LSVSA și IDSA are obligația verificării îndeplinirii cerințelor stabilite la pct. 7 și concordanței datelor înscrise pe documentele precizate la pct. 7, înainte de a permite intrarea probelor în lucru; probele nu intră în lucru până când nu sunt îndeplinite toate cerințele pct. 7.</p>
B. Inspecția animalelor abatorizate	
I. ANIMALE VII	II. CARNE, ORGANE, LAPTE
<p>1. Se examinează ante- și post-mortem.</p> <p>2. Se prelevă probe de la ovinele și/sau caprinele eligibile ca vârstă pentru testare.</p> <p>3. Până în momentul în care, prin examenul de laborator, se stabilește un diagnostic negativ, nicio parte din corpul animalelor care a făcut obiectul sacrificării și investigației pentru scrapie nu se utilizează pentru consum și nici la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice sau a medicamentelor</p>	<p>1. Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. În cazul de suspiciune scrapie la nivelul unei exploatații, laptele provenit de la animale nu se dă în consum uman până la infirmarea diagnosticului.</p> <p>3. În cazul în care nu se poate exclude prezenta EST la o ovină/caprină dintr-o exploatație, laptele nu poate fi dat în consum uman.</p> <p>4. În cazul confirmării scrapiei la ovine/caprine, laptele provenit de la animalele sănătoase din exploatație poate fi plasat pe piață pentru consum uman pe teritoriul României.</p>
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA	<p>1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA</p> <p>2. Examinare la LSVSA și/sau, după caz, la LNR din cadrul IDSA</p>

<p>C. Notificarea în cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii se realizează în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Animalele vii se izolează și animalele din exploatație se pun sub restricție privind mișcarea în și dinspre exploatație, până la aflarea diagnosticului realizat de către LNR-EST 2. Carnea, organele și subprodusele de la animalul diagnosticat cu scrapie de LNR EST se confiscă și se distrug, aplicându-se prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, și ale Regulamentului (CE) nr. 1.069/2009, cu modificările ulterioare. 3. Se aplică măsurile de eradicare a bolii în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.
---	---

* metoda de genotipare la caprine nu este validată și acreditată.

<h3>1.3. Programul anual al României pentru creșterea rezistenței ovinelor la EST</h3>
<p>Scop:</p>
<ol style="list-style-type: none"> a) evaluarea incidenței genotipurilor ovinelor sensibile la EST și, implicit, susceptibile de a dezvolta boli prionice și eliminarea acestora din efectiv; b) constituirea unei populații inițiale de ovine cu genotip cunoscut, rezistente la scrapie, în vederea eradicării acestei boli; c) creșterea frecvenței alelei ARR în cadrul efectivelor participante, reducând, în același timp, prevalența alelelor a căror contribuție la susceptibilitatea la EST a fost demonstrată.
<p>Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale, exploatațiile comerciale de creștere a ovinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p>
<p>Supraveghere de tip screening</p>
<p>CONDUITA DE EXECUȚIE</p>
<p>Programul de creștere a rezistenței ovinelor la EST face parte din programul de monitorizare, control și eradicare a EST la rumegătoarele mici.</p>
<p>Programul urmărește constituirea unei populații inițiale de ovine cu genotip cunoscut, rezistente la scrapie, în vederea creșterii frecvenței haplotipului ARR în cadrul efectivului ovin, reducând, în același timp, prevalența haplotipurilor despre care s-a demonstrat că determină sensibilitate la scrapie.</p>
<p>Acest program de genotipare a ovinelor și de determinare a susceptibilității la scrapie permite aplicarea unei strategii de eradicare a scrapiei prin selectarea animalelor rezistente genetic, respectiv a berbecilor de reproducție, în strânsă legătură cu programul național de control al bolii și crearea</p>

fermelor de reproducție în care să fie folosiți, la montă, numai berbecii rezistenți genetic la scrapie.

erbecilor de reproducție, în strânsă legătură cu programul național de control al bolii și crearea fermelor de reproducție în care să fie folosiți, la montă, numai berbecii rezistenți genetic la scrapie.

PRECIZĂRI TEHNICE

1. Programul urmărește examinarea unui număr suficient de probe prelevate de la berbecii de reproducție crescuți în exploatații aflate pe teritoriul României, pentru determinarea genotipului lor în relație cu rezistența la EST.

2. DSVSA realizează o verificare inițială a efectivului și a statusului sanitar-veterinar al exploatațiilor care participă la program pe baza istoricului bolilor anterioare, a inspecțiilor clinice și a testelor specifice de laborator, unde este cazul.

3. Berbecii pentru reproducere care participă la program vor fi supuși unui test de genotipare pentru identificarea genotipului, cu respectarea cerințelor minime prevăzute la cap. C, partea 2, pct. 2 din anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.

4. ANSVSA, în urma unei solicitări scrise a DSVSA, poate acorda derogări de la cerințele stabilite la cap. C, partea 2, pct. 2, lit. c) și d) din anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, în scopul protejării raselor și caracteristicilor de producție.

5. Recunoașterea rezistenței la scrapie a efectivelor de ovine se acordă numai pentru efectivele participante în program și care îndeplinesc cerințele acestuia și se acordă pentru nivelul reprezentat de efective ale căror descendenți provin exclusiv din berbeci cu genotipul ARR/ARR, conform prevederilor cap. C, partea 3, pct. 1, lit. b) din anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.

6. DSVSA realizează certificarea berbecilor participanți la program care au fost supuși unui test de genotipare prin alocarea unui număr de identificare individual, în baza instrucțiunilor transmise de ANSVSA.

7. Selectarea berbecilor pentru reproducere pentru testele de genotipare se va face în baza instrucțiunilor transmise de ANSVSA prin notă de serviciu.

8. Genotiparea și studiile de epidemiologie moleculară se efectuează în cadrul IDSA și în alte laboratoare din cadrul LSVSA, acreditate și desemnate de ANSVSA.

9. Acțiunea de prelevare a probelor de sânge pentru identificarea rezistenței la EST se efectuează concomitent cu acțiunea de prelevare a probelor de sânge de la toți berbecii înainte de montă pentru B. Melitenis și B. Abortus Ovis, în lunile mai-iunie, astfel încât să se deconteze pentru o singură manoperă de prelevare.

10. Prelevarea probelor de sânge integral se face în condiții speciale, cu sistem vacutainer ce conține EDTA ca anticoagulant;

tubul și acul de prelevare sunt utilizate individual, pentru fiecare animal; nu este recomandată prelevarea pe alte tipuri de substanță anticoagulantă -

heparină, deoarece aceasta inhibă reacțiile enzimatiche ulterioare.
11. Ambalarea probelor de sânge integral se face în suporturi dedicate - suport tuburi vacutainer, cu respectarea ordinii din tabelul de prelevare.
12. Identificarea probelor de sânge integral se realizează cu ajutorul numărului de crotalie al animalului de la care se prelevă proba, număr care se regăsește și în tabelul nominal anexat la nota de însoțire a probelor; pentru ușurință, numărul de pe tubul de prelevare poate fi cel atribuit numărului curent din tabelul nominal anexat la nota de însoțire a probelor.
13. Pe nota de însoțire se înscriu atât data și ora prelevării, cât și codul de identificare a animalului, rasa, sexul și vârsta acestuia, pentru a se putea face o statistică pe baza rezultatelor - pe rase, sexe etc.
14. Transportul probelor de sânge integral se face într-un timp cât mai scurt, pentru a fi posibilă extracția, în condiții optime, a ADN-ului genomic, la temperaturi de refrigerare.
15. După prelevare, probele se păstrează în condiții de refrigerare, la o temperatură cuprinsă între 2 - 8° C, pentru maximum 12 ore, până la procesarea acestora; acest interval cuprinde inclusiv timpul necesar pentru transportul probelor la laborator.
16. Dacă intervalul de timp este mai mare de 12 ore, probele se păstrează la temperaturi de congelare până la procesarea acestora, inclusiv intervalul de timp necesar pentru transportul probelor la laborator.
17. DSVSA transmit ANSVSA un raport privind cerințele prevăzute la cap. C, partea 1, pct. 2, lit. a) și b) din anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare; LNR-EST transmite la ANSVSA un raport privind cerințele prevăzute la cap. C, partea 1, pct. 2, lit. c) din anexa nr. VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.
18. DSVSA realizează inspecții periodice sau inopinate în exploatațiile participante la program și sancționează nerespectarea implementării programului pe teritoriul județului.
19. DSVSA organizează campanii de informare adresate medicilor veterinari, asociațiilor de crescători și altor instituții cu atribuții în implementarea programului cu privire la obiectivele, conținutul și măsurile prevăzute în acesta.
20. DSVSA furnizează, la cerere, informații relevante crescătorilor de ovine interesați în achiziționarea de ovine de un genotip rezistent la scrapie.
21. DSVSA supraveghează aplicarea corespunzătoare a măsurilor stabilite în program după aflarea rezultatului testului de genotipare în cadrul exploatațiilor participante la program prin efectuarea de inspecții regulate, la fiecare 4 luni, precum și inspecții inopinate.
PRECIZĂRI EXECUȚIE
1. Medicii veterinari de liberă practică împuterniciți prelevă probe de sânge integral de la berbecii de reproducție crescuți în exploatații aflate pe

teritoriul României, conform instrucțiunilor ANSVSA.

2. Medicii veterinari oficiali zonali realizează o verificare inițială a statusului sanitar-veterinar al exploatațiilor care participă la program.

c) Zoonoze și agenți zoonotici, conform Directivei 99/2003/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, de modificare a Deciziei 90/424/CEE a Consiliului și de abrogare a Directivei 92/117/CEE a Consiliului

A. Zoonozele și agenții zoonotici care trebuie monitorizați

1. Bruceloza și agenții acesteia

conform Parte I. Programe naționale de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale și a zoonozelor, conform prevederilor Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”) și a actelor delegate și de implementare ale acestuia, lit.b) boli de categoria B+D+E

Bruceloza la Canide (*Brucella canis*)

Supravegherea în canise și adăposturi

PRECIZĂRI TEHNICE

Supravegherea activă

1.a) În canise:

Examen serologic, clinic, anatomopatologic și bacteriologic în efectivele din cănișe de reproducție și al tuturor masculilor folosiți la reproducție, efectuat la cerere.

Probele cu rezultate pozitive, neconcludente serologic, vor fi reexaminat prin hemoculturi; de la femelele care au avortat și de la masculii seropozitivi care au fost castrați se trimit probe de avortoni cu învelitori fetale și testicule, în vederea efectuării examenului de laborator.

1.b) În adăposturi:

Examen clinic a tuturor animalelor nou introduse.

Examen serologic al animalelor care prezintă semne specifice brucelozei canine.

2. Examinare serologică, astfel:

a) la cerere, în canise, la canidele de reproducție o dată pe an, cu ocazia acțiunilor imunoprofilactice;
 b) canidele care prezintă manifestări clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică inclusiv la câinii comunitari.
 De la femelele avortate și de la masculii seropozitivi care au fost castrați în urma diagnosticului serologic pozitiv se trimit probe de avortoni cu învelitori fetale respectiv testicule, în vederea efectuării examenului complex de laborator.
 Cadavrele/organele de la câinii morți, cu leziuni suspecte de bruceloză se examinează anatomopatologic, bacteriologic și histopatologic (metoda HE/HEA/HEV și metoda Brown și Brenn).

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Supraveghere activă

1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit.
2. Examele se efectuează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la LNR-IDS.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS) + examen cultural + identificare fenotipică și genetica a *Brucella canis*.

2. Campilobacterioza și agenții acesteia

Scop: Supraveghere în scopul menținerii stării de sănătate și nediseminării agenților abortigeni la reproducători

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Supravegherea și notificarea de către deținătorii de animale, îngrijitorii a oricărei supiciuni de boală în cazul înregistrărilor de infertilitatea, moarte embrionară și avorturi fetale în efectivul de bovine pentru efectuarea de investigații suplimentare pentru clarificarea situației epidemiologice. Prelevarea probelor se realizează de către medical veterinar de liberă practică împuternicit.	1. Supravegherea și notificarea de către deținătorii de animale, îngrijitorii a oricărei supiciuni de boală în cazul înregistrărilor de infertilitatea, moarte embrionară și avorturile fetale în efectivul de bovine pentru efectuarea de investigații suplimentare pentru clarificarea situației epidemiologice. Prelevarea probelor se realizează de către medical veterinar de liberă practică împuternicit.
Supravegherea activă	Supravegherea activă

<p>Taurii și bivolii folosiți pentru monta naturală trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate animală menționate în Anexa II, Partea 1, Capitolul I din Reg. nr. 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute</p>	<p>Taurii și bivolii folosiți pentru reproducție din exploatațiile comerciale sau din unitățile producătoare de material genetic autorizate sanitar veterinar, trebuie să îndeplinească cerințele de sănătate animală menționate în Anexa II, Partea 1, Capitolul I din Reg. nr. 686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute</p>
<p>Examenle de laborator se efectuează în LSVSA desemnate de către autoritatea competentă, sub coordonarea LNR-IDSa.</p> <p>Tipuri de probe: secreții prepuțiale, material seminal, nucuscervico-vaginal, avortoni și învelitori placentare</p> <p>Tulpinile de <i>Campylobacter</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR-IDSa pentru caracterizare fenotipică și genetică.</p> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen cultural și de identificare fenotipică și genetică a speciilor și sub speciilor <i>Campylobacter</i> spp.</p>	
<p>În cazul suspiciunii sau confirmării boli se plică măsuri de control prevăzute în Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală)</p> <p>Boala se notifică în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/20208 privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor.</p>	

3. Echinococoza și agenții acesteia

Scop: Evaluarea infecției cu Echinococcus la animale în România în vederea adoptării unui program multianual de control și eradicare a bolii care să conducă la diminuarea riscului de infecție la om

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
---	---

Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare.	Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>Supravegherea gazdelor intermediare prin examene de laborator:</p> <p>- probe: fragmente de organe cu formațiuni chistice prelevate de la gazdele intermediare pentru evidențierea formelor larvare de <i>Echinococcus</i> spp. prin examen macroscopic și microscopic.</p> <p>Se prelevează fragmente de organe cu modificări chistice de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar de la nivelul abatoarelor și se transmit la LSVSA pentru efectuarea examenelor de laborator (examen parazitologic și morfopatologic); probele pozitive pentru genul <i>Echinococcus</i> se transmit la IDSA pentru identificarea speciei prin tehnici de biologie moleculară.</p> <p>În baza rezultatelor analizelor de laborator care atestă infectarea animalelor cu <i>Echinococcus</i> spp, medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmească ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infestare.</p> <p>Supravegherea gazdelor definitive prin examene de laborator:</p> <p>Se efectuează examene de laborator pe probe de fragmente de intestin prelevate de la cadavrele gazdelor definitive domestice și sălbatice pentru evidențierea adulților de <i>Echinococcus</i> spp.</p> <p>Se efectuează examene coprologice și/sau alte examene de laborator, la toți câinii din ferme și stâni din localitățile unde s-a declarat boala, inclusiv în gospodăriile în care au fost depistate cazuri pozitive.</p>	<p>Supravegherea gazdelor intermediare prin examene de laborator:</p> <p>- probe: fragmente de organe cu formațiuni chistice prelevate de la gazdele intermediare pentru evidențierea formelor larvare de <i>Echinococcus</i> spp. prin examen macroscopic și microscopic.</p> <p>Se prelevează fragmente de organe cu modificări chistice de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar de la nivelul abatoarelor și se transmit la LSVSA pentru efectuarea examenelor de laborator examen parazitologic și morfopatologic (HE/HEA/HEV și PAS/AA PAS); probele pozitive pentru genul <i>Echinococcus</i> se transmit la IDSA pentru identificarea speciei prin tehnici de biologie moleculară.</p> <p>În baza rezultatelor analizelor de laborator care atestă infectarea animalelor cu <i>Echinococcus</i> spp, medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmească ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infestare.</p> <p>Supravegherea gazdelor definitive prin examene de laborator:</p> <p>Se efectuează examene de laborator pe probe de fragmente de intestin prelevate de la cadavrele gazdelor definitive domestice și sălbatice pentru evidențierea adulților de <i>Echinococcus</i> spp.</p> <p>Se efectuează examene coprologice și/sau alte examene de laborator la toți câinii din exploatațile comerciale de creștere a animalelor din localitățile unde s-a declarat boala. Câinii infectați cu <i>Taenia</i> spp. se tratează obligatoriu.</p> <p>Tratamentul câinilor pozitivi se va face de câte ori este nevoie cu respectarea procedurii de tratament ce implică în mod obligatoriu, restricționarea deplasării în exterior a câinilor tratați în primele 3 zile de la tratament. Materiile fecale eliminate în aceste 3</p>

Câinii infectati cu Taenia spp. se trateaza obligatoriu. Tratamentul câinilor pozitivi se va face de câte ori este nevoie cu respectarea procedurii de tratament ce implică în mod obligatoriu, restricționarea deplasării în exterior a câinilor tratați în primele 3 zile de la tratament. Materiile fecale eliminate în aceste 3 zile de la câinii pozitivi vor fi strânse și inactivate. După efectuarea tratamentului la câinii pozitivi se efectuează o reexaminare prin examen coprologic pentru verificarea eficienței deparazitării în maxim 14 zile.	zile de la câinii pozitivi vor fi strânse și inactivate. După efectuarea tratamentului la câinii pozitivi se efectuează o reexaminare prin examen coprologic pentru verificarea eficienței deparazitării în maxim 14 zile.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial.	Medicul veterinar de liberă practică și medicul veterinar oficial.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Examele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR-IDSA.	Examele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR-IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen histologic la gazdele intermediare.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

4.Listerioza și agenții acesteia

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală. Examele de laborator pe probe de la animale moarte ce au prezentat	Monitorizarea datelor relevante despre boală Examele de laborator pe probe de la animale moarte ce au prezentat semne

semne nervoase, învelitori placentare și avortoni. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care dețin metode acreditate în acest scop. Testele de confirmare EST, se efectuează la LNR -EST din cadrul IDSA. Examenene histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HE/HEA/HEV sau Brown & Brenn.	nervoase, învelitori placentare și avortoni. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care dețin metode acreditate în acest scop. Testele de confirmare EST, se efectuează la LNR-EST din cadrul IDSA. Examenene histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HE/HEA/HEV sau Brown & Brenn.
Supraveghere activă	
În abator: examinarea ante- și post-mortem a bovinelor, ovinelor și porcinelor	
Precizări execuție	Precizări execuție
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnate și la IDSA.	Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnate și la IDSA.
Examenene de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate și la IDSA. Tulpinile de <i>Listeria</i> spp. izolate în LSVSA vor fi trimise la IDSA pentru confirmare și identificare fenotipică.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

5. Salmoneloza și agenții acesteia

conform- Partea a II-a Programe de supraveghere, control și eradicare a bolilor la animale, zoonozelor și agenților zoonotici, conform prevederilor unor reglementări specifice, altele decât cele menționate în partea I, pentru: a) Salmoneloze zoonotice, conform Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară.

6. Trichineloza și agenții acesteia

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor destinate examenelor de laborator în domeniul sănătății animalelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018, de la toate animalele suspecte de boală.
2. Prelevarea probelor destinate examenelor de laborator în domeniul siguranței alimentelor de origine animală se efectuează în conformitate cu prevederile Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența Trichinellei în carne, cu modificările și completările ulterioare.
3. Se efectuează examene de laborator pentru detecția chisturilor și larvelor de Trichinella prin trichineloscopie directă pentru suinele provenite din exploatațiile nonprofesionale destinate consumului familial, precum și pentru porcii mistreți vânați, destinați consumului propriu al vânătorului.
4. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea larvelor de Trichinella prin digestie artificială pentru suinele provenite din exploatațiile comerciale, precum și pentru porcii mistreți vânați, cu excepția celor destinați consumului propriu al vânătorului.
5. Examinarea cărnii animalelor care nu aparțin speciei porcine (cal, urs, nutrie etc.) se realizează prin metoda digestiei artificiale, în conformitate cu prevederile Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375, cu modificările și completările ulterioare.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. Medicii veterinari care efectuează examenul prin trichineloscopie trebuie să facă dovada instruirii în acest sens. Certificatul este valabil timp de 3 ani. Instruirea se realizează de către DSVSA, IDSA sau IISPV după caz.
2. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
3. Examenele de laborator se efectuează la cabinete medicale veterinare, LSVSA, CSVSA, IDSA și LNR.

7. Tuberculoza produsă de *Mycobacterium bovis*

conform Partea I. Programe naționale de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale și a zoonozelor, conform prevederilor Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”) și a actelor delegate și de implementare ale acestuia, pentru b) boli de categoria B+D+E

8. *Escherichia coli* verotoxigenă – conform Anexei nr. 2- Norme metodologice de aplicare a programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor

B. Lista zoonozelor și a agenților zoonotici care trebuie monitorizați în funcție de situația epidemiologică

1. Zoonoze virale
 - 1.1 Calicivirus -supraveghere pasivă
 - 1.2 Virusul hepatitei A- supraveghere pasivă
 - 1.3 Virusul gripei -supraveghere pasivă
 - 1.4 Rabia

Grupa de animale-țintă: toate animalele din speciile susceptibile la infecția cu virusul rabic care nu au fost listate în partea I, la lit. b), punctul 3.1 și 3.2. și la lit. e) punctul 3 în regiunile de risc din mediul urban, silvatic, rural

Se va aplica aceeași metodologie de diagnostic ca la punctul 3.1., lit. b), partea I.

1.5 Virușii transmiși de artropode -supraveghere pasivă

2. Zoonoze bacteriene

2.1. Borelioza și agenții săi -supraveghere pasivă

2.2. Botulismul și agenții săi - conform Anexei nr. 2- Norme metodologice de aplicare a programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor

2.3. Leptospiroza și agenții săi

Monitorizarea datelor relevante despre boală se face de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA. Examenul clinic și anatomopatologic îl face medicul veterinar de liberă practică împuternicit.

Probele sunt recoltate de medici veterinari de liberă practică împuterniciți.

Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac în prezența medicului veterinar oficial.

Examenul serologic este efectuat la cerere și pe cheltuiala proprietarilor de animale, prin testul standard WOA, ”Detectia anticorpilor anti-*Leptospira spp.* prin testul de microaglutinare (MAT)”, document de referință - Manual of Diagnostic Tests and Vaccines for Terrestrial Animals, WOA, capitolul Leptospirosis, [ediția în vigoare](#).

Se recomandă utilizarea serotipurilor de *Leptospira spp.*, în funcție de specia de animal de la care provin probele de examinat, după cum urmează:

[Serurile prelevate de la câini se examinează cu setul de 4 serotipuri: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola și Sejroe.](#)

Serurile de porcine și cabaline indigene se examinează cu setul de 6 serotipuri: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa și Australis.

Serurile de bovine, ovine și canine indigene se examinează cu setul de 9 serotipuri: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis; Wolffi, Autumnalis și Bataviae.

Serurile animalelor destinate circulației în interiorul Uniunii Europene sau import din țări terțe se examinează cu setul de 11 serotipuri: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis; Wolffi, Autumnalis, Bataviae Ballum și Sejroe.

Serurile animalelor destinate exportului în țări terțe se examinează cu setul de serotipuri solicitat de țara respectivă.

Diagnosticul se confirmă/infirmă prin testul de microaglutinare (MAT - testul standard WOA), în urma anchetei epidemiologice prin care sunt coroborate rezultatul testului de microaglutinare, a modificărilor morfopatologice evidențiate prin examenele morfopatologice efectuate pe animalele din efectivul respectiv (animale moarte, tăiate în scop de diagnostic sau la examenul morfopatologic efectuat în abator, la tăierile în scop de consum public), a prezenței manifestărilor clinice și a evidențelor cu privire la vaccinarea antileptospică a animalelor. influen

Metodele histologice, bacteriologice și de biologie moleculară sunt metode complementare de diagnostic.

Vaccinarea efectivelor de animale trebuie efectuată cu respectarea legislației sanitare veterinare în vigoare și documentele care însoțesc probele la laborator trebuie să conțină datele cu privire la imunizarea animalelor examinate și atunci când este relevant, a mamelor animalelor examinate (data vaccinării, denumirea comercială, serotipurile de *Leptospira spp.* conținute, date cu privire la schema de vaccinare a animalului/eactivului de animale, elaborată pe baza recomandărilor menționate de către producătorul vaccinului în certificatul de calitate/prospectul/instrucțiune de utilizare a vaccinului).

2.4.Psitacoza și agenții săi

Scop: supraveghere și control

Supraveghere în crescătoriile de porumbei și în crescătoriile-organizate în asociațiile de profil

PRECIZĂRI TEHNICE

Cadrul legal este reprezentat de art. 9(d) Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”)

1. Supravegherea se va efectua în următoarele tipuri de exploatații de păsări:

a) crescătorii de porumbei organizați în asociații de profil;

2. Agent etiologic: Chlamydia psitaci

3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate: tampoane cloacale, fecale ca atare, cadavre sau păsări bolnave, secreții nazale și lacrimale.

4. Recoltările se vor realiza o dată pe an de la păsări cu manifestări clinice și la cele sănătoase de la tipul de păsări menționat anterior

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. În vederea testării bacteriologice nu vor fi recoltate probe de la efective ce au fost tratate cu produse medicinale veterinare antimicrobiene în decursul ultimelor două-trei săptămâni, înainte de testare.
2. Probele se testează numai în cadrul IDSA.
3. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.
4. În situația depistării unui caz pozitiv, se execută recontrolul întregului efectiv de către medicul veterinar oficial. Cu excepția cazurilor în care este vorba de efective de păsări cu valoare ridicată, este recomandat eliminarea păsărilor bolnave și izolarea celor sănătoase pe o perioadă de cel puțin 30 zile; de asemenea noile efective de păsări achiziționate vor trebui să fie ținute izolate de restul grupului pe o perioadă de cel puțin 30 zile.
5. Este interzisă vânzarea, participarea la concursuri sau alte activități a păsărilor bolnave sau suspicinate a avea contact cu păsări bolnave.
6. Recoltarea probelor și examinarea clinică se execută de către un medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii, cu care asociația de profil deține contract de prestări servicii.

Confirmarea se efectuează prin: Examine bacteriologice și PCR.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

2.5.Tuberculoza, cu excepția celei menționate la punctul A

2.5.1 INFECȚIA CU COMPLEXUL MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS (M. bovis, M. caprae, M. tuberculosis) la ovine și caprine

Scop: supravegherea bolii

II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de reproducție a ovinelor și caprinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de reproducție de tip A

1. Supravegherea activă

- a) În exploatațiile comerciale de ovine, pentru îndeplinirea cerințelor sanitare veterinare pentru circulația în uniune, prevăzute la art. 15, Secțiunea 2, Capitolul 2, Partea II a Reg. 688/2020, supravegherea are ca scop depistarea semnelor clinice de boală ce pot fi atribuite infecției cu Complexul Mycobacterium tuberculosis și investigarea acestora în vederea infirmării sau confirmării suspiciunii de boală.
- b) În exploatațiile comerciale de reproducție a caprinelor în vederea îndeplinirii cerințelor de sănătate animală pentru circulația în interiorul uniunii, se va aplica un program de supraveghere așa cum este prevăzut în Anexa II, Partea 1 a Regulamentului 688/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a animalelor terestre și a ouălor pentru incubatie.

Testarea caprinelor se face prin aceeași tehnică de tuberculinare și interpretare a rezultatelor ca la bovine protocolul de testare intradermică poate fi accesat de pe site-ul ANSVSA, secțiunea Legislație, Ghiduri și proceduri specifice.
4. Examenle de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sau la LNR-IDSA
5. În cazul izolării speciilor din complexul <i>Mycobacterium tuberculosis</i> , tulpinile se trimit la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză, în vederea identificării fenotipice și genetice
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, aprobate prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

2.5.2. INFECȚIA CU COMPLEXUL MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS (M. bovis, M. caprae, M. tuberculosis) la cervide

Scop: supravegherea bolii

II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de cervidee
1. Supravegherea pasivă
a) În exploatațiile comerciale de cervidee, pentru îndeplinirea cerințelor sanitare veterinare pentru circulația în uniune, prevăzute la art. 26, Secțiunea 6, Capitolul 2, Partea II a Reg.688/2020, supravegherea are ca scop depistarea semnelor clinice de boală ce pot fi atribuite infecției cu Complexul <i>Mycobacterium tuberculosis</i> și investigarea acestora în vederea infirmării sau confirmării suspiciunii de boală.
2. Supravegherea activă
a) În exploatațiile comerciale de reproducție a caprinelor în vederea îndeplinirii cerințelor de sănătate animală pentru circulația în interiorul uniunii, se va aplica un program de supraveghere așa cum este prevăzut în Anexa II, Partea 13 a Regulamentului 688/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a animalelor terestre și a ouălor pentru incubație
b) Materialul germinativ destinat circulației în interiorul uniunii, trebuie să provină de la cervideele care îndeplinesc cerințele de sănătate menționate la art. 38, Capitolul 3, Partea III a Regulamentului nr.686/2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește autorizarea unităților de material germinativ și cerințele de trasabilitate și de sănătate animală pentru circulația în interiorul Uniunii a materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute
Testarea cervideelor se face prin aceeași tehnică de tuberculinare și interpretare a rezultatelor ca la bovine protocolul de testare intradermică poate fi accesat de pe site-ul ANSVSA, secțiunea Legislație, Ghiduri și proceduri specifice.
4. Examenle de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sau la LNR-IDSA
5. În cazul izolării speciilor din complexul <i>Mycobacterium tuberculosis</i> , tulpinile se trimit la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză, în vederea

identificării fenotipice și genetice

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, aprobate prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare

2.6. Vibrioza și agenții săi - conform Anexei nr. 2- Norme metodologice de aplicare a programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor

2.7. Yersinioza și agenții săi conform Anexei nr. 2- Norme metodologice de aplicare a programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor

3. Zoonoze parazitare

3.1. Anisakioza și agenții săi conform Anexei nr. 2- Norme metodologice de aplicare a programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor

3.2. Criptosporidioza și agenții săi

Scop: Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu Ordinul Președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive.

Precizări tehnice

Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.

Se efectuează examene de laborator pentru evidențiere parazitului din materii fecale/conținut intestinal, prin examen microscopic al frotiului fixat și colorat (la animale în viață și la cadavre) și/sau prin examene histopatologice (met. HEA; ZNM) pe fragmente de intestine de la cadavre.

Precizări execuție

Medicul veterinar de liberă practică și/sau medical veterinar oficial din cadrul DSVSA.

Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

3.3 Cistercoza și agenii săi

a) Cisticercoza bovină

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere anatomopatologică și de laborator la animalele receptive.
3. Supraveghere în abator a bovinelor sacrificate ținând cont de locurile de elecție a parazitului.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea formelor larvare de *Cysticercus bovis* prin examen macroscopic și microscopic

Precizări execuție

1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
2. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
3. Examenele de laborator se efectuează în abator sau la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

b) Cisticercoza porcină

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere anatomopatologică și de laborator la animalele receptive.

3. Supraveghere în abator a porcinelor sacrificate ținând cont de locurile de elecție a parazitului.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea formelor larvare de *Cysticercus cellulosae* prin examen macroscopic și microscopic.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
2. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului Președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
3. Examenele de laborator se efectuează în abator sau la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

3.4. Toxoplasmoza și agenii săi

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<ol style="list-style-type: none"> 1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare. 2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive, în caz de suspiciune. Se efectuează examene serologice (ELISA, micro – RFC) și alte examene de laborator, pe probe prelevate de la speciile receptive, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare. 2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive, în caz de suspiciune. Se efectuează examene serologice (ELISA, micro – RFC) și alte examene de laborator, pe probe prelevate de la speciile receptive, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.
Precizări execuție	
Medicul veterinar de liberă practică, și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.	
Examenele de laborator se efectuează la cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR-IDSA.	

4. Alte zoonoze și agenți zoonotici, în funcție de contextul epidemiologic

4.1 Fascioloza

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală și a gasteropodele gazde intermediare, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene anatomopatologice și de laborator la speciile receptive (animale domestice și sălbatice).

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Supravegherea gazdelor definitive, bovine, ovine și alte specii receptive prin examen coproparazitologic
3. Examenle coproparazitologice se efectuează de două ori pe an toamna și primăvara pe un procent de 1-3% din animalele în vârstă de peste 6 luni, în vederea atestării zonelor indemne de fascioloză.
4. La cadavrele gazdelor receptive se efectuează examene pentru evidențierea parazitului adult din țesuturi și organe.
5. Examenle de identificare a gasteropodelor gazde intermediare se efectuează în intervalul aprilie-octombrie.
6. Examenle pentru determinarea încărcăturii parazitare a gasteropodelor se efectuează pe speciile gazde intermediare.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA, gestionarii fondurilor cinegetice, alte persoane implicate în managementul silvic sau al faunei ori, după caz, vânătorii.

4.2 Filarioze

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene anatomopatologice și de laborator la speciile receptive (animale domestice și sălbatice)..
3. Supravegherea entomologică prin capturare și identificarea vectorilor.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Vectorii filariozelor sunt: Musca autumnalis, țânțarii din genurile: Culex, Aedes, Stegomyia și Anopheles, dar și speciile genului Culicoides și simulidele.
3. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR din IDSA și ANSVSA în funcție de situația epidemiologică. Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) se realizează cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor
4. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului adult din țesuturi și organe prin examen macroscopic și microscopic și a microfilariei prin examen microscopic direct și frotiu colorat.
5. Examenle de identificare a vectorilor se efectuează în intervalul aprilie-octombrie.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA, gestionarii fondurilor cinegetice, alte persoane implicate în managementul silvic sau al faunei ori, după caz, vânătorii.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

4.3 Ancilostomoza carnivorelor

Supraveghere

Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

2. Supraveghere prin examene anatomopatologice și de laborator la speciile receptive (animale domestice și sălbatice).

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Se efectuează examene de laborator pentru evidențiere a ouălor și oochisturilor de paraziti din fecale/conținut intestinal prin metode de flotație/sedimentare și a paraziților adulți din țesuturi și organe prin examen macroscopic și microscopic.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA, gestionarii fondurilor cinegetice, alte persoane implicate în managementul silvic sau al faunei ori, după caz, vânătorii.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

4.4 Balantidioza

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive (animale domestice și sălbatice).

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului din materii fecale/conținut intestinal prin metode de flotație/sedimentare.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA, gestionarii fondurilor cinegetice, alte persoane implicate în managementul silvic sau al faunei ori, după caz, vânătorii.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

4.5 Hemosporidioze

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive.

3. Supravegherea capuselor vectoare, prin colectarea și identificarea speciilor.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.

2. Se efectuează examene de laborator pe probe de sânge pe EDTA prelevate de la animalele receptive pentru evidențierea paraziților (Babesia Anaplasma, Theileria etc.), prin examenul microscopic al frotiurilor fixate și colorate.

3. Identificarea speciilor de Babesia și Theileria, prin tehnici de biologie moleculară.

4. Vectorii hemosporidiozelor sunt căpușele ixodide

5. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR din IDSA și ANSVSA, în funcție de situația epidemiologică.

4. Examenle de identificare a genurilor și speciilor de căpușe se efectuează pe tot parcursul anului.

5. Examenle pentru determinarea încărcăturii parazitare a căpușelor se efectuează pe toate probele examinate.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.

2. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

4.6 Sarcocistoza

Supraveghere

Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

2. Supraveghere prin examene anatomopatologice și de laborator, la speciile receptive (animale domestice și sălbatice).

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.

2. Se efectuează examene de laborator pentru detecția chisturilor de Sarcocystis din țesut muscular prin examen microscopic și examene histopatologice (met. HEA și AA/AA-PAS), după caz.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.

2. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

4.7 Teniaze

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examen anatomopatologic și de laborator la speciile receptive (animale domestice și sălbatice).

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Se efectuează examene de laborator pentru identificarea speciilor zoonotice din genul *Taenia*, prin metode de flotație/sedimentare din fecale/conținut intestinal și a paraziților adulți prin examen macroscopic și microscopic.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA, gestionarii fondurilor cinegetice, alte persoane implicate în managementul silvic sau al faunei ori, după caz, vânătorii.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

4.8 Dermatoze produse de acarieni, parazitii animalelor

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene clinice și de laborator la speciile receptive.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Se efectuează examene de laborator pentru identificarea genurilor și speciilor de ectoparaziți prin examen macroscopic/microscopic.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

4.9 Giardioza

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu Ordinul Președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.

2. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului din materii fecale/ conținut intestinal prin examen microscopic al preparatului colorat.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medical veterinar oficial din cadrul DSVSA.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

4.10 Mesocercarioza (*Alaria spp.*)

SUPRAVEGHERE

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu Ordinul Președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive.

PRECIZĂRI TEHNICE

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Se efectuează examene de identificare a parazitului din țesut muscular, țesut adipos și organe, prin examen microscopic la toate cadavrele și organele provenite de la animalele domestice și salbatice receptive.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

4.11 Leishmanioza

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu Ordinul președintelui ANSVSA 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene de laborator la animalele.
3. Supravegherea entomologică prin capturare și identificare a vectorilor.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018.
2. Vectorii leishmaniozei sunt insecte din genurile *Phlebotomus* și *Lutzomyia*.
3. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor este realizată de către DSVSA la propunerea LNR din IDSA și ANSVSA în funcție de situația epidemiologică.

Înregistrarea coordonatelor geografice - latitudine, longitudine, altitudine – se realizează cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.

4. Se efectuează examene de Laborator pentru evidențiere a parazitului prin examen microscopic.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
2. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare

d) Rezistența antimicrobiană a bacteriilor zoonotice și comensale, conform prevederilor Deciziei de punere în aplicare (UE) 1729/2020 a Comisiei din 17 noiembrie 2020;

1. Programul privind monitorizarea și raportarea rezistenței antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale în anii 2021, 2023, 2025 și 2027

Scop: monitorizarea rezistenței antimicrobiene și evaluarea tendințelor și a surselor de rezistență antimicrobiană a bacteriilor zoonotice și comensale în România

EȘANTIONAREA ȘI COLECTAREA IZOLATELOR DE:

- Salmonella spp;
- Campylobacter jejuni (C. Jjejuni);
- Campylobacter coli (C. coli);
- Escherichia coli indicator comensal (E. Ccoli IC);
- Escherichia coli care produc ESBL sau AmpC sau carbapenemază;
- Escherichia coli (E. coli) sintetizatoare betalactamaze cu spectru extins (ESBL) sau betalactamaze AmpC (AmpC) sau carbapenemaze (CP);

BAZA LEGALĂ

1. Decizia de punere în aplicare (UE) 2020/1729 a Comisiei din 17 noiembrie 2020 privind monitorizarea și raportarea rezistenței la antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale și de abrogare a deciziei de punere în aplicare a comisiei 2013/652/UE cu modificările și completările ulterioare,
2. Specificații tehnice privind randomizarea eșantionării în scopul monitorizării rezistenței antimicrobiene de la animalele de la care se obțin produse alimentare și produse alimentare începând cu 2021, publicate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) la 30 Noiembrie 2020,
3. Decizia Grant anuală, privind planul de control coordonat pentru monitorizarea rezistenței antimicrobiene care:
 - a) este gestionată și se acordă Statelor Membre în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE, Euratom) 2018/1046 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 iulie 2018 privind normele financiare aplicabile bugetului general al Uniunii, de modificare a Regulamentelor (UE) nr. 1296/2013, (UE) nr. 1301/2013, (UE) nr. 1303/2013, (UE) nr. 1304/2013, (UE) nr. 1309/2013, (UE) nr. 1316/2013, (UE) nr. 223/2014, (UE) nr. 283/2014 și a Deciziei nr. 541/2014/UE și de abrogare a Regulamentului (UE, Euratom) nr. 966/2012 și a prevederilor Regulamentului (UE) 2021/690 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 aprilie 2021 de instituire a unui program privind piața internă, competitivitatea întreprinderilor, inclusiv a întreprinderilor mici și mijlocii, domeniul plantelor, animalelor, produselor alimentare și hranei pentru animale și statisticile europene (Programul privind piața unică) și de abrogare a Regulamentelor (UE) nr. 99/2013, (UE) nr. 1287/2013, (UE) nr. 254/2014 și

(UE) nr. 652/2014, cu amendamentele sale.

b) se acordă sau nu României, numai în urma cererii de propuneri lansate anual de către Comisia Europeană, în următoarele condiții:

(i) pentru anul 2021, 2023, 2025 și 2027,

(ii) *cu condiția aprobării anuale a “Planului de control coordonat pentru monitorizarea și raportarea Rezistenței la antimicrobiene de la animalele de la care se obțin produse alimentare și produse alimentare”* elaborat, în conformitate cu normele armonizate stabilite la punctul 1 și punctul 2 menționate ca bază legală, și înaintat de către ANSVSA Comisiei Europene spre evaluare,

(iii) cererea de propunere a Comisiei Europene de la punctul (b) deține informațiile referitoare la condițiile de primire a propunerilor, criteriile de eligibilitate, excludere, selecție și atribuire a programului,

(iv) acordarea grantului anual de către Comisia Europeană nu stabilește niciun drept la sprijin financiar al României pentru anii următori, dar neacordarea Deciziei Grant anuală României, nu exclude obligația României de punere în aplicare a Deciziei (UE) 2020/1729 a Comisiei din 17 noiembrie 2020 privind monitorizarea și raportarea rezistenței la antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale și de abrogare a deciziei de punere în aplicare a comisiei 2013/652/UE cu modificările și completările ulterioare.

(v) grantul este plătit integral cu condiția ca planul anual aprobat să fie pus în aplicare în conformitate cu cerințele tehnice stabilite prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2020/1729, Specificațiile tehnice pentru un studiu de referință la nivelul UE privind rezistența antimicrobiană a bacteriilor de la animalele de la care se obțin produse alimentare și produse alimentare, publicate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) la 30 Noiembrie 2020 și prevederile contractuale stipulate în Decizia Grant, semnată anual de către ANSVSA și Comisia Europeană.

(vi) Comisia Europeană prin Autoritatea de Execuție (HADEA), care acordă Grantul poate — în orice moment — respinge, reduce costurile și contribuțiile, suspenda sau termina Grantul, impune măsuri administrative sau sancțiuni României în conformitate cu cerințele legale stipulate în Decizia Grant

ORIGINEA IZOLATELOR ÎN ANII 2021, 2023, 2025 și 2027

A) Izolate de *Salmonella* spp provenite din:

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a porcilor pentru îngășat;
- probe de conținut cecale prelevate la sacrificarea, în abator, a bovinelor cu vârsta mai mică de un an și producția națională de carne de bovine de peste 10 000 de tone pe an.

B) Izolate de *Campylobacter coli* și *jejuni* provenite din:

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a bovinelor cu vârsta mai mică de un an și producția națională de carne de bovine de peste 10 000 de tone pe an.

C) Izolate de *Campylobacter coli* provenite din:

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a porcilor pentru îngășat.

D) Izolate de *Escherichia coli*, indicator comensal, provenite din:

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a porcilor pentru îngășat;

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a bovinelor cu vârsta mai mică de un an și producția națională de carne de bovine de peste 10 000 de tone pe an;

- probele de carne proaspătă de porc și bovine prelevate la punctele de control la frontieră.

E) *Escherichia coli* ESBL sau AmpC sau CP provenite din:

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a porcilor pentru îngășat;

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a bovinelor cu vârsta mai mică de un an și producția națională de carne de bovine de peste 10 000 de tone pe an;

- probele de carne proaspătă de porc și bovine prelevate în unitățile de vânzare cu amănuntul;

- probele de carne proaspătă de porc și bovine prelevate la punctele de control la frontieră.

PRECIZĂRI TEHNICE

A. Frecvența eșantionării

Eșantionarea, colectarea și testarea susceptibilității la agenții antimicrobieni se efectuează o dată la doi ani, pe baza unui sistem de rotație în anii 2021, 2023, 2025 și 2027, pentru porci pentru îngășat, bovine cu vârsta mai mică de un an, carnea proaspătă de porc și de bovine.

B. Dimensiunea eșantioanelor

Testarea susceptibilității la antimicrobiene se realizează pe un număr de izolate definit prin decizie pentru fiecare *combinație* de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examinate. În vederea obținerii numărului de izolate prescris pentru fiecare combinație de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examinate, numărul de probe care se prelevează la nivelul abatoarelor, punctelor de control la frontieră și a unităților de vânzare cu amănuntul se calculează anual în conformitate cu prevederile legale din decizie.

În cazurile în care prevalența speciilor bacteriene monitorizate este cunoscută ca fiind inferioară sau egală cu 30% în populația de animale considerată sau când această prevalență este necunoscută în primul an de monitorizare sau când numărul de unități epidemiologice disponibile pentru prelevare este insuficient pentru a preveni eșantionarea repetată a acelorași unități epidemiologice sau producție anuală națională este de mai puțin de 100 000 de tone de carne de porc, sau mai puțin de 50 000 de tone de carne de bovine, numărul de probe calculat se limitează pentru fiecare combinație de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examinate în conformitate cu prevederile legale prevăzute în decizie. Înainte de a aplica pentru prima dată eșantionarea redusă

dovezi documentate sunt prezentate Comisiei Europene.

C. Metoda eșantionării

Izolatele supuse testării susceptibilității la antimicrobiene se obțin prin programele de eșantionare elaborate de către ANSVSA în baza cerințelor legale și ținând cont de specificațiile tehnice EFSA privind eșantionarea randomizată pentru monitorizarea armonizată a rezistenței antimicrobiene la bacteriile zoonotice și comensale. Monitorizarea prevede cel mult un izolat pe specie de bacterie din aceeași unitate epidemiologică/an.

D. . Raportare:

- a) informații referitoare la fiecare eșantion individual;
- b) descrierea pasivă a punerii în aplicare a monitorizării RAM - rezistență antimicrobiană;
- c) informații generale;
- d) informații specifice privind eșantionarea;
- e) informații specifice privind testarea susceptibilității la antimicrobiene;
- f) informații generale privind eșantionarea, colectarea și testarea susceptibilității la antimicrobiene a cărnii importate, colectate din Posturile de Control la Frontieră

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Prelevarea probelor se realizează numai de către medicii veterinari oficiali din abator cu responsabilități în examinarea post-mortem și în unitățile de vânzare cu amănuntul.

Testarea susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IDSA, LSVSA nominalizate.

Raportarea rezultatelor testărilor efectuate în cadrul LSVSA și IDSA se efectuează de către IDSA și sunt transmise la ANSVSA.

Testarea susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IISPV și LSVSA nominalizate.

Raportarea rezultatelor testărilor efectuate în cadrul LSVSA și IISPV se efectuează de către IISPV și sunt transmise la ANSVSA.

IDSA, IISPV împreună cu ANSVSA analizează rezultatele și tendințele privind RAM, întocmind un raport anual.

2. Programul privind monitorizarea și raportarea rezistenței antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale în anii 2022, 2024 și 2026

Scop: monitorizarea rezistenței antimicrobiene și evaluarea tendințelor și a surselor de rezistență antimicrobiană a bacteriilor zoonotice și comensale în România

EȘANTIONAREA ȘI COLECTAREA IZOLATELOR DE:

- Salmonella spp;
- Campylobacter jejuni (C. Jejuni);
- Campylobacter coli (C. Coli);

- Escherichia coli indicator comensal (E. Coli IC);
- Escherichia coli care produc ESBL sau AmpC sau carbapenemază;
- Escherichia coli (E. coli) sintetizatoare betalactamaze cu spectru extins (ESBL) sau betalactamaze AmpC (AmpC) sau carbapenemaze (CP);

BAZA LEGALĂ

1. Decizia de punere în aplicare (UE) 2020/1729 a Comisiei din 17 noiembrie 2020 privind monitorizarea și raportarea rezistenței la antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale și de abrogare a deciziei de punere în aplicare a comisiei 2013/652/UE cu modificările *si completările* ulterioare,
2. Specificații tehnice privind randomizarea eșantionării în scopul monitorizării rezistenței antimicrobiene de la animalele de la care se obțin produse alimentare și produse alimentare începând cu 2021, publicate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) la 30 Noiembrie 2020,
3. Decizia Grant anuală, privind planul de control coordonat pentru monitorizarea rezistenței antimicrobiene care:
 - a) este gestionată și se acordă Statelor Membre în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE, Euratom) 2018/1046 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 iulie 2018 privind normele financiare aplicabile bugetului general al Uniunii, de modificare a Regulamentelor (UE) nr. 1296/2013, (UE) nr. 1301/2013, (UE) nr. 1303/2013, (UE) nr. 1304/2013, (UE) nr. 1309/2013, (UE) nr. 1316/2013, (UE) nr. 223/2014, (UE) nr. 283/2014 și a Deciziei nr. 541/2014/UE și de abrogare a Regulamentului (UE, Euratom) nr. 966/2012 și a prevederilor Regulamentului (UE) 2021/690 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 aprilie 2021 de instituire a unui program privind piața internă, competitivitatea întreprinderilor, inclusiv a întreprinderilor mici și mijlocii, domeniul plantelor, animalelor, produselor alimentare și hranei pentru animale și statisticile europene (Programul privind piața unică) și de abrogare a Regulamentelor (UE) nr. 99/2013, (UE) nr. 1287/2013, (UE) nr. 254/2014 și (UE) nr. 652/2014, cu amendamentele sale.
 - b) se acordă sau nu României, numai în urma cererii de propuneri lansate anual de către Comisia Europeană, în următoarele condiții:
 - i. pentru anul 2022, 2024 și 2026,
 - ii. *cu condiția aprobării anuale a “Planului de control coordonat pentru monitorizarea și raportarea Rezistenței la antimicrobiene de la animalele de la care se obțin produse alimentare și produse alimentare”* elaborat, în conformitate cu normele armonizate stabilite la punctul 1 și punctul 2 menționate ca bază legală, și înaintat de către ANSVSA Comisiei Europene spre evaluare,
 - iii. cererea de propunere a Comisiei Europene de la punctul (b) deține informațiile referitoare la condițiile de primire a propunerilor, criteriile de eligibilitate, excludere, selecție și atribuire a programului,
 - iv. acordarea grantului anual de către Comisia Europeană nu stabilește niciun drept la sprijin financiar al României pentru anii următori, dar neacordarea Deciziei Grant anuală României, nu exclude obligația României de punere în aplicare a Deciziei (UE) 2020/1729 a Comisiei din 17 noiembrie 2020 privind monitorizarea și raportarea rezistenței la antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale și de abrogare a deciziei de punere în aplicare a comisiei 2013/652/UE cu modificările *si completările* ulterioare.
 - v. grantul este plătit integral cu condiția ca planul anual aprobat să fie pus în aplicare în conformitate cu cerințele tehnice stabilite prin Decizia de

punere în aplicare (UE) 2020/1729, Specificațiile tehnice pentru un studiu de referință la nivelul UE privind rezistența antimicrobiană a bacteriilor de de la animalele de la care se obțin produse alimentare și produse alimentare, publicate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) la 30 Noiembrie 2020 și prevederile contractuale stipulate în Decizia Grant, semnată anual de către ANSVSA și Comisia Europeană

- vi. Comisia Europeană prin Autoritatea de Execuție (HADEA), care acordă Grantul poate — în orice moment — respinge, reduce costurile și contribuțiile, suspenda sau termina Grantul, impune măsuri administrative sau sancțiuni României în conformitate cu cerințele legale stipulate în Decizia Grant..

ORIGINEA IZOLATELOR ÎN ANII 2022, 2024 și 2026

A. Izolate de Salmonella spp provenite:

- din populația de găini ouătoare, pui de carne și curcani pentru îngrășare de la care s-au prelevat probe în cadrul programelor naționale de control stabilite în conformitate cu prevederile art. 5 din Regulamentul (CE) nr. 2.160/2003;
- din probele de carne proaspătă de pui de carne și curcan prelevate la punctele de control la frontieră.

B. Izolate de Campylobacter jejuni provenite din:

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a puilor de carne;
- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea în abator a curcanilor pentru îngrășat, unde producția națională de carne de curcan este mai mare de 10 000 de tone pe an.

C. Izolate de Campylobacter coli provenite din:

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a puilor de carne;
- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea în abator a curcanilor pentru îngrășat, unde producția națională de carne de curcan este mai mare de 10 000 de tone pe an.

D. Izolate de Escherichia coli, indicator comensal, provenite din:

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a puilor de carne;
- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea în abator a curcanilor pentru îngrășat, unde producția națională de carne de curcan este mai mare de 10 000 de tone pe an;
- probe de carne proaspătă de pui de carne și curcan prelevate la punctele de control la frontieră.

E. Escherichia coli ESBL sau AmpC sau CP provenite din:

- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea, în abator, a puilor de carne;
- probe de conținut cecal prelevate la sacrificarea în abator a curcanilor pentru îngrășat, unde producția națională de carne de curcan este mai mare de 10

000 de tone pe an;

- probe de carne proaspătă de pui de carne și curcan prelevate în unitățile de vânzare cu amănuntul;
- probe de carne proaspătă de pui de carne și curcan prelevate la punctele de control la frontieră.

PRECIZĂRI TEHNICE

A. Frecvența eșantionării

Eșantionarea, colectarea și testarea susceptibilității la agenții antimicrobieni se efectuează o dată la doi ani, pe baza unui sistem de rotație în anii 2022, 2024, și 2026, pentru puii de carne și curcani pentru îngrășat, carnea proaspătă de puii de carne și curcan.

B. Dimensiunea eșantioanelor

Testarea susceptibilității la antimicrobiene se realizează pe un număr de izolate, definit prin decizie, pentru fiecare *combinație* de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examinate. În vederea obținerii numărului de izolate prescris pentru fiecare combinație de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examinate, numărul de probe care se prelevează la nivelul abatoarelor, fermelor, punctelor de control la frontieră și a unităților de vânzare cu amănuntul se calculează anual în conformitate cu prevederile legale din decizie.

În cazurile în care prevalența speciilor bacteriene monitorizate este cunoscută ca fiind inferioară sau egală cu 30% în populația de animale considerată sau când această prevalență este necunoscută în primul an de monitorizare sau când numărul de unități epidemiologice disponibile pentru prelevare este insuficient pentru a preveni eșantionarea repetată a acelorași unități epidemiologice sau producție anuală națională este de mai puțin de 100 000 de tone de carne de pui, mai puțin de 100 000 de tone de carne de curcan, numărul de probe calculat se limitează pentru fiecare combinație de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examinate în conformitate cu prevederile legale prevăzute în decizie. Înainte de a aplica pentru prima dată eșantionarea redusă dovezi documentate sunt prezentate Comisiei Europene.

C. Metoda eșantionării

Izolatele supuse testării susceptibilității la antimicrobiene se obțin prin programele de eșantionare elaborate de către ANSVSA în baza cerințelor legale și ținând cont de specificațiile tehnice EFSA privind eșantionarea randomizată pentru monitorizarea armonizată a rezistenței antimicrobiene la bacteriile zoonotice și comensale. Monitorizarea prevede cel mult un izolat pe specie de bacterie din aceeași unitate epidemiologică/an.

D. Raportare:

- a) informații referitoare la fiecare eșantion individual;
- b) descrierea pasivă a punerii în aplicare a monitorizării RAM - rezistență antimicrobiană;
- c) informații generale;
- d) informații specifice privind eșantionarea;

- e) informații specifice privind testarea susceptibilității la antimicrobiene;
 f) informații generale privind eșantionarea, colectarea și testarea susceptibilității la antimicrobiene a cărnii importate, colectate din Posturile de Control la Frontieră

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Prelevarea probelor se realizează numai de către medicii veterinari oficiali din abator cu responsabilități în examinarea post-mortem.

Testarea susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IDSA, LSVSA nominalizate.

Raportarea rezultatelor testărilor efectuate în cadrul LSVSA și IDSA se efectuează de către IDSA și sunt transmise la ANSVSA.

Testarea susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IISPV și LSVSA nominalizate.

Raportarea rezultatelor testărilor efectuate în cadrul LSVSA și IISPV se efectuează de către IISPV și sunt transmise la ANSVSA.

IDSA, IISPV împreună cu ANSVSA analizează rezultatele și tendințele privind RAM, întocmind un raport anual.

Instrucțiunile tehnice detaliate privind implementarea programului de monitorizare și raportare a rezistenței antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale sunt transmise prin nota de serviciu.

3. Programul privind monitorizarea și raportarea rezistenței antimicrobiene a *Staphylococcus aureus* rezistent la meticilină (MRSA) la porcii pentru îngrășare, în anul 2025

Scop: pentru obținerea de informații cuprinzătoare, comparabile și fiabile privind dezvoltarea și răspândirea MRSA la nivelul României în vederea dezvoltării, dacă se consideră necesar, a unor intervenții adecvate pentru prevenirea și controlul infecțiilor cu MRSA la nivelul Uniunii

EȘANTIONAREA ȘI COLECTAREA IZOLATELOR DE:

Staphylococcus aureus rezistent la meticilină (MRSA)

BAZA LEGALĂ

1. Decizia de punere în aplicare (UE) 2023/1017 a Comisiei din 23 mai 2023 de modificare a Deciziei de punere în aplicare (UE) 2020/1729 în ceea ce privește monitorizarea *Staphylococcus aureus* rezistent la meticilină (MRSA) la porcii pentru îngrășare,

2. Specificațiile tehnice pentru un studiu de bază privind prevalența *Staphylococcus aureus* rezistent la meticilină (MRSA) la porci, publicate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) la 29 Septembrie 2022,

3. Decizia Grant anuală, privind planul de control coordonat pentru monitorizarea rezistenței antimicrobiene care:

- i. pentru anul 2025,
- ii. *cu condiția aprobării anuale a “Planului de control coordonat pentru monitorizarea și raportarea Staphylococcus aureus rezistent la meticilină (MRSA) la porci” elaborat, în conformitate cu normele armonizate stabilite la punctul 1 și punctul 2 menționate ca bază legală, și înaintat de către ANSVSA Comisiei Europene spre evaluare,*

<ul style="list-style-type: none"> iii. cererea de propunere a Comisiei Europene de la punctul (b) deține informațiile referitoare la condițiile de primire a propunerilor, criteriile de eligibilitate, excludere, selecție și atribuire a programului, iv. acordarea grantului anual de către Comisia Europeană nu stabilește niciun drept la sprijin financiar al României pentru anii următori, dar neacordarea Deciziei Grant anuală României, nu exclude obligația României de punere în aplicare a Deciziei (UE) 2020/1729 a Comisiei din 17 noiembrie 2020 privind monitorizarea și raportarea rezistenței la antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale și de abrogare a deciziei de punere în aplicare a comisiei 2013/652/UE cu modificările și completările ulterioare. v. grantul este plătit integral cu condiția ca planul anual aprobat să fie pus în aplicare în conformitate cu cerințele tehnice stabilite prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2023/1017, Specificațiile tehnice pentru un studiu de bază privind prevalența <i>Staphylococcus aureus</i> rezistent la meticilină (MRSA) la porci, publicate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) la 29 Septembrie 2022 și prevederile contractuale stipulate în Decizia Grant, semnată anual de către ANSVSA și Comisia Europeană. vi. Comisia Europeană prin Autoritatea de Execuție (HADEA), care acordă Grantul poate — în orice moment — respinge, reduce costurile și contribuțiile, suspenda sau termina Grantul, impune măsuri administrative sau sancțiuni României în conformitate cu cerințele legale stipulate în Decizia Grant.

ORIGINEA IZOLATELOR ÎN ANUL 2025

Izolate de MRSA provenite:

-din probe nazale prelevate la sacrificare de la porci pentru îngrășare din România

PRECIZĂRI TEHNICE

A. Frecvența eșantionării

Eșantionarea, colectarea și testarea susceptibilității la agenții antimicrobieni se efectuează în anul 2025.

B. Dimensiunea eșantioanelor

Pentru monitorizarea specifică vizând *Staphylococcus aureus* rezistent la meticilină (MRSA), se analizează suficiente unități epidemiologice din populația de porci pentru îngrășare, pentru a obține o estimare exactă a prevalenței MRSA în populația domestică de porci pentru îngrășare a României. În acest scop, vor fi utilizate formule de calcul pentru numărul loturilor de sacrificare care urmează să fie eșantionate, astfel cum se menționează în specificațiile tehnice ale EFSA pentru un studiu de referință privind prevalența *Staphylococcus aureus* rezistent la meticilină (MRSA) la porci.

Tampoanele nazale se prelevează la nivelul abatorului.

Testarea susceptibilității la antimicrobiene se realizează utilizând până la 208 izolate.

C. Metoda eșantionării

Izolatele supuse testării susceptibilității la antimicrobiene se obțin prin programele de monitorizare pe baza unei metode de eșantionare aleatorie, provenite din unități epidemiologice selectate în mod aleatoriu sau selectate în mod aleatoriu în abatoare. Monitorizarea prevede cel mult un izolat pentru fiecare unitate epidemiologică/an.

D. Raportare:

- a) informații referitoare la fiecare eșantion individual;
- b) descrierea pasivă a punerii în aplicare a monitorizării RAM - rezistență antimicrobiană;
- c) informații generale;
- d) informații specifice privind eșantionarea;
- e) informații specifice privind testarea susceptibilității la antimicrobiene;
- f) informații specifice cu privire la rezultatele metodei de testare;
- g) rezultatele testelor sinergice.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Prelevarea probelor se realizează numai de către medicii veterinari oficiali din abator cu responsabilități în examinarea post-mortem.

Testarea MRSA și a susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IDSA.

Raportarea rezultatelor testărilor efectuate în cadrul IDSA se efectuează de către IDSA și sunt transmise la ANSVSA.

IDSA analizează rezultatele și tendințele privind RAM, întocmind un raport anual pe care îl prezintă ANSVSA.

4. Programul privind monitorizarea și raportarea rezistenței antimicrobiene (RAM) în producția de acvacultură, în anul 2027

Scop: pentru obținerea de informații cuprinzătoare, comparabile și fiabile privind dezvoltarea și răspândirea RAM în producția de acvacultură a României, în vederea dezvoltării, dacă se consideră necesar, a unor intervenții adecvate pentru prevenirea și controlul infecțiilor cu RAM în producția de acvacultură la nivelul Uniunii

EȘANTIONAREA ȘI COLECTAREA IZOLATELOR DE:

Instrucțiunile tehnice detaliate privind implementarea, monitorizarea și raportarea rezistenței antimicrobiene în producția de acvacultură, în anul 2027 vor fi transmise prin nota de serviciu

1. Decizia de punere în aplicare (UE) 2020/1729 a Comisiei din 17 noiembrie 2020 privind monitorizarea și raportarea rezistenței la antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale și de abrogare a deciziei de punere în aplicare a comisiei 2013/652/UE cu modificările *si completările* ulterioare,
2. Specificațiile tehnice pentru un studiu de referință la nivelul UE privind rezistența antimicrobiană a bacteriilor de la animalele de acvacultură, publicate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) la 31 Iulie 2024,
3. Decizia Grant anuală, privind planul de control coordonat pentru monitorizarea rezistenței antimicrobiene care:

- a) este gestionată și se acordă Statelor Membre în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE, Euratom) 2018/1046 al Parlamentului European și al Consiliului din 18 iulie 2018 privind normele financiare aplicabile bugetului general al Uniunii, de modificare a Regulamentelor (UE) nr. 1296/2013, (UE) nr. 1301/2013, (UE) nr. 1303/2013, (UE) nr. 1304/2013, (UE) nr. 1309/2013, (UE) nr. 1316/2013, (UE) nr. 223/2014, (UE) nr. 283/2014 și a Deciziei nr. 541/2014/UE și de abrogare a Regulamentului (UE, Euratom) nr. 966/2012 și a prevederilor Regulamentului (UE) 2021/690 al Parlamentului European și al Consiliului din 28 aprilie 2021 de instituire a unui program privind piața internă, competitivitatea întreprinderilor, inclusiv a întreprinderilor mici și mijlocii, domeniul plantelor, animalelor, produselor alimentare și hranei pentru animale și statisticile europene (Programul privind piața unică) și de abrogare a Regulamentelor (UE) nr. 99/2013, (UE) nr. 1287/2013, (UE) nr. 254/2014 și (UE) nr. 652/2014, cu amendamentele sale.
- b) se acordă sau nu României, numai în urma cererii de propuneri lansate anual de către Comisia Europeană, în următoarele condiții:
- i. pentru anul 2027,
 - ii. *cu condiția aprobării anuale a “Planului de control coordonat pentru monitorizarea și raportarea Rezistenței la antimicrobiene la animalele de acvacultură”* elaborat, în conformitate cu normele armonizate stabilite la punctul 1 și punctul 2 menționate ca bază legală, și înaintat de către ANSVSA Comisiei Europene spre evaluare,
 - iii. cererea de propunere a Comisiei Europene de la punctul (b) deține informațiile referitoare la condițiile de primire a propunerilor, criteriile de eligibilitate, excludere, selecție și atribuire a programului,
 - iv. acordarea grantului anual de către Comisia Europeană nu stabilește niciun drept la sprijin financiar al României pentru anii următori, dar neacordarea Deciziei Grant anuală României, nu exclude obligația României de punere în aplicare a Deciziei (UE) 2020/1729 a Comisiei din 17 noiembrie 2020 privind monitorizarea și raportarea rezistenței la antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale și de abrogare a deciziei de punere în aplicare a comisiei 2013/652/UE cu modificările *si completările* ulterioare.
 - v. grantul este plătit integral cu condiția ca planul anual aprobat să fie pus în aplicare în conformitate cu cerințele tehnice stabilite prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2020/1729, Specificațiile tehnice pentru un studiu de referință la nivelul UE privind rezistența antimicrobiană a bacteriilor de la animalele de acvacultură, publicate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) la 31 Iulie 2024 și prevederile contractuale stipulate în Decizia Grant, semnată anual de către ANSVSA și Comisia Europeană.
 - vi. Comisia Europeană prin Autoritatea de Execuție (HADEA), care acordă Grantul poate — în orice moment — respinge, reduce costurile și contribuțiile, suspenda sau termina Grantul, impune măsuri administrative sau sancțiuni României în conformitate cu cerințele legale stipulate în Decizia Grant.

Instrucțiunile tehnice detaliate privind implementarea, monitorizarea și raportarea rezistenței antimicrobiene în producția de acvacultură, în anul 2027 vor fi transmise prin nota de serviciu

PRECIZĂRI TEHNICE

A. Frecvența eșantionării

Eșantionarea, colectarea și testarea susceptibilității la agenții antimicrobieni se efectuează în anul 2027.

B. Dimensiunea eșantioanelor

Pentru monitorizarea specifică vizând raportarea rezistenței antimicrobiene în producția de acvacultură din România se analizează suficiente unități epidemiologice din producția de aquacultură a României, pentru a obține o estimare exactă a prevalenței RAM în populația respectivă. În acest scop, vor fi utilizate formule de calcul pentru numărul unităților epidemiologice din producția de aquacultură a României care urmează să fie eșantionate, astfel cum se menționează în specificațiile tehnice ale EFSA pentru un studiu de referință privind rezistența antimicrobiană a bacteriilor de la animalele de acvacultură, publicate de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) la 31 Iulie 2024.

C. Metoda eșantionării

Izolatele supuse testării susceptibilității la antimicrobiene se obțin prin programele de monitorizare elaborate de ANSVSA pe baza unei metode de eșantionare aleatorie, provenite din unități epidemiologice selectate în mod aleatoriu din producția de acvacultură a României. Monitorizarea prevede cel mult un izolat pentru fiecare unitate epidemiologică/an.

D. Raportare:

- a) informații referitoare la fiecare eșantion individual;
- b) descrierea generală a punerii în aplicare a monitorizării RAM - rezistență antimicrobiană;
- c) informații generale;
- d) informații specifice privind eșantionarea;
- e) informații specifice privind testarea susceptibilității la antimicrobiene;
- f) informații specifice cu privire la rezultatele metodei de testare;
- g) rezultatele testelor sinergice.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Prelevarea probelor se realizează numai de către medicii veterinari oficiali cu responsabilități în domeniul programului implementat.

Testarea susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IDSA.

Raportarea rezultatelor testărilor efectuate în cadrul IDSA se efectuează de către IDSA și sunt transmise la ANSVSA.

IDSA analizează rezultatele și tendințele privind RAM, întocmind un raport anual pe care îl prezintă ANSVSA.

Instrucțiunile tehnice detaliate privind implementarea programului de monitorizare și raportare a rezistenței antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale (pentru perioada 2021-2027) și implementarea programului de monitorizare și raportare a rezistenței antimicrobiene a *Staphylococcus aureus* rezistent la meticilină (MRSA) la porcii pentru îngrășare (pentru anul 2025) și în producția de acvacultură (în anul 2027) vor fi transmise prin notă de serviciu.

Partea a-III-a Acțiuni de supraveghere, control și eradicare a bolilor la animale, altele decât cele menționate în partea I și II, pentru boli ale animalelor terestre sau acvatice care sunt listate conform capitolului 1.3 al Codului de sănătate al animalelor terestre sau acvatice ale WOA, în cazul suspiciunii/evoluției acestora în România și/sau în funcție de antecedentele epidemiologice ale României, în funcție de contextul epidemiologic

1. Maedi visna

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar/export

Supravegherea în exploatațiile de ovine destinate creșterii și reproducției

Supraveghere pasivă

1. a) Monitorizarea bolii în populația de ovine.

b) Anunțarea cazurilor clinice de boală.

c) Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea diagnosticului.

2. Ovinele pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții:

a) trebuie să fi provenit dintr-o exploatație liberă de boală și au fost în contact numai cu animale dintr-o astfel de exploatație:

b) Maedi - Visna nu a fost diagnosticată clinic și serologic în ultimii 3 ani în efectivul de origine sau animalele cu vârsta de peste 12 luni se supun unui test serologic, cu rezultat negativ, cu 30 zile înainte de îmbarcare;

c) totuși, această perioadă trebuie să fie redusă la 12 luni, dacă animalele infectate cu Maedi - Visna au fost tăiate și animalele care au rămas în exploatație au reacționat negativ la două teste recunoscute conform procedurii comunitare;

d) nu a fost adus în atenția medicului veterinar oficial, responsabil cu eliberarea certificatului de sănătate, nici un fapt care sugerează că cerințele de la lit. b) nu au fost îndeplinite;

e) proprietarii declară că nu au avut cunoștință de un astfel de fapt și care, în plus, au declarat în scris că animalul sau animalele destinate comerțului intracomunitar respectă cerințele prevăzute la lit. b).

Diagnosticul de Maedi Visna se confirmă prin ELISA sau ID.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

Notă *) Probele sunt recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți în prezența medicului veterinar oficial.

2. Infecția albinelor cu *Melissococcus plutonius* (Loca europeană)

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale pentru material biologic
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. În caz de suspiciune, supraveghere prin diagnostic de laborator Probele pentru examenele de laborator se constituie din rame întregi sau porțiuni de minim 20 cmp/probă, fagure cu puiet necăpăcit și căpăcit. Pentru probele pozitive, diagnosticul de locă europeană se confirmă la LNR - IDSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. În caz de suspiciune, supraveghere prin diagnostic de laborator. Probele pentru examenele de laborator se constituie din rame întregi sau porțiuni de 20 cmp/probă, fagure cu puiet necăpăcit și căpăcit. Pentru probele pozitive, diagnosticul de locă europeană se confirmă la LNR - IDSA.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenul se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic); 2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR conventional sau Real-Time PCR	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenul se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic); 2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR conventional sau Real-Time PCR
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare, identificare biochimică și PCR convențional sau Real-Time PCR a speciei <i>Melissococcus plutonius</i> ,	

la LNR-IDSa.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

3. Nosemoza albinelor

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale pentru material biologic
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>2. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator.</p> <p>3. Supraveghere clinică și anatomopatologică a albinelor lucrătoare, în perioada februarie - octombrie la:</p> <p>a) 5% din coloniile stupinelor de producție,</p> <p>b) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral;</p> <p>c) la schimbarea vetrei stupinei;</p> <p>4. Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de la urdiniș.</p>	<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA</p> <p>2. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator.</p> <p>3. Supraveghere clinică și anatomopatologică a albinelor lucrătoare, în perioada februarie - octombrie la:</p> <p>a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor comerciale de reproducție: elita și multiplicare a materialului biologic;</p> <p>b) 5% din coloniile stupinelor comerciale sau/si producție;</p> <p>c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral;</p> <p>d) la schimbarea vetrei stupinei;</p> <p>4. Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de la urdiniș.</p>
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea activă	Supravegherea activă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSa.

<p>veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenul se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere și identificare a sporilor <i>Nosema spp.</i></p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a numărului de spori de <i>Nosema spp.</i></p>	<p>2. Examenul se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere- examen microscopic de evidențiere și identificare a sporilor <i>Nosema spp.</i></p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a numărului de spori de <i>Nosema spp.</i></p>
--	--

Diagnosticul de laborator se confirmă prin examenul microscopic de determinare a numărului de spori de *Nosema spp.*

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

4. Artrita/encefalita caprina

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar/export

<p>Supravegherea în exploatațiile de caprine destinate creșterii și reproducției</p>
<p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. a) Monitorizarea artritei-encefalitei caprine în populația de caprine.</p> <p>b) Anunțarea cazurilor clinice de boală.</p> <p>c) Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea diagnosticului.</p> <p>2. Caprinele pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții:</p> <p>a) acestea trebuie să fi provenit dintr-o exploatație liberă de boală și au fost în contact numai cu animale dintr-o astfel de exploatație;</p> <p>b) artrita/encefalita caprină nu a fost diagnosticată clinic și serologic în ultimii 3 ani în efectivul de origine sau animalele cu vârsta de peste 12 luni se supun unui test serologic, cu rezultat negativ, cu 30 zile înainte de îmbarcare;</p> <p>c) totuși, această perioadă trebuie să fie redusă la 12 luni, dacă animalele infectate cu artrita/ encefalita caprină au fost tăiate și animalele care au rămas în exploatație au reacționat negativ la două teste recunoscute, conform procedurii comunitare;</p> <p>d) nu a fost adus în atenția medicului veterinar oficial, responsabil cu eliberarea certificatului de sănătate, nici un fapt care sugerează că cerințele de la lit. b) nu au fost îndeplinite;</p> <p>e) proprietarii declară că nu au avut cunoștință de un astfel de fapt și care, în plus, au declarat în scris că animalul sau animalele destinate comerțului</p>

intracomunitar respectă cerințele prevăzute la lit. b).
Diagnosticul de artrită/encefalită caprină se confirmă prin ELISA sau ID.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

Notă *) Probele sunt recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți în prezența medicului veterinar oficial.

5. Poliedria viermilor de matase

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator.</p> <p>3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din:</p> <p>a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15-20 larve mari/probă, vârstele IV- V; 15 fluturi vii/probă;</p> <p>b) 0, 25 gr. ouă.</p>	<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator.</p> <p>3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din:</p> <p>a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15-20 larve mari/probă, vârstele IV- V; 15 fluturi vii/probă;</p> <p>b) 0, 25 gr. ouă.</p>
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen microscopic direct de</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen microscopic direct de</p>

evidențiere a cristalelor poliedrice; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic, microscopic și histopatologic de identificare a cristalelor specifice virusului <i>Borellina bombycis</i> .	evidențiere a cristalelor poliedrice; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic, microscopic și histopatologic de identificare a cristalelor specifice virusului <i>Borellina bombycis</i> .
Diagnosticul de laborator se confirmă prin identificarea virusului <i>Borellina bombycis</i> prin electronmicroscopie și tehnici PCR.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

6. Flaseria viermilor de matase

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15-20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă.	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I-III sau 15-20 larve mari/probă, vârstele IV-V; b) 0, 25 gr. ouă.
Precizări execuție	Precizări execuție

Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic;</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și bacteriologic complet.</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic;</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și bacteriologic complet.</p>
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea speciei <i>Bacillus thuringiensis</i> .	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

7. Nosemoza viermilor de matase

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator.</p> <p>3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din:</p> <p>a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V, 15 fluturi vii/ probă;</p>	<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator.</p> <p>3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din:</p> <p>a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15-20 larve mari/probă, vârstele IV-V;</p>

b) 0, 25 gr. ouă.	b) 0, 25 gr. ouă.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic de evidențiere a sporilor de <i>Nosema bombycis</i> ; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic și microscopic de determinare a numărului de spori <i>Nosema bombycis</i> .	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere – examen anatomopatologic și microscopic de evidențiere a sporilor de <i>Nosema bombycis</i> ; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și microscopic de determinare a numărului de spori <i>Nosema bombycis</i> .
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examenul microscopic de determinare a numărului de spori de <i>Nosema bombycis</i> .	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

8. Muscardina viermilor de matase

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator.

diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15-20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0,25 gr. ouă.	3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15-20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0,25 gr. ouă.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic direct; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic și micologic complet.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic direct; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic și micologic complet.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea speciei <i>Beauveria bassiana</i> .	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

9. Yersinioza salmonidelor- Infecția cu *Yersinia ruckeri*

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatațiilor de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic prin examen de laborator

Precizări Tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și în mediul natural se face conform cu Ord. ANSVSA 145/2018.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic. 4. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

10. Boala cronică caectizantă a cervidelor BCCC și EST la alte rumegetoare aflate în mediul silvatic sau în captivitate

Scop: Supravegherea cervidelor pentru BCCC și a EST la alte rumegetoare aflate în mediul silvatic sau în captivitate

I. Supraveghere pasivă	II. Supraveghere activă
<p>CONDUITA DE EXECUȚIE</p> <p>1. Supraveghere și/sau monitorizare în conformitate cu Decizia 2016/1.918/CE a Comisiei din 28 octombrie 2016 privind un studiu asupra bolii cronice caectizante a cervidelor</p> <p>2. Supraveghere clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a bolii</p>	<p>CONDUITA DE EXECUȚIE</p> <p>1. Supraveghere prin examene de laborator</p> <p>2. Supraveghere și/sau monitorizare în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2017/1.972 din 30 octombrie 2017, de modificare a anexelor I și III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>3. Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la</p>

	cervidele din grupele-țintă, tipul testului rapid și rezultatele testelor, transmise de către DSVSA
<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Prelevarea probelor provenite de la cervide cu semne clinice și transmiterea la LNR, pentru a fi supuse examinărilor specifice, în conformitate cu prevederile cap. C pct. 3 din anexa nr. X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare</p>	<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Prelevarea probelor de creier se efectuează în spații special amenajate în abatoarele autorizate sau în sălile de necropsie din incinta laboratoarelor EST sau la nivelul fondurilor de vânatoare, cu respectarea măsurilor de prevenire a transmiterii unor boli infecțioase de la animale la om.</p> <p>2. "Specia-țintă" este reprezentată de cerbul roșu (Cervus elaphus) sălbatic și de crescătorie.</p> <p>3. Se prelevă probele de creier provenite de la toate cervidele în vârstă de peste 18 luni din grupele-țintă:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) cervide sănătoase, vâdate; b) cervide sănătoase, sacrificate în abatoare; c) cervide care prezintă semne clinice sau semne de boală; d) cervide rănite sau ucise pe șosele; e) cervide moarte/ucise, în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare. <p>4. Prelevarea probelor de creier se realizează imediat după sacrificare și în cel mai scurt timp după moarte/eutanasiere și se efectuează numai de la animale care îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta.</p> <p>5. Prelevarea și testarea probelor de creier de la cervidele care nu îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta se efectuează numai la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuiuala acestuia.</p> <p>6. În cazul obținerii unui rezultat pozitiv la testul rapid realizat la</p>

	<p>cervidele din grupele-țintă, se trimite proba la LNR-EST din cadrul IDSA în vederea confirmării/infirmării rezultatului.</p> <p>7. În cazul obținerii unui rezultat pozitiv la testul rapid realizat la cervidele din grupele-țintă se transmite, prin fax, la ANSVSA, raportul de notificare a suspiciunii de BCCC; toate părțile corpului unui cervid declarat pozitiv la testul rapid, inclusiv pielea, sunt distruse direct în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1.069/2009, cu modificările ulterioare.</p> <p>8. Pentru fiecare caz pozitiv de EST la cervide se determină genotipul proteinei prion pe probe de creier; genotiparea se realizează în cadrul IDSA.</p> <p>9. Prelevarea, prelucrarea primară, ambalarea și transportul probelor la LNR-EST/LSVSA desemnate pentru diagnosticul BCCC, după caz, se efectuează cât mai curând posibil după prelevare, în conformitate cu prevederile legislației în vigoare.</p> <p>10. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru EST la cervide și alte specii de ruminante sălbatice mici se realizează în cadrul rețelei naționale de laboratoare de morfopatologie din cadrul LSVSA aparținând DSVSA, coordonate tehnic de LNR pentru encefalopatii spongiforme transmisibile din cadrul IDSA, conform arondării stabilite de ANSVSA.</p> <p>11. Metodele uzitate pentru diagnosticul EST sunt cele precizate de LNR-EST din cadrul IDSA în conformitate cu prevederile Manualului WOAHI de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri și cu cerințele specificate în cap. C, pct. 4 din anexa nr. X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>12. Laboratoarele de morfopatologie din cadrul DSVSA desemnate pentru supravegherea EST și LNR-EST din cadrul IDSA pot efectua unul dintre</p>
--	--

	<p>testele rapide înregistrate și acreditate în România:</p> <ul style="list-style-type: none"> - testul rapid ELISA pentru EST, protocol dublu sandwich; - testul rapid ELISA pentru EST, protocolul cu polimeri chimici și anticorpi monoclonali. <p>13. Confirmarea se efectuează numai de către LNR-EST din IDSA, prin unul sau mai multe teste de confirmare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - testul de confirmare western blot pentru EST; - testul de confirmare imunohistochimic pentru EST. <p>14. Confirmarea diagnosticului se efectuează în exclusivitate la LNR-EST din cadrul IDSA, aplicându-se prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>15. Până la obținerea unui rezultat negativ la testul rapid, nicio parte din corpul animalelor care au făcut obiectul sacrificării și testării pentru EST nu intră în lanțul alimentar comercial și nici nu se utilizează la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice sau a medicamentelor.</p>
<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. Orice persoană fizică care observă cervide cu comportament anormal și/sau tulburări locomotorii și/sau o stare pasivă proastă are obligația anunțării medicilor veterinari oficiali din cadrul DSVSA.</p>	<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA prelevă probe de la cervidele din grupele-țintă.</p> <p>2. Prelevarea probelor de creier se realizează cu truse de unică folosință cu respectarea prevederilor legislației în vigoare.</p> <p>3. Examinarea probelor se realizează la LSVSA și/sau, după caz, la LNR din cadrul IDSA.</p> <p>4. Responsabilul ESB/EST din cadrul DSVSA, nominalizat prin decizie a directorului executiv, transmite, prin fax, la ANSVSA, raportul de</p>

	<p>notificare a suspiciunii de BCCC.</p> <p>5. DSVSA informează vânătorul, paznicul de vânătoare sau crescătorul de animale, prin mijloace autorizate, cu privire la rezultatele testelor rapide/de confirmare.</p>
INSPECȚIA ANIMALELOR ABATORIZATE	
I. ANIMALE VII	II. CARNE ȘI ORGANE
<p>Se examinează ante- și post-mortem.</p> <p>Se prelevă probe de la cervidele eligibile ca vârstă pentru testare.</p> <p>Până în momentul în care prin examenul de laborator se stabilește un diagnostic negativ, nicio parte din corpul animalelor care au făcut obiectul sacrificării și investigației pentru BCCC nu se utilizează pentru consum și nici la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice sau a medicamentelor.</p>	<p>Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali.</p> <p>În caz de suspiciune/confirmare carnea, organele și subprodusele se confiscă și se distrug, aplicându-se prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu modificările și completările ulterioare, și ale Regulamentului (CE) nr. 1.069/2009, cu modificările ulterioare.</p>
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA	<p>1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA</p> <p>2. Examinare la LSVSA și/sau, după caz, la LNR din cadrul IDSA</p>

Secțiunea a 2-a Acțiuni strategice de supraveghere sanitar-veterinară a reproducției și a tulburărilor genetice la animale

Supravegherea sanitar-veterinară a materialului seminal congelat din import.

Secțiunea a 3-a Acțiuni de protecție ecologică

1. Ecopatologie și protecția mediului, potabilitatea apei;

☐(1)Supraveghere

a) Monitorizarea documentelor privind asigurarea calității apei potabile destinate adăpării animalelor, în fermele de animale.

(1) Apa trebuie să provină din surse protejate corespunzător, supuse testării fizico-chimice și bacteriologice, și trebuie să se încadreze în parametrii prevăzuți de legislația în vigoare.

(2) În cazul în care calitatea apei este suspectă, se iau măsuri suplimentare de siguranță în scopul prevenirii contaminării.

(3) Se testează, semestrial, apa provenită din sursă proprie și anual apa provenită din rețeaua publică, recoltată din spațiile de cazare.

b) Prelevarea de probe în situația în care starea de sănătate și bunăstare a animalelor o impune.

c) Ori de câte ori, în cadrul inspecțiilor oficiale, medicul veterinar oficial consideră oportun.

▣(2) Precizări tehnice

a) Raport trimestrial transmis la ANSVSA de DSVSA.

b) Examenle de laborator se efectuează cu metode elaborate de LNR din IDSA.

▣(3) Precizări execuție

1. Analizele se efectuează la LSVSA - Domeniul Sănătate Animală și/sau, după caz, la IDSA.

2. Probele se recoltează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial.

2. Analiza apei din bazine piscicole, lacuri și iazuri amenajate pentru piscicultură, precum și din ape curgătoare;

3. Verificarea eficienței decontaminării după evoluția unor boli, de necesitate.

▣(1) Supraveghere

1. Elaborarea și respectarea procedurilor specifice de efectuare a decontaminării în exploatațiile de animale și în PIF.

2. Monitorizarea documentelor privind verificarea eficienței decontaminării.

3. Prin verificarea eficienței decontaminării în exploatațiile de creștere a animalelor, după fiecare decontaminare de necesitate.

4. Elaborarea de instrucțiuni specifice

▣(2) Precizări tehnice

Raport trimestrial transmis la ANSVSA de DSVSA.

▣(3) Precizări de execuție

Probele se prelevează de către medicul veterinar oficial.

În cazul unui rezultat neconform, se reia acțiunea de dezinfecție și verificare până la obținerea unui rezultat conform legislației sanitar-veterinare în vigoare.

În cazul rezultatelor neconforme, costul analizelor de laborator pentru probele recoltate ulterior de către medicul veterinar oficial este suportat de către operatorul economic.

Popularea și repopularea exploatației comerciale se efectuează numai după obținerea unui rezultat conform legislației sanitar-veterinare în vigoare.

Examenle de laborator se efectuează conform metodelor acreditate, în cadrul LSVSA – Domeniul Sănătate Animală și IDSA.

Secțiunea a 4-a Acțiuni generale de medicină veterinară preventivă, de protecție și bunăstare a animalelor și protecție a mediului

1. Urmărirea, respectarea regulilor generale de biosecuritate;

☒(1)Supraveghere

Monitorizarea documentelor privind instituirea și respectarea măsurilor de biosecuritate, prin controlul permanent privind:

- a)** aplicarea și respectarea normelor sanitar-veterinare, în organizarea și desfășurarea fluxului tehnologic;
- b)** accesul în exploatațiile de animale;
- c)** livrările de animale și produse;
- d)** condițiile de igienă din adăposturi, spațiile de prelucrare și incinte;

Supraveghere:

1. Elaborarea și respectarea procedurilor specifice de efectuare a decontaminării în exploatațiile de animale.
2. Monitorizarea documentelor privind verificarea eficienței decontaminării.
3. Verificarea eficienței decontaminării profilactice în exploatațiile de creștere a animalelor, înainte de populare.
4. Elaborarea de instrucțiuni specifice

Precizări tehnice

Raport trimestrial transmis la ANSVSA de DSVSA.

Precizări de execuție

După efectuarea dezinfecției se prelevează teste de sanitație din fiecare adăpost, în vederea verificării eficienței dezinfecției, iar popularea se face după obținerea buletinului de analiză cu rezultat conform emis de un laborator sanitar-veterinar autorizat; prelevarea acestor probe se efectuează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit.

- e)** parametrii de microclimat
- f)** atestările medicale privind sănătatea personalului;
- g)** amplasarea și sistematizarea unităților zootehnice, de producere a furajelor, de industrie alimentară și alte unități cu profil zooveterinar indiferent de proprietate;
- h)** calitatea apei;
- i)** salubritatea furajelor;
- j)** instituirea măsurilor de supraveghere a animalelor nou introduse în exploatație;
- k)** evaluarea stării de sănătate a animalelor din zona de protecție a exploatațiilor;
- l)** controlul privind condițiile sanitare veterinare pentru funcționarea târgurilor, bazelor de achiziții, piețelor și altor locuri cu aglomerări temporare de animale;
- m)** controlul legalității circulației animalelor, în cadrul localităților și în afara lor;
- n)** controlul legalității comerțului intracomunitar, importului, tranzitului și a exportului, verificarea documentară și fizică;
- o)** evaluarea condițiilor de bunăstare a animalelor.
- p)** protecția mediului.

☐**q)**controlul și supravegherea privind:

(i)vânzările și cumpărările de animale;

(ii)aplicarea și respectarea condițiilor de carantină pentru animalele nou introduse în exploatație;

(iii)respectarea regulilor de protecție și bunăstare a animalelor, prelevarea, prelucrarea și valorificarea produselor de origine animală;

(iv)controlul respectării interdicției creșterii animalelor pe gropile de gunoi.

☐**(2)**Precizări tehnice

1.Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.

2.Asigurarea împrejmuirii, în vederea opririi accesului și ieșirii necontrolate a animalelor și personalului.

3.Asigurarea funcționalității dezinfecteurilor rutieri și a filtrului sanitar-veterinar.

4.Amplasarea rampei de încărcare/descărcare animale la nivelul împrejmuirii.

5.Asigurarea spațiului pentru executarea necropsiilor.

6.Ecarisarea corespunzătoare a exploatațiilor, exploatațiilor individuale și a teritoriului.

7.Asigurarea echipamentului de protecție și materialelor de igienizare.

☐**8.**Respectarea prevederilor următoarelor acte normative:

a)Regulamentului (CE) nr. **1069/2009**;

b) Regulamentul (CE) nr. 152/2009 al Comisiei din 27 ianuarie 2009 de stabilire a metodelor de eșantionare și analiză pentru controlul oficial al furajelor

9.Se identifică și se apreciază pe obiective, acțiuni și efective de animale.

2. Protecția și bunăstarea animalelor:

2.1. Protecția animalelor din România;

2.2. Protecția animalelor în timpul transportului;

2.3. Protecția găinilor ouătoare;

2.4. Protecția puilor crescuți pentru producția de carne;

2.5. Protecția porcinelor;

2.6. Protecția vițelilor;

2.7. Protecția animalelor de fermă din speciile neacoperite de legislație specifică;

2.8. Protecția animalelor în timpul tăierii și uciderii;

2.9. Protecția animalelor sălbatice în captivitate;

2.10. Protecția animalelor de companie;

3. Protecția animalelor utilizate în scopuri experimentale și științifice;

4. Acțiuni generale de medicină preventivă:

a) expertiza pajiștilor naturale și a pășunilor;

b) expertiza parazitologică a pajiștilor naturale și a pășunilor

Norme de aplicare pentru lit. a) și b):

În cazul expertizei pajiștilor și pășunilor, se aplică prevederile de la Partea III, litera c), punctul 4: **Endoparazitoze** - Program de supraveghere a endoparazitozelor la rumegătoare pct. III. Acțiuni generale de medicină preventivă, subpct. 1. Pășuni (propunere atașată).

c) Supravegherea artropodelor vectori ai bolilor la animale și om

Obiective Generale:

- colectarea de informații și date de actualitate privind distribuția și abundența spațială și temporală a artropodelor vectori;
- monitorizarea schimbărilor în distribuția și abundența spațială și temporală a acestor vectori;
- colectarea de date relevante pentru a-i informa pe cei implicați în evaluarea riscului, inclusiv competența vectorilor, în vederea gestionării riscurilor bolilor transmise prin vectori;
- detectarea prezenței unor vectori specifici sau confirmarea absenței;
- înțelegerea căilor de intrare a vectorilor și a agenților patogeni cu transmitere prin vectori.

I. **Supravegherea entomologică a insectelor din genul Culicoides** vectori pentru bluetongue, virusul Schmallenberg, pesta africană a calului, filarioze

Obiective specifice:

- colectarea de informații și date de actualitate privind distribuția și abundența spațială și temporală a insectelor din genul Culicoides;
- colectarea de date relevante pentru a-i informa pe cei implicați în evaluarea riscului, inclusiv competența vectorilor, în vederea gestionării riscurilor bolilor transmise prin insectele din genul Culicoides;
- monitorizarea schimbărilor în distribuția și abundența spațială și temporală a insectelor din genul Culicoides;

Precizări tehnice

Supraveghere activă

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr.145/2018 cu modificările și completările ulterioare.

2. Capturarea sistematică de vectori cu capcane fixe sau mobile, conform unui grafic stabilit în cadrul programelor specifice de supraveghere a bolilor.

3. Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.

Precizări execuție

Examenele de identificare a speciilor de Culicoides vectori se efectuează la LSVSA desemnate și la IDSA.

Probele pentru confirmarea speciilor de vectori se trimit la IDSA.

II. **Supravegherea entomologică a căpușelor din genul Ornithodoros** vectori pentru pesta porcină africană

Obiective specifice:

- detectarea prezenței căpușelor din genul *Ornithodoros* vectori pentru pesta porcină africană sau confirmarea absenței;
- colectarea de date relevante pentru a-i informa pe cei implicați în evaluarea riscului (inclusiv competența vectorilor) în vederea gestionării riscului privind pesta porcină africană

Precizări tehnice

Supraveghere pasivă

Ornithodoros spp. face parte din familia Argasidae (căpușe moi) și trăiesc aproape de gazdele lor favorite porcinele domestice și sălbatice. Stadiile parazite se hrănesc pentru o perioadă scurtă pe gazdă după care se întorc în ascunzătorile lor (crăpături din adăposturi, sol)

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr.145/2018 cu modificările și completările ulterioare.

2. Monitorizarea căpușelor vectori se efectuează prin:

- a) organizarea de acțiuni de recoltare în teren, în zonele cu potențial de risc în colaborare cu LNR pesta porcină
- b) stabilirea punctelor de recoltare și a numărului de recoltări necesare în colaborare cu LNR pesta porcină africană.
- c) înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.

Precizări execuție

Examenele de identificare a speciilor de căpușe din genul *Ornithodoros* se efectuează la IDSA.

III. Supravegherea entomologică a căpușelor ixodide vectori pentru boli virale, bacteriene, parazitare

Obiective specifice:

- colectarea de informații și date de actualitate privind distribuția și abundența spațială și temporală a căpușelor ixodide vectori;
- monitorizarea schimbărilor în distribuția și abundența spațială și temporală a acestor vectori;
- colectarea de date relevante pentru a-i informa pe cei implicați în evaluarea riscului (inclusiv competența vectorilor) în vederea gestionării riscurilor bolilor transmise de căpușele ixodide;
- detectarea prezenței unor vectori specifici sau confirmarea absenței;
- înțelegerea căilor de intrare a vectorilor și a agenților patogeni cu transmitere prin vectori.

Precizări tehnice

Supraveghere activă

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018 cu modificările și completările ulterioare.

2. Monitorizarea căpușelor vectori se efectuează prin:

- i) colectarea sistematică de căpușe de pe animale pe tot parcursul anului
- ii) colectarea căpușelor de pe vegetație în perioada de maximă activitate aprilie - octombrie (de 2 ori/lună).
- iii) înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.

3. Examenele pentru determinarea încărcăturii parazitare a căpușelor se efectuează pe toate probele examinate.

Precizări execuție

Examenle de identificare a speciilor de căpușe din genul *Ixodes* se efectuează la –IDSA

IV. **Supravegherea entomologică a flebotomilor** vectori pentru leishmanioză

Obiective specifice

- detectarea prezenței flebotomilor vectori pentru leishmanioză sau confirmarea absenței;
- colectarea de date relevante pentru a-i informa pe cei implicați în evaluarea riscului (inclusiv competența vectorilor) în vederea gestionării riscului privind leishmanioza.

Precizări tehnice

Supraveghere pasivă

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018, cu modificările și completările ulterioare.
2. Vectorii leishmaniozei sunt insecte din genurile *Phlebotomus* și *Lutzomyia*.
3. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR din IDSA și ANSVSA în funcție de situația epidemiologică.
4. Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.

V. **Supravegherea entomologică a țânțarilor** vectori pentru boli virale, bacteriene, parazitare.

Obiective specifice:

- colectarea de informații și date de actualitate privind distribuția și abundența spațială și temporală a țânțarilor vectori;
- colectarea de date relevante pentru a informa factorii decizionali implicați în evaluarea riscului, în vederea gestionării riscului bolilor transmise prin țânțari vectori;
- monitorizarea schimbărilor în distribuția și abundența spațială și temporală a țânțarilor vectori;

Precizări tehnice:

Supraveghere activă

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 145/2018 cu modificările și completările ulterioare.
 - a) Capturarea vectorilor (țânțari) se efectuează cu capcane mobile; stabilirea perioadei, frecvenței și a punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR din IDSA și ANSVSA în funcție de situația epidemiologică.
 - b) Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.
- Examenle de identificare a genurilor și speciilor de țânțari se efectuează la LSVSA desemnate și LNR din IDSA.

c) Expertiza sanitară veterinară a furajelor și a apei potabile destinate adăpării animalelor care au contribuit la apariția morbidității și a mortalității crescute

Supravegherea prin examene de laborator în toate stările de morbiditate sau de mortalitate, în care sunt incriminate furajele: de volum, suculente, materii prime vegetale, materii prime de origine minerală, făinuri proteice, premixuri vitaminice, minerale și apa potabilă destinată adăpării animalelor.

Precizări tehnice

1. Se prelevează probe de furaje, materii prime, premixuri, apă potabilă destinată adăpării animalelor.
2. Probele se examinează: organoleptic, bacteriologic, micologic, micotoxicologic, toxicologic, chimic, biochimic.
3. Metodele de analiză utilizate sunt cele stabilite de IDSA.

Precizări de executie: analizele se efectuează la LSVSA - Domeniul Sănătate Animală și/sau după caz la IDSA.

d) expertiza sanitar-veterinară a zonelor de producție și relocare a moluștelor bivalve prin examene de laborator;

Contaminanți bacterieni în moluște bivalve

Supraveghere

Supraveghere activă

Supraveghere prin examene de laborator a zonelor de producție și relocare a moluștelor bivalve, în conformitate cu Titlul V din Regulamentul UE 627/2019.

Precizări tehnice:**Clasificare zone de producție și de relocare moluște bivalve:**

1. Stabilirea amplasării și delimitarea zonelor de producție și de relocare moluște bivalve, solicitate a fi clasificate, în conformitate cu Art. 52, pct. 1 din Regulamentul UE 627/2019;
2. Efectuarea anchetei sanitare în conformitate cu Art. 56 din Regulamentul UE 627/2019;
3. Efectuarea de programe de monitorizare în conformitate cu Art. 57-58 din Regulamentul UE 627/2019, cu stabilirea planului de eșantionare care trebuie să conțină repartizarea geografică a punctelor de eșantionare, numărul eșantioanelor și frecvența eșantionării, pentru fiecare zonă de producție, ținând cont de lit. (a) și (b), alineatul 2 din Art 61 la Regulamentul UE 627/2019;
4. Prelevarea probelor de moluște bivalve se realizează conform Ordinului Președintelui ANSVSA nr. 145 / 2018, cap. XII, art. 170, 171;
5. Metoda de analiză pentru determinarea numărului de E. coli în moluște bivalve este tehnica determinării celui mai probabil număr, prevăzută în anexa IV la Regulamentul UE 627/2019, respectiv standardul ISO 16649-3.
6. Clasificarea zonelor de producție și de relocare pentru moluștele bivalve vii trebuie să respecte cerințele din Capitolul 1, Art. 53-55 din Regulamentul UE 627/2019;

Monitorizarea zonelor de producție și de relocare clasificate:

1. Se elaborează planuri de eșantionare cu stabilirea repartizării geografice a punctelor de eșantionare și frecvența de eșantionare, conform Art. 61, alineatul 1 și 2 din Regulamentul UE 627/2019;
2. Prelevarea probelor de moluște bivalve se realizează conform Ordinului Președintelui ANSVSA nr. 145 / 2018, cap. XII, art. 170, 171;
3. Metoda de analiză pentru determinarea numărului de E. coli în moluște bivalve este tehnica determinării celui mai probabil număr, prevăzută în anexa IV la Regulamentul UE 627/2019, respectiv standardul ISO 16649-3.
4. Gestionarea zonelor de producție și de relocare clasificate în urma monitorizării se realizează în conformitate cu Art. 62-65 din Regulamentul UE 627/2019.

Precizări execuție**Clasificare zone de producție și de relocare moluște bivalve:**

1. Autoritatea competentă stabilește amplasarea și limitele zonelor de producție și de relocare pe care le clasifică, coordonează realizarea anchetei sanitare, instituie un program de monitorizare pentru zonele de producție moluște bivalve vii, clasifică zonele de producție și de relocare;
2. Medicul veterinar oficial prelevează probe de moluște pentru determinarea numărului de E. coli.
3. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA Constanța și Tulcea și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA;

Monitorizarea microbiologică a zonelor de producție și de relocare clasificate:

1. Autoritatea competentă elaborează planurile de eșantionare
2. Medicul veterinar oficial prelevează probe de moluște bivalve pentru detecția contaminanților bacterieni.
3. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA Constanța și Tulcea și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA;
4. Autoritatea competentă gestionează zonele de producție și de relocare clasificate în funcție de rezultatele examenelor de laborator înregistrate în urma monitorizării.

Biotoxine marine

Supraveghere

Supraveghere activă

Supraveghere prin examene de laborator a zonelor de producție a moluștelor bivalve clasificate în conformitate cu Titlul V, Art 59-61 și Anexa V din Regulamentul UE 627/2019.

Precizări tehnice

1. Monitorizarea zonelor de producție și de relocare clasificate se realizează în conformitate cu Art. 59-61 din Regulamentul UE 627/2019, cu stabilirea planurilor de eșantionare ce conțin repartizarea geografică a punctelor de eșantionare și frecvența de eșantionare pentru verificarea prezenței fitoplanctonului toxic în apă și a biotoxinelor marine în moluștele bivalve.

2. Prelevarea probelor

2.1. Prelevarea probelor de moluște bivalve se realizează conform Ordinului Președintelui ANSVSA nr. 145 / 2018, cap. XII, art. 170, 171.

2.2. Prelevarea probelor de apă în vederea verificării prezenței fitoplanctonului toxic se realizează conform standardului SR EN 15972:2012 Calitatea apei. Ghid pentru studiu cantitativ și calitativ al fitoplanctonului marin

3. Metode de detecție

3.1. Metodele de detecție a biotoxinelor marine sunt cele prevăzute în Anexa V din Regulamentul UE 627/2019, respectiv:

- metoda oficială AOAC OMA 2005.06, publicată în AOAC International Journal 88(6), 1714-1732 (metoda Lawrence) pentru detecția biotoxinelor paralitice (PSP),
- cromatografie lichidă de înaltă performanță cu detecție de ultraviolete (HPLC/UV) și/sau metoda oficială AOAC 2006.02, publicată în AOAC International Journal 90, 1011-1027 [metoda testului de imunoabsorbție cu anticorpi marcați enzimatic (ELISA)] pentru detecția biotoxinelor amnezice (ASP). Confirmarea rezultatului se realizează prin metoda HPLC/UV ;

- metoda de cromatografie lichidă – spectrometrie de masă/spectrometrie de masă stabilită de laboratorul de referință al UE (EURL LC-MS/MS) sau metode LC-MS cu aceasi parametrii de performanta ca metoda EURL. Această metodă determină cel puțin următorii compuși: (a) toxine din grupa acidului ocadaic: OA, DTX1 și DTX2, inclusiv esterii lor (DTX3); (b) toxine din grupa pectenotoxinelor: PTX1 și PTX2; (c) toxine din grupa iesotoxinelor: YTX, 45 OH YTX, Homo YTX și 45 OH Homo YTX; (d) toxine din grupa azaspiracidelor: AZA 1, AZA 2 și AZA 3.

3.2. Metoda de detectie a speciilor de fitoplancton toxic este mentionata in SR EN 15972:2012 Calitatea apei. Ghid pentru studiu cantitativ și calitativ al fitoplanctonului marin și SR EN 15204:2007 Calitatea apei. Ghid pentru analiza de rutina a abundenței și compoziției fitoplanctonului prin utilizarea microscopiei inverse (metoda Utermöhl).

4. Gestionarea zonelor de producție și de relocare clasificate în urma monitorizării se realizează în conformitate cu articolele 62-65 din Regulamentul UE 627/2019;

Precizări execuție

1. Autoritatea competentă elaborează planurile de eșantionare;
2. Medicul veterinar oficial prelevează probe de moluște bivalve pentru detecția biotoxinelor marine și probe de apă de mare pentru verificarea speciilor de fitoplancton toxic;
4. Examenle de laborator pentru detecția speciilor de fitoplancton toxic se efectuează la IDSA, iar examenle de laborator pentru detectia biotoxinelor marine în moluște bivalve se efectuează la LNR din cadrul IDSA sau la laboratoarele desemnate de autoritatea competentă, care dispun de aparatura necesară.
5. Autoritatea competentă gestionează zonele de producție și de relocare clasificate în funcție de rezultatele examenelor de laborator rezultate în urma monitorizării.

e) acțiuni profilactice de decontaminare, deratizare și dezinfecție;

f) controlul ecarisării;

5. Acțiuni specifice de intervenție pentru imobilizarea animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope sau a altor produse medicinale veterinare:

a) Tranchilizarea exemplarelor de urs brun;

b) Eutanasierea animalelor sălbatice aparținând speciei urs brun;

c) Recoltarea/prelevarea de probe biologice de la exemplarele de animalele sălbatice aparținând speciei urs brun tranchilizate/imobilizate sau, după caz, eutate.

Secțiunea a 5-a Supraveghere toxicologică

Obiectiv: supraveghere pasivă prin monitorizarea documentelor și activă prin diagnostic de laborator.

Secțiunea a 6-a Acțiuni imunologice obligatorii, de urgență sau opționale pentru unele boli la animale

1. ANTRAX

Scop: Păstrarea indemnității teritoriale prin aplicarea vaccinării și a măsurilor de biosecuritate

Precizări tehnice

1. Vaccinarea anticărbunoasă a tuturor animalelor receptive se va efectua, în mod obligatoriu, o dată pe an, în intervalul de 12 luni de la ultima vaccinare respectându-se recomandările producătorului referitoare la vârsta și starea fiziologică a animalelor la care se efectuează vaccinarea, cu un vaccin care să asigure imunitatea minim 12 luni. În cazul animalelor care vor fi scoase la pășunat, vaccinarea anticărbunoasă se va efectua primăvara, înainte de scoaterea animalelor la pășune, conform recomandărilor menționate în prospectul vaccinului.

2. Se execută lunar vaccinări de completare la animale din specii receptive care la data efectuării vaccinării nu aveau vârsta de vaccinare, sau a celor care nu au putut fi vaccinate din diferite motive.

3. În cazul apariției unor focare de antrax în zona Deltei Dunării se va executa încă o vaccinare, de necesitate, cu aprobarea ANSVSA.

Precizări execuție

Medicul veterinar de liberă practică împuternicit.

3. Infecția cu virusul bolii de Newcastle sau pesudopestei aviare

Vaccinarea este obligatorie pentru păsările din exploatațile nonprofesionale aflate pe o rază de 3 km în jurul exploataților comerciale, exploatațile comerciale și din grădinile zoologice de pe tot teritoriul României.

Scop: supravegherea și controlul bolii

Vaccinarea păsărilor din exploatațile nonprofesionale	Vaccinarea păsărilor din exploatațile comerciale și din grădinile zoologice. Programele de vaccinare împotriva bolii de Newcastle se avizează de către DSVSA.
A. Primăvara: 1. Vaccinare cu vaccin viu atenuat preparat din tulpini lentogene, administrat oculoconjunctival sau parenteral, și cu vaccin inactivat administrat parenteral la puii din specii receptive, cu respectarea vârstei de vaccinare și a modului de	A. În județele/exploatațile indemne de boală de Newcastle 1. Pui de carne: a) obligatoriu 2 vaccinări, la vârsta de 8 - 11 zile și 19 - 24 zile cu vaccinuri vii preparate din tulpini lentogene; b) opțional se pot aplica 3 vaccinări, la vârsta de o zi, 8 - 11 zile și 19 - 24 zile.

<p>administrare recomandat de producătorul de vaccin.</p> <p>2. Vaccinare cu vaccin inactivat adjuvantat, parenteral, la efectivele de păsări adulte.</p> <p>B. Toamna: o vaccinare în covor la întregul efectiv, cu vaccin inactivat adjuvantat, administrat parenteral.</p> <p>C. Între cele două campanii de vaccinare - primăvară și toamnă, se efectuează, în mod obligatoriu, vaccinarea de completare, în funcție de perioada de imunitate specificată de producătorul vaccinului.</p> <p>D. Se efectuează, în mod obligatoriu și o vaccinare cu vaccina viu atenuat preparat din tulpini lentogene, administrat oculoconjunctival sau parenteral, în perioada iulie-august:</p> <p>1. Programele de vaccinare obligatorie împotriva bolii de Newcastle a păsărilor din exploatațile nonprofesionale se avizează de DSVSA.</p> <p>2. Administrarea vaccinului se realizează, în mod obligatoriu, individual, la toate speciile și categoriile de păsări receptive la virusul bolii de Newcastle.</p> <p>Vaccinarea este obligatorie pentru păsările din exploatațile nonprofesionale <i>aflate pe o rază de 3 km în jurul exploataților comerciale de păsări</i> aceasta se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți;</p> <p><i>Pe restul teritoriului României vaccinarea se execută la solicitare proprietarului de păsări; aceasta se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică organizați în condițiile legii, iar costul vaccinului și al manoperei este suportat de către proprietar.</i></p> <p>În cazul apariției unui focar de pseudopestă aviară în efectivele în care vaccinarea este obligatorie, medicul veterinar de liberă practică împuternicit, în cazul în care nu a fost respectată procedura, metoda de vaccinare și instrucțiunile recomandate de producătorul de vaccin, sau proprietarul de păsări, în cazul în care acesta nu a permis medicului de liberă practică împuternicit să efectueze</p>	<p>Căile de administrare: oculonazal, aerosoli sau parenteral. Este exclusă vaccinarea prin administrarea vaccinului în apa de băut.</p> <p>În funcție de perioada de exploatare, se aplică vaccinări suplimentare pentru menținerea unui status imun corespunzător.</p> <p>În cazul în care vaccinarea de la vârsta de o zi este considerată opțională, se are în vedere obligativitatea asigurării și existenței unui status imun corespunzător contra bolii de Newcastle, până la prima vaccinare de la 8 - 11 zile.</p> <p>2. Găini de reproducție - părinți rase ușoare și grele</p> <p>Obligatoriu:</p> <p>a) vaccinări cu vaccinuri vii preparate din tulpini lentogene la vârsta de o zi, în stațiile de incubație, la 9 - 10 zile, la 23 - 24 zile, la 41 - 42 zile, la 83 - 84 zile și la transfer;</p> <p>b) vaccinul se administrează în masă - sub formă de aerosoli, individual oculonazal sau injectabil;</p> <p>c) la transfer, se efectuează o vaccinare cu vaccin inactivat, urmată, în mod obligatoriu, în funcție de nivelul și uniformitatea titrului de anticorpi al efectivului, la jumătatea perioadei de exploatare - vârsta de 40 - 45 săptămâni, de una sau două vaccinări.</p> <p>3. Găini ouătoare</p> <p>Obligatoriu:</p> <p>a) vaccinări cu vaccinuri vii preparate din tulpini lentogene la vârsta de o zi, în stațiile de incubație, la 9 - 10 zile, la 23 - 24 zile, la 41 - 42 zile și la 83 - 84 zile;</p> <p>b) vaccinări cu vaccinuri inactivate la transfer;</p> <p>c) la transfer, se efectuează o vaccinare cu vaccin inactivat, urmată, în mod obligatoriu, în funcție de nivelul și uniformitatea titrului de anticorpi al efectivului, la jumătatea perioadei de exploatare - vârsta de 40 - 45 săptămâni, de una sau două vaccinări.</p> <p>4. Curcani</p> <p>Obligatoriu:</p> <p>Minimum 3 vaccinări: prima la vârsta de o zi, în stația de incubație, a doua până la a doua săptămână, a treia până la 6 săptămâni, cu vaccinuri autorizate conform legislației în vigoare în funcție de specificațiile tehnice ale producătorului de vaccinuri. Opțional, în funcție de perioada de exploatare, se poate efectua a patra vaccinare până la 14 săptămâni cu vaccinuri autorizate conform legislației în vigoare, în funcție de specificațiile tehnice ale producătorului de vaccinuri.</p> <p>Vaccinul se administrează prin aerosoli, oculonazal, în apa de băut sau parenteral.</p> <p>B. În județele/exploatațile cu antecedente de boală de Newcastle în ultimele 12 luni</p>
---	--

<p>vaccinarea obligatorie a păsărilor, sunt sancționați conform legislației în vigoare.</p>	<p>Pui de carne:</p> <ol style="list-style-type: none"> obligatoriu 3 vaccinări la vârsta de 1 (una) zi, la 8 - 11 zile și la 19 - 24 zile cu vaccinuri vii atenuate, preparate din tulpini lentogene; opțional, vaccinarea la vârsta de 1 (una) zi cu vaccin viu atenuat, sub formă de aerosoli, poate fi dublată de o vaccinare efectuată injectabil, cu vaccin inactivat. Procedura de vaccinare în exploatațiile avicole, autorizate sanitar-veterinar, se aplică la propunerea administrației acestora, cu avizul DSVSA, care este obligată să verifice existența și funcționalitatea aparatului și instrumentarului necesar vaccinării. <p>Pentru exploatațiile comerciale, strategia de vaccinare este, în mod obligatoriu, însoțită de măsuri de biosecuritate specifice.</p> <p>Vaccinarea se efectuează de către o echipă de vaccinare, sub supravegherea și responsabilitatea medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți. Costul vaccinului și al manoperei este suportat de către fermier.</p> <p>C. ÎN GRĂDINILE ZOOLOGICE</p> <p>Administrarea vaccinului se realizează, obligatoriu, individual, la toate categoriile de păsări receptive la virusul bolii de Newcastle.</p> <p>Vaccinarea se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică, organizați în condițiile legii.</p> <p>Costul vaccinului și al manoperei este suportat de către proprietar.</p>
---	---

3. Infecția cu virusul rabic

Scop: aplicarea programului de vaccinare profilactică la animalele de companie, domestice și sălbatice în vederea eradicării rabiei pe teritoriul României

<p>Conduita de execuție</p> <p>Conform recomandărilor producătorului de vaccin.</p> <p>Vaccinurile recunoscute la nivel comunitar sunt acele vaccinuri care sunt fabricate în conformitate cu Farmacopeea Europeană, respectiv vaccinuri inactivate, recombinante, de uz veterinar.</p> <p>În conformitate cu prevederile:</p>
--

<p>1. Deciziei 275/94/CE a Comisiei din 18 aprilie 1994 privind recunoașterea vaccinurilor antirabice;</p> <p>2. Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 29/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<p>1. Precizări tehnice</p> <p>1. Vaccinarea profilactică antirabică a câinilor, pisicilor, dihorilor domestici, câinilor de stână, animalelor din adăposturi speciale, precum și a animalelor sălbatice din grădini zoologice, circuri și alte spații în care acestea sunt adăpostite este obligația proprietarilor și a deținătorilor de animale, persoane fizice sau juridice, cu respectarea legislației sanitar-veterinare în vigoare.</p>
<p>2. Vaccinarea antirabică a câinilor și pisicilor în vârstă de peste 3 luni se realizează astfel:</p> <p>A. prima vaccinare se efectuează începând cu vârsta de 3 luni, urmată de rapelul vaccinării până la vârsta de maxim 12 luni;</p> <p>B.1 în județele aflate la granița României cu Ucraina și Republica Moldova (Satu Mare, Maramureș, Suceava, Botoșani, Iași, Vaslui, Galați, Tulcea), precum și în județele în care se confirmă infecția cu virusul rabic, se efectuează anual în perioada octombrie-decembrie dar nu mai târziu de un an de la ultima vaccinare, urmată de vaccinări de completare la animalele care nu au putut fi vaccinate.</p> <p>B.2. în celelalte județe ale țării, o data la 2 ani, dar nu mai târziu de 24 de luni de la ultima vaccinare.</p>
<p>3. La solicitarea proprietarilor, vaccinarea antirabică a câinilor, pisicilor și dihorilor în vârstă de peste 3 luni se efectuează nu mai târziu de 12 luni de la ultima vaccinare.</p>
<p>Precizări execuție</p>
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și autorizat conform Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 1/2014 pentru aprobarea Normelor privind identificarea și înregistrarea câinilor cu stăpân, cu modificările și completările ulterioare, realizează vaccinarea profilactică a câinilor și pisicilor conform pct. 2 de la Precizările tehnice. Costurile vaccinării antirabice a câinilor din timpul campaniei din octombrie - decembrie și din timpul vaccinărilor de completare sunt suportate integral de la bugetul de stat. Contravaloarea manoperei de vaccinare a pisicilor este suportată de către proprietarii acestora, iar contravaloarea vaccinului este suportată de la bugetul de stat.</p>
<p>2. Orice medic veterinar de liberă practică și autorizat conform Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 1/2014, cu modificările și completările ulterioare, poate realiza vaccinarea profilactică antirabică la solicitarea și alegerea proprietarilor animalelor menționate la pct. 3 de la Precizări tehnice, iar costurile sunt suportate integral de către proprietari.</p>
<p>3. Proprietarul animalului/animalelor de companie deține carnetul de sănătate cu vaccinările antirabice completat la zi.</p>
<p>4. Gestionarea carnetelor de sănătate pentru vaccinările antirabice efectuate în campanie în cadrul Programului de către medicii veterinari împuterniciți este realizată de Colegiul Medicilor Veterinari, iar pentru animalele identificate la cerere se vor respecta prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 1/2014, cu modificările și completările ulterioare.</p>

5. Pentru circulația animalelor de companie între statele membre ale UE se eliberează și se completează pașaport, conform Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 al Comisiei din 28 iunie 2013 privind modelele de documente de identificare pentru circulația necomercială a câinilor, pisicilor și dihorilor domestici, stabilirea de liste de teritorii și țări terțe și cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă ale declarațiilor care atestă respectarea anumitor condiții prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 576/2013 al Parlamentului European și al Consiliului.

4. Infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase

Vaccinarea este aplicabilă în cazul în care în România este confirmată boala și trebuie derulat un program de monitorizare, control și eradicare.

La confirmarea primului focar de dermatoză nodulară contagioasă a bovinelor, în funcție de riscul epidemiologic, în România se va aplica un program de vaccinare de urgență pentru teritoriul stabilit de ANSVSA, în conformitate cu prevederile Regulamentului Delegat (UE) 2023/361 al Comisiei din 28 noiembrie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate.

Vaccinarea de urgență se implementează în România la confirmarea primului focar al bolii pe teritoriul țării, ca urmare a deciziei Centrului Național de Combateră a Bolilor. Aceasta se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, sub supravegherea DSVSA. Vaccinarea se realizează utilizându-se ace de unică folosință, care sunt ulterior depozitate în siguranță și distruse. Vaccinul este păstrat în condițiile indicate de producător și administrat în aceeași zi în care este deschis flaconul. Echipele de vaccinare respectă măsuri stricte de biosecuritate atunci când efectuează vaccinarea. Flacoanele goale trebuie păstrate și restituite la DSVSA la sfârșitul zilei de lucru. În caz de discrepanțe, se iau măsuri corective.

Planul de vaccinare include și examinările clinice în vederea depistării reacțiilor postvaccinale, prin controale aleatorii la fața locului cu examinarea clinică a animalelor vaccinate. Această activitate este efectuată de medicii veterinari oficiali; toate neconformitățile se raportează și se pun în aplicare măsurile recomandate de Comisia Europeană în acest sens.

5. Pesta porcină africană – se aplică în situația aprobării unui program național de vaccinare de către CE.

6. Gripa aviară înalt patogenă - se aplică în situația aprobării unui program național de vaccinare de către CE.

7. Variola ovină și caprină - se aplică în situația aprobării unui program național de vaccinare de către CE.

8. Rinotraheita infecțioasă bovină/vulvovaginita pustuloasă infecțioasă - se aplică în situația aprobării unui program național de vaccinare de către CE.

9. Vaccinarea în cadrul programelor naționale de control al Salmonelozelor zoonotice la găini ouătoare sau de reproducție

- a. Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de găini de ouătoare și de reproducție incluse în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de găini ouătoare și de reproducție din România este opțională și se face în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006. Schema de vaccinare este prezentată de către reprezentantul exploatației pentru avizare la DSVSA înainte de populare împreună cu prospectele vaccinurilor utilizate.
- b. Vaccinurile vii împotriva salmonelei nu se pot utiliza, în cadrul programelor naționale de control, dacă fabricantul nu furnizează o metodă corespunzătoare care să permită diferențierea bacteriologică a tulpinilor de salmonela de tip sălbatic de tulpinile vaccinale.
- c. În acest sens operatorul economic care a solicitat aprobarea vaccinării cu vaccin viu contra serotipurilor de Salmonella relevantă va deține în permanență o metodă de diferențiere furnizată de furnizorul de vaccin precum și vaccinul utilizat, acestea fiind puse la dispoziția LNR din cadrul IDSA pentru acțiunea de diferențiere a serotipurilor vaccinale de cele sălbatice.
- d. Nu se consideră efectiv vaccinat acel efectiv ce nu are schema de vaccinare completă, conform instrucțiunilor producătorului.
- e. Vaccinurile vii împotriva serotipurilor de Salmonella relevante nu se pot utiliza, în cadrul programelor naționale de control, la găinile ouătoare în perioada de producție, ci numai dacă s-a stabilit că această utilizare este sigură și cu condiția ca vaccinurile să fie autorizate în acest scop.
- f. În cazul efectivelor unde s-au identificat serotipurile relevante de Salmonella anterior, pentru reducerea presiunii infecțioase la următoarele loturi cu care se vor popula, operatorul economic v-a prezenta obligatoriu la DSVSA program de vaccinare împotriva Salmonellei la aceste noi loturi care va conține cel puțin trei administrări până la transfer sau începerea perioadei de ouat.

10. Infecția cu virusul bolii limbii albastre

1. Se aplică vaccinarea voluntară a animalelor din specii listate pentru infecția cu virusul bolii limbii albastre din exploatațiile comerciale, la solicitarea proprietarului de animale.
2. Vaccinurile împotriva virusului bluetongue și serotipul/serotipurile izolat/izolate pe teritoriul României trebuie să fie inactivate.
3. Inocularea vaccinului este efectuată de către medicul veterinar de liberă practică din unitatea care desfășoară activități de asistență medical-veterinară cu care exploatația are încheiat contract de prestări servicii, sub supravegherea și controlul oficial al DSVSA.
4. Medicii veterinari responsabili de vaccinare au obligația respectării condițiilor de transport, depozitare și administrare a vaccinului utilizat, conform instrucțiunilor prevăzute în prospectul aprobat al vaccinului.
5. Pentru vaccinarea animalelor împotriva infecției cu virusul bolii limbii albastre se utilizează numai produse medicinale veterinare imunologice autorizate pentru comercializare în România în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 decembrie 2018 privind produsele medicinale veterinare și de abrogare a Directivei 2001/82/CE. Produsele medicinale veterinare imunologice utilizate

trebuie însoțite de Certificatul european OBPR (certificat de eliberare oficială a seriilor de produse medicinale veterinare pe baza protocoalelor de producție și control) emis de ICBMV sau de altă autoritate competentă din UE

6. Situația animalelor vaccinate contra infecției cu virusul bolii limbii albastre se raportează lunar la ANSVSA.

NOTĂ:

Utilizarea produsului medicinal veterinar imunologic pentru combaterea infecției cu virusul bolii limbii albastre la alte specii de ruminante domestice și sălbatice decât speciile-țintă prevăzute în prospect, dar care sunt considerate un risc de infecție, trebuie realizată cu precauție și după testarea vaccinului pe un număr mic de animale înainte de vaccinarea în masă, în condițiile stabilite de ANSVSA. Nivelul de eficiență la alte specii poate fi diferit față de cel observat la bovine și ovine.

11. alte boli în funcție de contextul epidemiologic.

Obiectiv: reducerea presiunii infecțioase și protecția animalelor din speciile receptive.

Secțiunea a 7-a Activități de elaborare, omologare participare la activitatea de standardizare, evaluare, pregătire profesională, analiză, monitorizare în domeniul sanitar-veterinar

1. Activitatea de elaborare și difuzare de materiale științifice în domeniul sanitar-veterinar;
2. Activitatea de instruire și perfecționare continuă a specialiștilor din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și din unitățile subordonate, pe domeniile de competență, prin organizarea de cursuri pe profil, în țară și în străinătate;
3. Analize epidemiologice, de statistică medicală veterinară, analiză de risc și prognoze sanitare veterinare și protecția consumatorului;
4. Acțiuni de instruire, informare și educație sanitar-veterinară a populației pentru apărarea sănătății publice și protecția consumatorilor;
5. Monitorizarea activităților și a situației sanitar-veterinare la nivel județean, al institutelor naționale veterinare de referință și al Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, astfel:
 - a) monitorizarea de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor a bolilor infecțioase și parazitare la animale, inclusiv a celor transmisibile la om;
 - b) monitorizarea de către Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală a bolilor infecțioase și parazitare la animale, inclusiv a celor transmisibile la om;
 - c) monitorizarea datelor privind ecopatologia și identificarea factorilor de risc pentru sănătatea animalelor și sănătatea publică;
 - d) monitorizarea avorturilor la animale;

- e) monitorizarea datelor privind supravegherea ecotoxicologică;
- f) monitorizarea unităților de producere a furajelor;
- g) monitorizarea acțiunilor de supraveghere în domeniul sanitar-veterinar, monitorizarea rezistenței antimicrobiene a bacteriilor patogene pentru animale, inclusiv a celor transmisibile la om;

SECȚIUNEA A 11-A - INSPECȚIA ANIMALELOR DIN FIECARE EXPLOATAȚIE NONPROFESIONALĂ^{*)} se efectuează în perioada 1 septembrie -30 noiembrie

Conduita de execuție

Programul de inspecție a animalelor din exploatațiile nonprofesionale constă în:

1. realizarea unitară a inspecției tuturor animalelor din exploatații, cu utilizarea formularelor-tip, stabilite prin procedură specifică aprobată de președintele ANSVSA, disponibile în aplicația "inspecții" din SNIIA;
2. efectuarea inspecției animalelor din exploatațiile nonprofesionale cu bovine, porcine, ovine și caprine privind statusul de sănătate a animalelor din exploatație pentru bolile specifice speciei respective cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, porcinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor;
3. identificarea animalelor cu semne clinice de boli transmisibile ale bovinelor, porcinelor, ovinelor și caprinelor existente în exploatație;
4. inspecția animalelor din fiecare exploatație nonprofesională, înregistrată sau nu în SNIIA, , pentru toate speciile, cu excepția ecvideelor. Inspecția cu scopul de a identifica animalele cu semne clinice de boli transmisibile ale bovinelor, porcinelor, ovinelor și caprinelor se va realiza în:
 - 4.1. exploatațiile înregistrate în SNIIA dacă în Baza națională de date și în exploatație există cel puțin un animal la momentul inspecției;
 - 4.2. exploatațiile care nu sunt înregistrate în SNIIA la momentul efectuării inspecției, dar la inspecție se constată că sunt prezente animale în gospodărie. În acest caz, medicul veterinar de liberă practică împuternicit ă notifică DSVSA, conform prevederilor procedurii specifice, verifică și înregistrează în SNIIA exploatația, conform prevederilor legale. Doar după înregistrarea în SNIIA acțiunea de inspecție, în aceste exploatații, va putea fi decontată;
 - 4.3. exploatațiile nonprofesionale care sunt înregistrate în SNIIA, dar care nu au animale înregistrate în Baza națională de date, dar la data inspecției se constată că sunt prezente animale în exploatație;
5. verificarea și confirmarea faptului că animalele din exploatație au fost supuse acțiunilor sanitare veterinare în conformitate cu planul cifric întocmit potrivit prevederilor. Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, porcinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor;
6. Inspecțiile se vor face ținând-se cont de situația epidemiologică și de cerințele specifice din zona de protecție și zona de supraveghere.

7. Cu ocazia inspecției, atunci când este cazul, se va efectua supravegherea pasivă pentru depistarea animalelor cu semne clinice de boli transmisibile la bovine, porcine, ovine și caprine. În acest caz, recoltarea probelor și decontarea se vor face în conformitate cu prevederile legale.

8. **In cursul efectuării inspecțiilor**, medicul veterinar de liberă practică împuternicit are următoarele obligații:

- să facă corelarea animalelor prezente în exploatație și inspectate cu cele înregistrate în Baza națională de date;
- să identifice animalele din speciile bovine, porcine, ovine și caprine găsite neidentificate în momentul inspecției, dacă se poate face dovada trasabilității, cu respectarea și aplicarea prevederilor legale privind identificarea și înregistrarea animalelor;
- să notifice DSVSA cu privire la neconformitățile constatate, conform prevederilor procedurii specifice,

9. Plata tarifului de inspecție a animalelor din exploatațiile nonprofesionale, prevăzut în anexa nr. 3 la Hotărârea Guvernului nr. 1.156/2013 pentru aprobarea acțiunilor sanitar-veterinare cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, porcinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, a acțiunilor prevăzute în Programul de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, precum și a tarifelor aferente acestora, cu modificările și completările ulterioare, este condiționată de operarea în Baza națională de date a mișcărilor și evenimentelor declarate de deținător cu ocazia inspecției exploatației și a animalelor din exploatație.

10. În cazul în care au fost impuse restricții asupra exploatației, iar medicul veterinar de liberă practică împuternicit nu poate opera mișcările în Baza națională de date în perioada de desfășurare a inspecțiilor, notifică DSVSA. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit va opera mișcările în Baza națională de date după ridicarea restricției. DSVSA va accepta aceste exploatații la decont și va urmări ca medicul veterinar de liberă practică împuternicit să finalizeze operarea în Baza națională de date, imediat ce neconformitățile au fost remediate, iar restricțiile au fost ridicate.

Capitolul II *Supravegherea și controlul sanitar-veterinar ale hranei pentru animale*

Nr. crt.	Examen de laborator ¹⁾	Substanța	Grupa de furaje/matrici ²⁾	Tip supraveghere	Unități controlate/operatori	Referențial interpretare rezultate ³⁾
1	2	3	4	5	6	7

¹⁾ Examenе corespunzătoare matricilor indicate.

²⁾ În cererea de analiză se precizează, obligatoriu, tipul furajului combinat (complet sau complementar), conform definițiilor din Regulamentul (CE) nr. 767/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 13 iulie 2009 privind introducerea pe piață și utilizarea furajelor, de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1.831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Directivei 79/373/CEE a Consiliului, a Directivei 80/511/CEE a Comisiei, a Directivelor 82/471/CEE, 83/228/CEE, 93/74/CEE, 93/113/CE și 96/25/CE ale Consiliului și a Deciziei 2004/217/CE a

Comisiei, cu amendamentele ulterioare, și se specifică inclusiv datele cu privire la specia, categoria, vârsta animalelor cărora le sunt destinate (în zile, săptămâni, luni, corespunzătoare speciei), acesta fiind criteriul de acceptare a cererii de analiză (de exemplu, bovine - vaci lapte, viței 4 luni; păsări - pui carne 21 de zile, puicute ouătoare 16 săptămâni; porci - tineret la îngrășat peste 2 luni, scrofițe reproducție).

³⁾ Cu privire la referențialul pentru interpretarea rezultatelor precizăm că actele normative care reglementează domeniul se pot reactualiza în conformitate cu legislația națională, comunitară și internațională. Fiecare act normativ european poate include alte referințe care să amendeze documentul inițial.

1.	Pesticide organoclorurate și PCB	Pesticide organoclorurate - conform Directivei 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 7 mai 2002 privind substanțele nedorite din furaje, cu amendamentele ulterioare	Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse, leguminoase boabe și subproduse, semințe întregi și subproduse oleaginoase	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Albița PIF Galați PIF Sculeni PIF Siret	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
			Materii prime furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină de pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare/depozite	
			Grăsimi și uleiuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești de crescătorie și iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	

PCB neasemănătoare dioxinelor (ICES-6) - conform Directivei 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare	Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse, leguminoase boabe și subproduse, semințe întregi și subproduse oleaginoase	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Albița PIF Sculeni	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
	Materii prime furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină de pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare/ depozite	
	Materii prime furajere de origine minerală (carbonați, fosfați, oxizi)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Moravița	
	Aditivi furajeri: grupe funcționale de oligoelemente, lianți, agenți antiaglomeranți	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
	Grăsimi și uleiuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
	Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești de crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
	Preamestecuri (premixuri) de	Control	Unități producătoare de	

			aditivi furajeri	(probă planificată)	furaj combinat	
2.	Micotoxine	Aflatoxina B1	Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse, leguminoase boabe și subproduse, semințe întregi și subproduse oleaginoase	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare/ depozite/distribuitori/ importatori PIF Albița PIF Sculeni PIF Constanța Nord PIF Galați Exploatații comerciale Exploatații nonprofesionale	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
			Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești de crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Moravița PIF Siret	
		Deoxinivalenol (DON)	Cereale boabe și subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni	Recomandarea (UE) 2016/1.319 a Comisiei de modificare a Recomandării

			PIF Albița	2006/576/CE în ceea ce privește deoxinivalenolul, zearalenona și ochratoxina A în hrana pentru animale de companie
	Furaje combinate pentru porci, rumegătoare, păsări, cabaline, pești de crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
Zearalenonă	Cereale boabe și subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni PIF Galați PIF Albița	Recomandarea Comisiei 2013/165/UE privind prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale
	Furaje combinate pentru porci, rumegătoare	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
Ochratoxina A	Cereale boabe și subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni	
	Furaje combinate pentru porci, păsări	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
Fumonisinele B1 și B2	Cereale boabe și subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni	

		Furaje combinate pentru porci, rumegătoare, păsări, cabaline, pești de crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat		
	Toxinele T-2 și HT-2	Cereale boabe și subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni PIF Albița		
		Furaje combinate pentru porci, rumegătoare, păsări, cabaline, pești de crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat		
3.	Metale grele	Plumb, cadmiu, arsen, mercur	Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse, leguminoase boabe și subproduse, semințe întregi și subproduse oleaginoase	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni PIF Albița PIF Galați PIF Siret	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
		Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină de pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare/depozite		
		Materii prime furajere de	Control	Unități producătoare de		

			origine minerală (carbonați, fosfați, oxizi)	(probă planificată)	furaj combinat PIF Albița PIF Moravița	
			Furaje complete pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești de crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
		Plumb, cadmiu, arsen	Aditivi furajeri: grupe funcționale de oligoelemente, lianți, agenți antiaglomeranți	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Halmeu	
		Plumb, cadmiu	Preamestecuri (premixuri) de aditivi furajeri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
		Plumb	Furaje simple: furaje fibroase și grosiere, murate, verzi	Control (probă planificată)	Exploatații comerciale	
4.	Nitriți	Nitriți	Materii prime furajere	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
			Furaje complete pentru porci, rumegătoare, păsări, cabaline, pești de crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	

5.	Impurități botanice: semințe de buruieni, plante toxice Semințe nezdrobite și plante cu conținut de alcaloizi, glicozizi și alte substanțe toxice Plante invazive cu potențial alergen Alte substanțe nedorite (dăunători)	Semințe și coji, fructe de buruieni nemăcinate, plante cu conținut de alcaloizi, glicozizi și alte substanțe toxice	Materii prime furajere: cereale boabe, leguminoase boabe, semințe întregi oleaginoase și subproduse (șroturi)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Directiva 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului privind substanțele nedorite din furaje, cu amendamentele ulterioare
		Ambrosia artemisiifolia	Materii prime furajere vegetale: cereale boabe, semințe întregi oleaginoase	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Alte semințe și fructe: amestecuri de grăunțe și semințe nemăcinate pentru păsări (inclusiv hrana porumbeilor, a păsărilor de colivie și a păsărilor de expoziție)	Control (probă planificată)	Producători/ Furnizori/ Distribuitori/ Importatori	
		Claviceps spp. (cornul secarei)	Cereale boabe	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
6.	Constituenți de origine animală (interdicția de furajare cu PAP - proteine animale procesate)	Proteine animale procesate/constituenți de origine animală	Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină de pește și hidrolizate proteice de pește) și materii furajere obținute prin	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea
					Unități furnizoare și depozite	

		procesarea insectelor de crescătorie (făină de insecte)			anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă, cu amendamentele ulterioare
		Preamestecuri (premixuri) de aditivi furajeri (cu conținut de proteină brută > 5%)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
		Grăsimi animale	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
		Furaje complete pentru păsări, porci ⁴⁾	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
				Unități producătoare de furaj combinat pentru mai multe specii	
				Mijloace de transport înregistrat ⁵⁾	
				Exploatații comerciale	
		Furaje complete pentru rumețătoare ⁶⁾	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
				Unități producătoare de furaj combinat pentru mai multe specii	

				Mijloace de transport înregistrate		
				Exploatații comerciale		
				Exploatații mixte rumeătoare/nerumeătoare		
				Exploatații nonprofesionale		
			Amestec unic pentru rumeătoare (amestec de uruieli din materii cerealiere boabe)	Control (probă planificată)	Exploatații comerciale	
				Control (probă planificată)	Exploatații nonprofesionale	
			Furaje complete pentru acvacultură ⁷⁾	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
					Exploatații acvacultură	
7.	Melamină	Melamină	Hrană pentru animale, cu conținut ridicat de proteină (hrană pentru animale ce conține produse derivate din lapte, înlocuitori din lapte praf, produse din soia sau pe	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare

			bază de soia, materii obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine)			
8.	Substanțe interzise ca aditivi furajeri ⁸⁾	Substanțe cu acțiune antimicrobiană, promotori de creștere: dimetridazol, ronidazol, carbadox, olaquinox, tylosin, spiramicină, virginiamicină, tetraciclină, oxitetraciclină, clortetraciclină, furazolidonă și nifursol	Furaje complete pentru păsări (pui de găină, curcani, rațe), porci, rumegătoare (bovine, ovine caprine), iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Siret Exploatații comerciale	Regulamentul (CE) nr. 1.831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor, cu amendamentele ulterioare Recomandarea Comisiei nr. 25/2005/CE referitoare la coordonarea programului de inspecție în sectorul hranei pentru animale pentru anul 2006, în conformitate cu Directiva Consiliului 95/53/EC
9.	Substanțe coccidiostatice pentru furaje nevizate ⁹⁾ (non-țintă - transfer inevitabil)	Substanțe cu acțiune histomonostatică și coccidiostatică - conform Directivei 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare	Furaje complete pentru: păsări (pui de găină, curcani, rațe, prepelițe, fazani, bibilici, potârniche), porci, rumegătoare (bovine, ovine caprine), cabaline, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Exploatații comerciale	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
10.	Substanțe coccidiostatice ¹⁰⁾ pentru furaje vizate ¹¹⁾ (țintă)	Substanțe cu acțiune histomonostatică și coccidiostatică: monensin, narasin,	Furaje complete pentru păsări (pui pentru îngrășat, puicuțe pentru ouat, curcani, prepelițe, fazani, bibilici,	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Exploatații comerciale	Regulamentul (CE) nr. 1.831/2003, cu amendamentele ulterioare Community Register of Feed Additives (categoria 5

		salinomycin, nicarbazin, lasalocid, robenidină, diclazuril, maduramicin, decochinat, semiduramicin și halofuginonă	potârnicchi), iepuri			coccidiostatice și histomonostatice/ coccidiostatice și alte substanțe medicinale)
11.	Cupru și zinc total ¹²⁾	Cupru total Zinc total	Furaje complete pentru porci	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (CE) nr. 1.334/2003 al Comisiei din 25 iulie 2003 de modificare a condițiilor de autorizare a unui număr de aditivi în furaje, care fac parte din grupa de oligoelemente, cu amendamentele ulterioare

⁴⁾ Probele de furaje complete pentru porci, păsări de curte și preamestecuri (premixuri) vor fi etichetate, cu privire la conținutul de proteine animale prelucrate și specia de destinație, conform Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare. În cazul furajelor complete pentru porci, păsări de curte și preamestecuri (premixuri) cu conținut declarat de proteine provenite de la procesarea subproduselor de origine animală (mamifer terestru/pasăre) se va utiliza metoda PCR. În cazul furajelor complete pentru porci, păsări de curte și preamestecuri (premixuri) care nu conțin proteine animale prelucrate se va utiliza metoda microscopică.

⁵⁾ Pentru mijloacele de transport se recoltează probe din furajele în vrac transportate după un lot de furaj cu conținut de făină proteică (analiza prafului din benă poate constitui un mod de verificare) pentru controlul contaminării încrucișate.

⁶⁾ În cazul furajelor complete pentru rumegătoare se va utiliza metoda microscopică (detectare proteine animale prelucrate și detectare insecte).

⁷⁾ Probele de furaje complete pentru acvacultură trebuie transmise către laborator etichetate și însoțite de fișa tehnică. În cazul furajelor cu conținut declarat de proteine provenite de la procesarea subproduselor de origine animală (mamifer terestru/pasăre) se va utiliza metoda PCR.

⁸⁾ Utilizarea ca aditivi furajeri a acestor substanțe nu este permisă pentru niciuna dintre matricile și unitățile prevăzute.

⁹⁾ Furajele nevizate reprezintă furajele care nu conțin coccidiostatic. Nu se trimit spre analiză furaje care conțin coccidiostatic cu solicitarea de

substanțe coccidiostatice pentru furaje nevizate.

¹⁰⁾ Lista combinațiilor de analiți/matrici/specii în acord cu limitele prevăzute de regulamentele specifice conform Registrului comunitar al aditivilor furajeri - Regulamentul (CE) nr. 1.831/2003, cu amendamentele ulterioare.

¹¹⁾ Furajele vizate reprezintă furajele care conțin coccidiostatic. În cererea de analiză se precizează în mod obligatoriu destinația produsului (specie, categorie și vârstă), coccidiostaticul utilizat, denumirea comercială și rata includerii. Solicitarea este strict pentru determinarea coccidiostaticului inclus.

¹²⁾ Rețetele furajere controlate sunt cele destinate categoriilor de vârstă de peste 12 săptămâni.

NOTĂ:

Pentru laboratoarele desemnate pentru controlul oficial al furajelor - pentru probele de furaje prelevate pentru determinarea substanțelor nedorite - dacă rezultatul primei determinări, efectuată din eșantionul 1 al probei-test, depășește 50% din specificația controlată, se va efectua din eșantionul 2 al probei-test determinarea umidității, precum și a doua determinare a analitului, conform procedurilor de laborator, astfel încât rezultatul final să fie reprezentat de media aritmetică a celor două determinări, raportat la un furaj cu un conținut de umiditate de 12%.

12.	Microorganismele patogene	Salmonella spp.	Materii prime pentru furaje reprezentate de boabe de cereale și produsele acestora: tărâțe, făină, turte etc. Materii prime pentru furaje reprezentate de semințe de oleaginoase, fructe oleaginoase, produsele acestora și alte materii prime pentru furaje: semințe de leguminoase, tuberculi, rădăcini, semințe și fructe, fibroase și grosiere	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 110/2020 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind limitele maxime prevăzute pentru microorganismele în anumite categorii de furaje
-----	---------------------------	------------------------	---	-----------------------------	--	--

Preamestecuri de aditivi	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
Produse și derivate din lapte, înlocuitori de lapte praf - lapte praf, zer praf, pudră proteică, concentrat proteic	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină de pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare și depozite	Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei din 25 februarie 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1.069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a unor norme sanitare privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman și de punere în aplicare a Directivei 97/78/CE a Consiliului în ceea ce privește anumite probe și produse care sunt scutite de la controalele sanitar-veterinare la frontieră în conformitate cu directiva menționată, cu amendamentele ulterioare
Furaje complete pentru	Control	Unități producătoare de	Ordinul președintelui

			păsări, porci, rumegătoare	(probă planificată)	furaj combinat	ANSVSA nr. 110/2020
		Enterobacteriaceae	Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină de pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare/depozite	Regulamentul (UE) nr. 142/2011, cu amendamentele ulterioare
		Listeria monocytogenes	Furaje murate: silozuri și semisilozuri	Monitorizare (prelevare la suspiciune)	Exploatații comerciale	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 110/2020
13.	Dioxină și PCB asemănători dioxinelor	Suma dibenzopara-dioxinelor policlorurate (PCDD) și a dibenzofuranilor policlorurați (PCDF) PCB asemănători dioxinelor [suma dintre bifenilii policlorurați (PCB)]	Uleiuri vegetale și subprodusele acestora	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
14.	Constituenți analitici	Proteine brute	Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești de crescătorie, iepuri	Monitorizare (prelevare la suspiciune)	Unități producătoare de furaj combinat Unități de comercializare	Regulamentul (CE) nr. 767/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 13 iulie 2009 privind introducerea pe piață și utilizarea furajelor, de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1.831/2003 al

						Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Directivei 79/373/CEE a Consiliului, a Directivei 80/511/CEE a Comisiei, a Directivelor 82/471/CEE, 83/228/CEE, 93/74/CEE, 93/113/CE și 96/25/CE ale Consiliului și a Deciziei 2004/217/CE a Comisiei, cu amendamentele ulterioare
--	--	--	--	--	--	--

Probă planificată - prelevare planificată (obiectivă) sau prelevare programată în conformitate cu planul cifric al acțiunilor de supraveghere

Probă selectivă - prelevare selectivă sau prelevare suplimentară, ca urmare a identificării unui risc sau a unor probe cu rezultatul analizelor neconform, ce impune o supraveghere suplimentară, antecedente, studii de distribuție

Prelevare la suspiciune - prelevare în cazul suspiciunii unor cauze care pot declanșa boli la animale sau la om, contaminare încrucișată

Probele prelevate trebuie să ajungă în laborator în maximum 5 zile calendaristice de la data prelevării, cu excepția probelor prelevate pentru determinarea microorganismelor patogene, care trebuie să ajungă în laborator în maximum 48 de ore de la prelevare.

Prelevarea de probe din PIF/PI se realizează de către medicii veterinari oficiali ai PIF/PI, în conformitate cu procedurile stabilite de ANSVSA.

Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către PIF/PI ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru furajele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul PIF/PI ale ANSVSA.

Costurile aferente testării de laborator a probelor de furaje prelevate în posturile de inspecție la frontieră/punctele de intrare în cadrul Planului de monitorizare pentru detectarea reziduurilor/contaminanților sau altor substanțe periculoase pentru om, animale sau mediul înconjurător în furaje sunt suportate de către importator sau reprezentantul legal al acestuia.

Analizele de laborator ale probelor de furaje prelevate în posturile de inspecție la frontieră/punctele de intrare se efectuează în laboratoare specializate, desemnate de ANSVSA.

Determinarea nivelurilor de contaminare radioactivă a furajelor (radioactivitate cumulată de CS¹³⁷ și CS¹³⁴)

Nr. crt.	Produsele care se controlează	Natura probei	Metoda de analiză	Frecvența recoltării probelor și examinării	Referențial interpretare rezultate
1.	Hrană pentru animale	Furaje gata de consum (furaje fibroase, suculente, grosiere, furaje combinate etc.)	Spectrometrie gama de înaltă rezoluție cu detector de Ge hiperpur sau Spectrometrie gama de joasă rezoluție cu detector de NaI	O dată pe semestru în ferme și fabrici de furaje combinate	<u>Ordinul ministrului sănătății publice, al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 1.805/286/314/2006</u>

NOTE: Este obligatorie precizarea, în procesul-verbal de prelevare, a speciei și a categoriei de vârstă pentru care este destinat furajul. Planul de monitorizare pentru detectarea reziduurilor, agenților patogeni sau a altor substanțe periculoase pentru om, animale sau mediul înconjurător în furajele provenite din țări terțe se aprobă prin notă internă de către președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și se transmite prin notă de serviciu la direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a Municipiului București care au în structură posturi de control la frontieră și puncte de intrare

Controlul oficial al hranei pentru animale modificate genetic

1. Produse care conțin, constau sau sunt obținute din soia

Unități producătoare	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de
----------------------	--	---

hrană pentru animale	fiecare unitate ^(*)	origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
----------------------	--------------------------------	--

2. Produse care conțin, constau sau sunt obținute din porumb

Unități producătoare de hrană pentru animale	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe semestru pentru fiecare unitate ^(*)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic
--	---	--

^(*) Se referă la verificarea documentelor necesare asigurării trasabilității

NOTE:

a) Costurile privind prelevarea, transportul și analiza probelor de hrană pentru animale sunt suportate din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.

b) Pentru furajele provenite din import, costurile privind prelevarea probelor, transportul și analizarea acestora sunt suportate de către operatorul economic.

c) Costurile privind prelevarea, transportul și analiza probelor prelevate suplimentar ca urmare a depistării unor probe neconforme sunt suportate de către operatorul economic sau persoana fizică, după caz.

d) Costurile privind măsurile oficiale aplicate loturilor/transporturilor neconforme sunt suportate de către operatorul economic sau persoana fizică, după caz.

Capitolul III - Supravegherea și controlul unităților farmaceutice veterinare și a deținătorilor autorizațiilor de comercializare pentru produse medicinale veterinare:

Tipul unității	Frecvență	Precizări de execuție
----------------	-----------	-----------------------

1	2	3
Unitate fabricație/import produse medicinale veterinare imunologice	Conform Programului anual de inspecții la fabricanții/ importatorii de produse medicinale veterinare din România ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ .	Direcția de specialitate din cadrul ANSVSA și, la solicitarea acesteia, ICPBMUV.
	Controlul calității produselor medicinale veterinare – conform Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România ⁽³⁾ .	<ol style="list-style-type: none"> 1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA. 2. Testarea probelor se realizează în cadrul laboratoarelor ICPBMUV. 3. ICPBMUV raportează rezultatele testelor de laborator către deținătorul autorizației de comercializare (DAC), DSVSA și ANSVSA.
	Controlul calității produselor medicinale imunologice veterinare utilizate în acțiunile de imunoprofilaxie obligatorii la animale ⁽⁶⁾ .	<ol style="list-style-type: none"> 1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții ICPBMUV. 2. Testarea probelor se realizează în cadrul laboratoarelor ICPBMUV. 3. ICPBMUV raportează rezultatele testelor de laborator către DAC și ANSVSA.
	Controlul calității produselor medicinale veterinare biologice utilizate în acțiunile obligatorii de diagnostic in vivo la animale ⁽⁷⁾ .	<ol style="list-style-type: none"> 1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții ICPBMUV. 2. Testarea probelor se realizează în cadrul laboratoarelor ICPBMUV. 3. ICPBMUV raportează rezultatele testelor de laborator către DAC și ANSVSA.
Deținătorii autorizațiilor de comercializare a produselor	Eliberarea oficială a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice pe baza evaluării protocoalelor de producție și control ⁽⁴⁾ , conform	<ol style="list-style-type: none"> 1. Înaintarea la ICPBMUV a documentelor necesare eliberării oficiale a seriilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice. 2. Evaluarea documentelor în vederea eliberării oficiale a seriilor pentru produsele

medicinale veterinare imunologice	cerințelor art. 128 alin. (1) din Regulamentul (UE) 2019/6 al Parlamentului European și al Consiliului din 11 decembrie 2018 privind produsele medicinale veterinare și de abrogare a Directivei 2001/82/CE	medicinale veterinare imunologice și emiterea Certificatului European Standard OBPR de către ICPBMUV. 3. ICPBMUV raportează rezultatele evaluărilor către ANSVSA, deținătorul autorizației de comercializare și Directoratul European pentru Calitatea Medicamentelor (European Directorate for the Quality of Medicines - EDQM).
	Eliberarea oficială a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice pe baza testării de laborator ⁽⁵⁾ , conform cerințelor prevăzute la art. 128 alin. (3) din Regulamentul (UE) 2019/6	1. Înaintarea la ICPBMUV a documentelor și a probelor necesare testării și eliberării oficiale a seriilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice. 2. Evaluarea documentelor și testarea probelor în vederea eliberării oficiale a seriilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice și emiterea Certificatului European Standard OCABR de către ICPBMUV. 3. ICPBMUV raportează rezultatele testării către ANSVSA, DAC și EDQM.
Unitate pentru fabricație/import produse medicinale veterinare, altele decât cele imunologice	Conform Programului anual de inspecții la fabricanții/ importatorii de produse medicinale veterinare din România ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ .	Direcția de specialitate din cadrul ANSVSA și, la solicitarea acesteia, ICPBMUV.
	Controlul calității produselor medicinale veterinare - conform Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România ⁽³⁾ .	1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA. 2. Testarea probelor se realizează în cadrul laboratoarelor ICPBMUV. 3. ICPBMUV raportează rezultatele testelor de laborator către DAC, DSVSA și ANSVSA.
Distribuitori angro	Anual și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ .	DSVSA

produse medicinale veterinare	Controlul calității produselor medicinale veterinare conform Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România ⁽³⁾ .	<ol style="list-style-type: none"> 1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA. 2. Testarea probelor se realizează în cadrul laboratoarelor ICPBMUV. 3. ICPBMUV raportează rezultatele testelor de laborator către DAC, DSVSA și ANSVSA.
	Controlul calității produselor medicinale veterinare imunologice utilizate în acțiunile de imunoprofilaxie obligatorii la animale ⁽⁶⁾ .	<ol style="list-style-type: none"> 1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții ICPBMUV sau DSVSA, după caz. 2. ICPBMUV stabilește numărul de probe care vor fi prelevate de DSVSA și informează DSVSA să efectueze prelevarea. 3. Testarea probelor se realizează în cadrul laboratoarelor ICPBMUV. 4. ICPBMUV raportează rezultatele testelor de laborator către DAC și ANSVSA.
	Controlul calității produselor medicinale veterinare utilizate în acțiunile obligatorii de diagnostic in vivo la animale ⁽⁷⁾ .	<ol style="list-style-type: none"> 1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții ICPBMUV sau DSVSA, după caz. 2. ICPBMUV stabilește numărul de probe care vor fi prelevate de DSVSA și informează DSVSA să efectueze prelevarea. 3. Testarea probelor se realizează în cadrul laboratoarelor ICPBMUV. 4. ICPBMUV raportează rezultatele testelor de laborator către DAC și ANSVSA.
Importatori/ producători/ distribuitori substanțe active utilizate la obținerea	Conform Programului anual de inspecții la fabricanții/ importatorii de produse medicinale veterinare din România ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ .	Direcția de specialitate din cadrul ANSVSA.

produselor medicinale veterinare		
Farmacii și puncte farmaceutice veterinare	Anual și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ . Controlul calității produselor medicinale veterinare conform Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România ⁽³⁾ .	DSVSA. 1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA. 2. Testarea probelor se realizează în cadrul laboratoarelor ICPBMUV. 3. ICPBMUV raportează rezultatele testelor de laborator către DAC, DSVSA și ANSVSA.
Farmacii și puncte farmaceutice veterinare care comercializează la distanță (online) produse medicinale veterinare ce se eliberează fără prescripție medicală veterinară	Anual și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ . Controlul calității produselor medicinale veterinare conform Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România ⁽³⁾ .	ANSVSA verifică site-urile și DSVSA punctele de lucru 1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA. 2. Testarea probelor se realizează în cadrul laboratoarelor ICPBMUV. 3. ICPBMUV raportează rezultatele testelor de laborator către DAC, DSVSA și ANSVSA.
Deținătorii autorizațiilor de comercializare	Conform programului anual de inspecții de farmacovigilență ⁽⁸⁾	Direcția de specialitate din cadrul ANSVSA și la solicitarea acesteia, DSVSA.

NOTE:

(¹) Programul anual de inspecții la fabricanții/ importatorii de produse medicinale veterinare din România se întocmește de către direcția de specialitate din cadrul ANSVSA la începutul fiecărui an pentru care este elaborat și se aprobă de către președintele ANSVSA.

Programul anual de inspecții la fabricanții/ importatorii de produse medicinale veterinare din România se elaborează în conformitate cu prevederile art. 123 din Regulamentul (UE) 2019/6, urmărind procedura pentru elaborarea programului de inspecții la fabricanții de produse medicinale, pe baza evaluării riscului, prevăzută în documentul *Compilation of Community Procedures on Inspections and Exchange of Information updated to include new EU formats and procedures*.

(²) În cazurile în care:

- a) se înregistrează evenimente adverse postvaccinale/postterapeutice;
- b) se suspicionează lipsa de eficacitate;
- c) se constată defecte de calitate;
- d) se constată deficiențe privind condițiile de depozitare;
- e) se suspicionează falsificarea sau contrafacerea,

se recoltează probe din seriile de produse medicinale veterinare respective și se trimit la ICPBMUV, pentru testare.

Numărul de flacoane de produse medicinale veterinare/probă și cantitatea de produse medicinale veterinare/probă se stabilesc de către ICPBMUV, conform Farmacopeei Europene și/sau a Documentației tehnice a produselor medicinale veterinare, cu respectarea prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 125/2016 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind metodologia de prelevare, ambalare, identificare, depozitare și transport al probelor de produse medicinale veterinare în vederea efectuării controlului de laborator, cu modificările și completările ulterioare.

ICPBMUV transmite lunar rezultatele controalelor la direcția de specialitate din cadrul ANSVSA.

(³) 1. Controlul calității produselor medicinale veterinare se realizează pe baza Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România, întocmit de către ICPBMUV pe baza analizei de risc și aprobat de ANSVSA, care are ca scop asigurarea faptului că produsele medicinale veterinare aflate pe piață corespund specificațiilor aprobate.

2. Obiectivele Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România sunt următoarele:

- a) supravegherea calității produselor medicinale veterinare plasate pe piață;
- b) verificarea conformității produselor medicinale veterinare plasate pe piață cu specificațiile autorizate;
- c) verificarea calității produsului finit pe întreg lanțul de distribuție - depozite, farmacii, puncte farmaceutice etc, pe întreaga perioadă de valabilitate autorizată;
- d) asigurarea că metodele de control menționate de către deținătorul autorizației de comercializare în documentația de autorizare sunt corespunzătoare;
- e) investigarea, când este cazul, a defectelor de calitate suspicionate.

3. Planul de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România se desfășoară în 4 etape:

- a) selectarea produselor medicinale veterinare pe baza analizei de risc și întocmirea Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România;
- b) prelevarea de pe întreg lanțul de distribuție a produselor medicinale veterinare selectate;
- c) testarea produselor medicinale veterinare;
- d) raportarea rezultatelor obținute.

a) ***Selectarea produselor medicinale și întocmirea Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România***

Selectarea inițială a produselor medicinale autorizate și includerea lor în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România se efectuează pentru toate produsele care au o autorizație de comercializare validă, cu excepția produselor medicinale veterinare imunologice supuse eliberării oficiale a loturilor conform prevederilor art. 128 alin. (1) și (3) din Regulamentul (UE) 2019/6, precum și a produselor medicinale veterinare imunologice utilizate în acțiuni obligatorii de imunoprofilaxie și diagnostic in vivo, la care controlul de laborator se efectuează pentru fiecare serie în parte.

Produsele medicinale veterinare imunologice polivalente, ce au în compoziție agenți biologici care fac obiectul art. 128 alin. (1) și (3) din Regulamentul (UE) 2019/6 precum și alți agenți biologici, se selectează și se includ în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare

comercializate în România. La aceste produse, în cadrul Planului anual de prelevare și testare, ICPBMUV efectuează testarea de laborator numai a agenților biologici ce nu fac obiectul art. 128 alin. (1) și (3) din Regulamentul (UE) 2019/6.

De asemenea, în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România sunt selectate și incluse și produsele medicinale veterinare puse pe piața din România prin comerț paralel.

Selectarea și includerea în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România se efectuează pe baza analizei factorilor de risc obligatorii, astfel încât toate produsele medicinale veterinare să fie testate de mai multe ori în timpul ciclului de viață al produsului medicinal veterinar, la intervale de maximum 10 ani, în funcție de rezultatul analizei de risc. În Planul anual de prelevare și testare sunt incluse produsele medicinale veterinare care au fost selectate pentru testare în anul respectiv pe baza indicelui de risc stabilit în urma analizei de risc, produsele medicinale veterinare care nu au fost prelevate și testate în anul anterior, produsele la care au fost constatate defecte de calitate în urma analizelor de laborator, precum și cele raportate la ANSVSA cu defecte de calitate prin sistemul rapid de alertă.

Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România este constituit din trei anexe, după cum urmează:

Anexa I: Produse autorizate prin procedura națională – produse indigene.

Anexa II: Produse autorizate prin procedura națională – produse provenite din comerțul intracomunitar.

Anexa III: Produse puse pe piață prin comerț paralel.

Clasificarea produselor medicinale și evaluarea riscurilor asociate defectelor produsului se realizează pe baza factorilor asociați proprietăților farmaceutice și a datelor legate de producător și de procesul de fabricație, utilizarea produsului și distribuția pe piață.

Factorii sunt împărțiți în funcție de influența lor asupra posibilității apariției unui defect de calitate, de efectele secundare adverse date de acest defect sau de gradul de expunere la un eventual defect. Atribuirea unui risc pentru un produs medicinal se realizează printr-un sistem de notare care se aplică fiecărui indicator în parte, în conformitate cu recomandările cuprinse în ghidurile europene pentru supravegherea produselor medicinale aflate pe piață, pe baza analizei riscului și procedura ICPBMUV. Scorul total bazat pe combinarea scorurilor fiecărui indicator individual pentru un produs va stabili dacă acel produs prezintă un risc înalt, mediu sau minim și acest lucru va sta la baza aprecierii gradului de prioritate în controalele de supraveghere a pieței.

b) *Prelevarea produselor medicinale veterinare*

Inspectorii desemnați din cadrul DSVSA prelevează probe de produse medicinale veterinare de pe întreg lanțul de distribuție al produselor medicinale veterinare, conform Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România.

Dacă în timpul acțiunii de prelevare se constată că produsele medicinale veterinare incluse în plan nu sunt în stoc, inspectorii informează imediat ICPBMUV. Consecutiv informării, ICPBMUV notifică deținătorul autorizației de comercializare și DSVSA pentru efectuarea prelevării acestor produse de la distribuitorii primari.

Recoltarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 125/2016, cu modificările și completările ulterioare.

c) *Testarea produselor prelevate*

Laboratoarele oficiale de control din cadrul ICPBMUV testează produsul pe baza specificațiilor cuprinse în documentația tehnică de autorizare, respectiv în Farmacopeea Europeană sau pe baza altor metode validate conform cerințelor europene aplicabile Laboratoarelor oficiale de control pentru medicamente, elaborate de către Directoratul European pentru Calitatea Medicamentelor (LOCM - EDQM).

d) *Raportarea rezultatelor obținute*

La sfârșitul controlului de laborator se emite un buletin de analiză în care sunt înscrise toate rezultatele obținute la testare.

Buletinul de analiză se trimite deținătorului autorizației de comercializare, iar o copie scanată se transmite DSVSA implicată în prelevare. În cazul în care rezultatele sunt necorespunzătoare, ICPBMUV informează ANSVSA în maximum 24 ore de la emiterea buletinului de analiză.

După finalizarea controlului de laborator, ICPBMUV actualizează baza de date a produselor medicinale veterinare cu numărul Buletinului de analiză pentru toate probele analizate.

4. Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România se aprobă de către ANSVSA și se postează pe site-ul ICPBMUV (<http://www.icbmv.ro/ro/>).

5. DSVSA sunt informate de către ANSVSA, prin notă de serviciu, asupra modului de derulare a Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România.

6. Deținătorii autorizațiilor de comercializare sunt informați de către ICPBMUV privind aprobarea Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România și postarea acestuia pe site-ul institutului.

7. Toate modificările apărute în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România, ulterior aprobării acestuia, trebuie aprobate de către ANSVSA. ICPBMUV comunică la DSVSA și deținătorului autorizației de comercializare toate modificările Planului de prelevare și testare. Aceste modificări se vor regăsi ca anexă la Planul de prelevare și testare aprobat inițial.

(⁴) 1. Eliberarea oficială a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice se realizează pe baza evaluării protocoalelor de producție și control, conform Procedurii administrative de aplicare armonizată a prevederilor art. 128 alin. (1) din Regulamentul (UE) 2019/6 - Official Batch Protocol Review (OBPR) și cuprinde următoarele etape:

- a) ICPBMUV informează deținătorii autorizațiilor de comercializare că produsele medicinale veterinare imunologice vor fi supuse procedurii de eliberare oficială a seriilor prin evaluarea protocoalelor de producție și control;
- b) deținătorul autorizației de comercializare înștiințează persoana de contact din cadrul ICPBMUV despre fiecare serie care urmează să fie comercializată pe teritoriul României;
- c) deținătorul autorizației de comercializare înaintează documentele relevante către ICPBMUV în vederea eliberării oficiale a seriilor – protocoale de producție și control, prospect, eticheta primară și secundară;
- d) evaluarea de către ICPBMUV a documentelor înaintate;
- e) eliberarea și transmiterea Certificatului European Standard OBPR deținătorului autorizației de comercializare;
- f) completarea Raportului anual pentru informarea EDQM.

2. ICPBMUV finalizează eliberarea oficială a seriei în 15 zile lucrătoare de la primirea setului complet de documente și emite Certificatul European Standard pentru eliberarea oficială a seriei după achitarea tarifului corespunzător de către deținătorul autorizației de comercializare.

3. ICPBMUV efectuează eliberarea oficială a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice, autorizate pentru comercializare în România, inclusiv cele autorizate prin procedură centralizată, pe baza evaluării protocoalelor de producție și control pentru fiecare serie din următoarele tipuri de vaccinuri:

- inactivate contra: rabiei, rujetului, bolii Bluetongue, diareei virale bovine (BVD), rinotraheitei infecțioase bovine (IBR), parainfluenței bovine de tip 3, virusului sincitial respirator bovin (VRSB), rotavirusului și coronavirusului bovin, botulismului, Clostridium novyi, septicum și perfringens, sindromului respirator și reproductiv porcine (PRRS), bolii Ausjesky, parvovirozei porcine, rotavirusului porcine, sindromului capului umflat (TRT);
- vii contra anemiei infecțioase a puilor și encefalomielitei aviare.

4. Procedura de eliberare oficială a unei serii de produs medicinal veterinar imunologic, pe baza evaluării protocoalelor de producție și control, utilizată de ICPBMUV este postată pe site-ul ICPBMUV (<http://www.icbmv.ro/ro/>).

5. Dacă deținătorul autorizației de comercializare are intenția să comercializeze pe teritoriul României o serie de produs medicinal veterinar imunologic, cu Certificat European Standard OBPR eliberat de către un alt stat membru al UE, pentru care deține o autorizație de comercializare în România, inclusiv pentru produsele autorizate prin procedură centralizată, se aplică prevederile art. 128 alin. (1) din Regulamentul (UE) 2019/6; în acest caz, deținătorul

autorizației de comercializare trebuie să înștiințeze ICPBMUV prin transmiterea Formularului de Informare pentru Comercializare împreună cu Copia Certificatului European Standard emis de către statul respectiv, protocoalele de producție și control, prospect, eticheta primară și secundară.

După trimiterea acestor documente, ICPBMUV verifică și completează Formularul de informare pentru certificarea conformității produsului într-un interval de 7 zile lucrătoare.

(⁵) 1. Eliberarea oficială a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice se realizează în baza testării de laborator, conform Procedurii administrative de aplicare armonizată a prevederilor art. 128 alin. (3) din Regulamentul (UE) 2019/6 - Official Control Authority Batch Release (OCABR) și cuprinde următoarele etape:

- a) ICPBMUV informează deținătorul autorizației de comercializare care sunt tipurile de produse medicinale veterinare imunologice supuse procedurii de eliberare oficială a seriilor prin testare de laborator, conform ghidurilor elaborate de EDQM;
- b) deținătorul autorizației de comercializare înștiințează persoana de contact din cadrul ICPBMUV despre fiecare serie care urmează să fie comercializată pe teritoriul României;
- c) deținătorul autorizației de comercializare înaintează documentele - protocoale de producție și control, prospect, eticheta primară și secundară către ICPBMUV și probe din seria care urmează să fie comercializată în România, în vederea eliberării oficiale a seriilor;
- d) testarea produsului de către ICPBMUV conform cerințelor din ghidurile elaborate de EDQM și procedurilor de operare standard din documentația tehnică a produsului;
- e) eliberarea și transmiterea Certificatului European Standard OCABR către deținătorul autorizației de comercializare;
- f) completarea Raportului anual pentru informarea EDQM.

2. ICPBMUV finalizează eliberarea oficială a seriei în termen de 60 zile de la primirea rapoartelor de producție și de control, precum și a probelor pentru teste de laborator și emite Certificatul European Standard OCABR după achitarea tarifului de către deținătorul autorizației de comercializare.

3. ICPBMUV eliberează oficial seriile de produse medicinale veterinare imunologice, autorizate pentru comercializare în România în baza testării de laborator pentru toate seriile de vaccinuri vii contra rabiei și de vaccinuri vii contra Bolii de Newcastle.

La solicitarea deținătorilor autorizațiilor de comercializare, ICPBMUV poate elibera Certificat European OCABR pentru produsele medicinale veterinare imunologice vii, contra bolii Aujeszky.

4. Procedura de eliberare oficială a unei serii de produs medicinal veterinar imunologic, pe baza testării de laborator, utilizată de ICPBMUV este postată pe site-ul ICPBMUV (<http://www.icbmv.ro/ro/>).

5. Dacă deținătorul autorizației de comercializare are intenția să comercializeze pe teritoriul României o serie de produs medicinal veterinar imunologic, cu Certificat European Standard OCABR eliberat de un alt stat membru al UE, pentru care deține o autorizație de comercializare în România, inclusiv pentru produsele autorizate prin procedură centralizată, se aplică prevederile art. 128 alin. (3) din Regulamentul (UE) 2019/6. În acest caz, deținătorul autorizației de comercializare trebuie să înștiințeze ICPBMUV prin trimiterea Formularului de Informare pentru Comercializare împreună cu copia Certificatului European Standard de conformitate emis de statul respectiv, protocoalele de producție și control, prospectul, eticheta primară și secundară.

După trimiterea acestor documente, ICPBMUV verifică și completează Formularul de informare pentru certificarea conformității produsului, într-un interval de 7 zile lucrătoare.

(^{6,7}) 1. Controlul de laborator al seriilor de produse medicinale veterinare imunologice se realizează pentru toate seriile de vaccinuri vii contra antraxului și de vaccinuri inactivate contra Boli de Newcastle, utilizate în acțiuni de imunoprofilaxie obligatorii la animale, precum și pentru toate seriile de produse medicinale veterinare utilizate în acțiunile obligatorii de diagnostic in vivo - tuberculina PPD aviar și tuberculina PPD bovin și cuprinde următoarele etape:

- a) producătorul/deținătorul autorizației de comercializare solicită, în scris, la ICPBMUV prelevarea produsului medicinal veterinar în vederea testării de laborator;
- b) ICPBMUV desemnează un reprezentat din cadrul serviciului implicat în testare, care să preleveze produsul medicinal veterinar imunologic;
- c) reprezentantul ICPBMUV prelevează probe din seria care urmează să fie comercializată în România și solicită documentele care însoțesc produsul – fișă de control, prospect, etichetele primară și secundară;
- d) testarea produsului de către ICPBMUV se efectuează conform procedurilor de operare standard elaborate de producător și aprobate la autorizarea produsului;
- e) întocmirea și transmiterea devizului de cheltuieli pentru analizele efectuate;
- f) emiterea buletinului de analiză și transmiterea acestuia către deținătorul autorizației de comercializare, după confirmarea achitării devizului de cheltuieli.

(⁸) Programul anual de inspecții de farmacovigilență la deținătorii autorizațiilor de comercializare din România se întocmește de către direcția de specialitate din cadrul ANSVSA, la începutul fiecărui an pentru care este elaborat și se aprobă de către președintele ANSVSA.

Programul se elaborează în conformitate cu prevederile art. 123 și 126 din Regulamentul (UE) 2019/6.

Capitolul IV Controlul oficial al unităților care utilizează produse medicinale veterinare:

Tipul unității	Frecvență	Precizări de execuție
1	2	3
1. Exploatații de animale; 2. Unități de asistență medicală veterinară; 3. Adăposturi pentru animale deținute de ministere, primării/ consilii locale/ asociații/ organizații pentru protecția animalelor; 4. Grădini zoologice; 5. Rezervații naturale de animale; 6. Delfinarii; 7. Unități producătoare de furaje medicamentate;	Anual și ori de câte ori este necesar ⁽¹⁾ .	DSVSA.
1. DSVSA; 2. Institutele naționale veterinare de referință; 3. Unități de cercetare din domeniul farmaceutic.	Ori de câte ori este necesar ⁽¹⁾ .	Direcția de specialitate din cadrul ANSVSA.

NOTE:

(¹) În cazurile în care:

- a) se înregistrează evenimente adverse postvaccinale/postterapeutice;
- b) se suspicionează lipsa de eficacitate;
- c) se constată defecte de calitate;
- d) se constată deficiențe privind condițiile de depozitare;
- e) se suspicionează falsificarea sau contrafacerea,

se recoltează probe din seriile de produse medicinale veterinare respective și se trimit la ICPBMUV, pentru testare.

Numărul de flacoane de produse medicinale veterinare/probă și cantitatea de produse medicinale veterinare/probă se stabilesc de către ICPBMUV, conform Farmacopeei Europene și/sau a Documentației tehnice a produselor medicinale veterinare, cu respectarea prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 125/2016 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind metodologia de prelevare, ambalare, identificare, depozitare și transport al probelor de produse medicinale veterinare în vederea efectuării controlului de laborator, cu modificările și completările ulterioare.

Capitolul V. Controlul oficial al laboratoarelor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor

Frecvența controalelor în domeniul laboratoarelor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor se va face conform planului cifric de control anual și ori de câte ori este nevoie, iar prioritate vor avea:

- laboratoarele sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor în care s-au constatat neconformități în timpul controalelor efectuate pe parcursul anului precedent;
- laboratoarele care au fost programate pentru a fi controlate în decursul anului precedent și nu au fost verificate;
- laboratoarele nou înființate.”

4

4. În anexa nr. 2 capitolul I secțiunea 2 numărul curent 8, coloanele 1 - 8 vor avea următorul cuprins:

,

» 8	Moluște bivalve vii, echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii ce nu se hrănesc prin filtrare, pectinide	a) Centru de expediere	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Moluște bivalve vii și echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii, pectinide	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse	
			II. Săptămânal	Lunar	Trimestrial					
		b) Centru de purificare	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Moluște bivalve vii	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an	
			II. Săptămânal	Lunar	Trimestrial					
		c) Unitate de procesare	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse	
			II. Săptămânal	Lunar	Trimestrial					
		d) Zonă de producție/relocare moluște bivalve	În vederea clasificării unei zone se recoltează probe pentru testare E. coli, pentru un an întreg			Moluște bivalve vii recoltate direct din mare	<p>1. În primul an, din fiecare punct de eșantionare stabilit în baza rezultatelor anchetei sanitare, se recoltează o probă de moluște bivalve vii, o dată pe săptămână în perioada mai-septembrie, de două ori pe lună în perioada octombrie-noiembrie, o dată pe lună în perioada decembrie-aprilie.</p> <p>2. Probe suplimentare în caz de evenimente nefavorabile, cum ar fi furtuni, ploii abundente, debit ridicat al cursurilor de apă, defectări ale stațiilor de epurare ape</p>			

		vii***** Zonă de producție gasteropode marine	<p>Monitorizare continuă după clasificare, prin recoltări de probe pentru testare E. coli</p> <p>După clasificare, inspecția în timpul perioadei de colectare/capturare a moluștelor bivalve vii și gasteropodelor marine, cu ocazia recoltării de probe, pentru indentificarea practicilor frauduloase.</p> <p>Inspecția în scopul identificării punctului de eșantionare pentru detectarea planctonului toxic și biotoxinele marine unde există probabilitatea prezenței planctonului toxic, respectiv acolo unde:</p> <p>- viteza curenților marini este</p>	<p>uzate.</p> <p>1. Din fiecare punct de eșantionare stabilit în baza rezultatelor anchetei sanitare, cel puțin o dată pe lună, pentru o perioadă de 3 ani. În zonele pentru care există informații pentru o perioadă de 3 ani în ceea ce privește calitatea microbiologică a moluștelor, din fiecare punct de eșantionare o dată la 2 luni.</p> <p>2. Probe suplimentare în caz de evenimente nefavorabile, cum ar fi furtuni, ploi abundente, debit ridicat al cursurilor de apă, defectări ale stațiilor de epurare ape uzate.</p> <p>După clasificare, recoltarea din același punct de recoltare cel puțin a unei probe de apă marină cu plancton, a unei probe de moluște bivalve vii și a unei probe de gasteropode marine, pentru fiecare zonă de producție în parte.</p> <p>Recoltarea de probe se realizează săptămânal, pe întreaga perioadă de producție/recoltare a moluștelor bivalve vii și gasteropodelor marine (anuală sau sezonieră).</p> <p>Această frecvență poate fi redusă în situația în care există date solide care arată că prezența planctonului toxic și a biotoxinelor marine constituie un risc foarte scăzut, sau poate să crească atunci când se constată că riscul este ridicat.</p> <p>După identificarea speciei de moluște bivalve vii sau a gasteropodelor marine cel mai sensibile la acumularea biotoxinelor marine, precum după finalizarea studiului privind stabilirea limitelor maxime pentru speciile de fitoplancton toxic, recoltarea probelor se va realiza în baza instrucțiunilor elaborate de ANSVSA.</p>	<p>uzate.</p> <p>1. Din fiecare punct de eșantionare stabilit în baza rezultatelor anchetei sanitare, cel puțin o dată pe lună, pentru o perioadă de 3 ani. În zonele pentru care există informații pentru o perioadă de 3 ani în ceea ce privește calitatea microbiologică a moluștelor, din fiecare punct de eșantionare o dată la 2 luni.</p> <p>2. Probe suplimentare în caz de evenimente nefavorabile, cum ar fi furtuni, ploi abundente, debit ridicat al cursurilor de apă, defectări ale stațiilor de epurare ape uzate.</p>
--	--	--	---	---	---

		<p>foarte redusă;</p> <ul style="list-style-type: none">- culoarea, transparența (claritatea) apei marine prezintă modificări față de normal. <p>În lipsa unor asemenea indicii, recoltarea de probe de apă de mare, moluște bivalve vii și gasteropode marine se poate realiza din cel mai nordic punct de eșantionare stabilit pentru recoltarea probelor de moluște pentru contaminarea fecală</p>		
--	--	---	--	--



AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ
ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

DIRECȚIA GENERALĂ SĂNĂTATEA ȘI BUNĂSTAREA ANIMALELOR

Nr. /

Se aprobă,

PREȘEDINTE - SECRETAR DE STAT
Dr. Alexandru Nicolae BOCIU

Propun a se aproba,

VICEPREȘEDINTE - SUBSECRETAR DE STAT
Dr. Ioan OLELEU

VICEPREȘEDINTE - SUBSECRETAR DE STAT
Dr. Laszlo NAGY-CSUTAK

REFERAT DE APROBARE

Ținând cont de :

- modificările legislative aduse de Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului din 9 martie 2016 privind bolile transmisibile ale animalelor și de modificare și de abrogare a anumitor acte din domeniul sănătății animalelor („Legea privind sănătatea animală”), precum și de alte reglementări europene,
- modificările și completările legislației Uniunii Europene în domeniul hranei pentru animale,
- aplicarea Regulamentului (UE) 2017/625 privind controalele oficiale și alte activități oficiale efectuate pentru a asigura aplicarea legislației privind alimentele și hrana pentru animale, 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, publicat în JOUE L95/1 din 07.04.2017,
- asigurarea siguranței hranei pentru animale pe întreg lanțul alimentară, de la producția primară a acesteia până la utilizarea ei în hrana animalelor de la care se obțin produse alimentare,
- de prevederile Hotărârii Nr. 1.156 din 23 decembrie 2013 pentru aprobarea acțiunilor sanitare-veterinare cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de imobilizare a animalelor care amenință viața sau integritatea corporală a persoanelor prin utilizarea și administrarea substanțelor din categoria stupefiante, psihotrope, de identificare și înregistrare a bovinelor, porcinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, a acțiunilor prevăzute în





AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Programul de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, precum și a tarifelor aferente acestora, cu modificările și completările ulterioare,

se impune corelarea cu cadrul legislativ european și național și actualizarea normelor metodologice care reglementează aplicarea Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, precum și a celor transmisibile de la animale la om, în vederea protecției animalelor, a mediului și a siguranței alimentare.

Fundamentarea modificării acestui ordin are la bază necesitatea armonizării cadrului legislativ național cu cel european, **motiv pentru care au fost operate modificări în acest sens, astfel:**

Conform art. 15 alin. (2), (21), (5), (10) și (16) și art. 152 din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004, activitatea sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor este reglementată și organizată pentru a asigura un sistem unitar de prevenire, control și eradicare a bolilor animalelor, cu impact asupra sănătății publice și economiei naționale. Totodată, intrarea în vigoare a Regulamentului (UE) 2016/429 a determinat necesitatea adaptării normelor naționale la cerințele europene privind bolile transmisibile ale animalelor. Acest regulament stabilește norme clare pentru prevenirea și controlul bolilor, clasificându-le pe categorii în funcție de impactul lor asupra sănătății publice, economiei și mediului.

Regulamentul (UE) 2021/690 subliniază faptul că programele naționale de supraveghere și control trebuie aprobate anual de Comisia Europeană, iar finanțarea aferentă se acordă în baza unui acord de grant. Pentru a respecta aceste cerințe, este esențială corelarea obiectivelor și acțiunilor specifice în domeniul sănătății animale cu legislația europeană. De asemenea, prevederile Regulamentului (UE) 2016/429 impun luarea unor măsuri diferențiate pentru bolile listate, în funcție de gravitatea lor și de impactul asupra sănătății publice sau economice.

Bolile listate necesită tipuri diferite de măsuri de gestionare, astfel cum se prevede în normele de prevenire și control al bolilor prevăzute la art. 9 din Regulamentul (UE) 2016/429 și care să aibă în vedere gravitatea potențială a impactului acestora asupra sănătății publice sau animale, asupra economiei, asupra societății sau asupra mediului.

Aceste măsuri variază de la responsabilități și obligații de bază, cum ar fi raportarea, notificarea apariției sau a suspiciunii privind existența unei boli listate și instituirea unor programe de eradicare, la măsuri de supraveghere și de eradicare specifice bolilor, cuprinzătoare și aplicabile la nivelul întregii Uniuni, precum și la măsuri legate de circulația animalelor și a produselor de origine animală în Uniune și de intrarea lor în Uniune.

Regulamentul (UE) 2017/625 stabilește un cadru legislativ unic pentru organizarea controalelor oficiale în vederea verificării conformității cu legislația Uniunii Europene privind lanțul agroalimentar în domeniile vizate de această legislație, respectiv alimentele și hrana pentru animale, sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și produsele de protecție a plantelor.

Un alt aspect esențial este supravegherea bolilor emergente și exotice, pentru care detectarea rapidă și prevenirea sunt esențiale. Controlul și eradicarea bolilor transmisibile trebuie realizate printr-un cadru unitar, flexibil și simplificat, care să permită monitorizarea statusului de sănătate a animalelor și obținerea recunoașterii indemnității la nivel național și european. Supravegherea și controlul circulației produselor medicinale veterinare reprezintă, de asemenea, o prioritate, pentru a asigura utilizarea conformă a acestora și pentru a preveni practicile frauduloase sau înșelătoare.





AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

O altă modificare semnificativă introdusă prin acest ordin vizează adaptarea normelor privind identificarea și înregistrarea bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, pentru a asigura trasabilitatea completă a animalelor și produselor de origine animală. Aceste norme sunt esențiale pentru protecția sănătății publice, a intereselor consumatorilor și a mediului.

Urmare proiectului de buget pentru anul 2025, având în vedere că sumele propuse pentru implementarea programului strategic (anexa nr. 1) în anul 2025 conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 35/2016 în formă actuală sunt insuficiente, în perioada 6-7 Februarie 2025 a avut întâlnirea grupului de lucru pentru finalizarea proiectului de modificare a Ordinului ANSVSA nr. 35 din 2016 privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, cu modificările și completările ulterioare. Astfel, grupul de lucru a efectuat o analiză asupra acțiunilor prevăzute în proiectul de ordin menționat, formulându-se o serie de propuneri după cum urmează:

- În cadrul acestei analize, s-a constatat necesitatea ajustării strategiei de vaccinare antirabică a câinilor și pisicilor, având în vedere contextul epidemiologic și cerințele de protecție sanitară veterinară. Rabia este o boală fatală cu impact major asupra sănătății publice, siguranței animalelor și faunei sălbatice. România continuă să fie expusă riscului de introducere și răspândire a virusului rabic, în special în județele situate la granițele cu Ucraina și Republica Moldova, unde au fost raportate cazuri recente de rabie la animale domestice și sălbatice. Organizația Mondială pentru Sănătatea Animalelor (WOAH) și Organizația Mondială a Sănătății (OMS) recomandă adoptarea unor strategii diferențiate de vaccinare în funcție de riscul epidemiologic și dinamica bolii în teritoriu.

O analiză a alocării bugetare actuale indică necesitatea unei prioritizări a acțiunilor de vaccinare în funcție de zonele de risc epidemiologic. Implementarea unei vaccinări anuale în județele cu risc crescut și o vaccinare bienală în județele cu risc scăzut asigură utilizarea eficientă a fondurilor disponibile fără compromiterea controlului bolii. Această abordare este în concordanță cu strategiile de control aplicate în alte state europene, unde vaccinarea diferențiată pe zone de risc s-a dovedit eficientă în prevenirea și limitarea răspândirii rabiei.

În județele aflate la granița României cu Ucraina și Republica Moldova, respectiv Satu Mare, Maramureș, Suceava, Botoșani, Iași, Vaslui, Galați, Tulcea, precum și în județele în care se confirmă infecția cu virusul rabic, riscul de introducere și menținere a virusului este semnificativ mai ridicat. Din acest motiv, se impune vaccinarea anuală conform prospectului vaccinului utilizat, urmată de vaccinări de completare pentru animalele care nu au putut fi vaccinate inițial, astfel încât să se asigure o acoperire optimă. În celelalte județe ale țării, unde nu au fost raportate cazuri recente de rabie, reducerea frecvenței vaccinării la o dată la doi ani este justificată, fiind în conformitate cu recomandările internaționale pentru zonele cu risc redus. Această măsură permite o optimizare a utilizării vaccinurilor, personalului veterinar și resurselor financiare disponibile, fără a afecta eficacitatea măsurilor de prevenire.

Implementarea acestor modificări asigură o mai bună adaptare a strategiei naționale de vaccinare antirabică la contextul epidemiologic actual, permițând o utilizare eficientă a resurselor financiare și umane, menținând în același timp un nivel adecvat de protecție a sănătății animalelor și a sănătății publice. Modificările propuse sunt esențiale pentru consolidarea programului național de control al rabiei și alinierea acestuia la bunele practici internaționale.





AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ
ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

- În ceea ce privește efectuarea inspecțiilor în exploatațiile non-profesionale cu scopul de a identifica animalele cu semne clinice de boli transmisibile ale animalelor, s-a propus efectuarea acestora în conformitate cu dispozițiile autorității competente și anume în campania de toamnă în perioada 1 Septembrie -31 Noiembrie , pentru toate speciile, cu excepția ecvideelor.
- În conformitate cu regimul de testare menționat la pct. 1, lit. c, sublit. (i) din Secțiunea 2, Capitolul 4, Partea I, Anexa IV a Regulamentului (UE) 2020/689, care completează Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului, România adoptă un program de supraveghere destinat prevenirii și controlului infecției cu *Brucella* spp. în rândul populațiilor de bovine, ovine și caprine. Acest program este esențial pentru menținerea statutului de țară indemnă și pentru protecția sănătății publice și a industriei zootehnice naționale.
Pentru atingerea acestor obiective, testarea bovinelor, ovinelor și caprinelor se realizează atât în exploatațiile non-profesionale, cât și în cele comerciale, având în vedere criteriile specifice de vârstă: bovinele cu vârsta mai mare de 12 luni și ovinele/caprinele cu vârsta mai mare de șase luni.

Având în vedere:

- necesitatea clarificării aspectelor legate de supravegherea produselor medicinale veterinare, în contextul intrării în aplicare a Regulamentului (UE) 2019/6;
- necesitatea revizuirii frecvenței controalelor în unitățile farmaceutice veterinare precum și la deținătorii autorizațiilor de comercializare pentru produse medicinale veterinare;
- propunerile transmise de ICPBMV prin adresa nr.742/22.01.2024, înregistrată la ANSVSA cu nr.25076/22.01.2024;

se impune modificarea Anexei nr.1,, Capitolul III - *Supravegherea și controlul unităților farmaceutice veterinare și a deținătorilor autorizațiilor de comercializare pentru produse medicinale veterinare, precum și introducerea la Anexa nr. 1 a unui nou capitol, "Capitolul IV Controlul oficial al unităților care utilizează produse medicinale veterinare"*.

De asemenea, în scopul implementării aspectelor legate de supravegherea și controlul laboratoarelor în domeniul siguranței alimentelor, în contextul cerințelor prevăzute de Regulamentul (UE) 2017/625, este necesară introducerea în Anexa nr. 1 a unui nou capitol, **Capitolul V - *Controlul oficial al laboratoarelor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor*.**

Totodată, ținând cont de :

-prevederile Regulamentului delegat (UE) 2022/1644 al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 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;

-prevederile Regulamentului 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;

- articolul 111 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625, care stipulează că *pe parcursul executării MANCP, statele membre revizuiesc planul național bazat pe riscuri pentru producția din*





statele membre pentru a ține seama de tratamentele ilegale identificate, în special prin planul de supraveghere;

- adresa Institutului de Igienă și Sănătate Publică Veterinară (IISPV) nr. 275/18.01.2024, înregistrată la ANSVSA cu nr. 25076/18.01.2024;

se impune modificarea Anexei nr. 2, Capitolul I, Secțiunea 11 - “Expertiza reziduurilor la animalele vii și în produsele acestora” la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 35/2016.

Pentru Anexa nr. 2 - capitolul I - Programul de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor de origine animală, modificările propuse vizează în principal următoarele aspecte:

Modificarea frecvenței de prelevare a probelor de apă marină cu fitoplancton pentru examene de laborator în conformitate cu prevederile Regulamentului (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman, cu amendamentele ulterioare.

Reducerea frecvenței privind efectuarea controalelor oficiale pentru anumite tipuri de unități autorizate/înregistrate sanitar veterinar și pentru siguranța alimentelor în funcție de riscuri, în conformitate cu prevederile articolului 9, alineatul (1) din Regulamentul (UE) 2017/625 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, cu amendamentele ulterioare, după cum urmează:

- depozit frigorific, depozit independent fără regim termic, piață angro, unitate tip catering;
- centru de expediere, centru de purificare și unitate de procesare moluște;
- vas fabrică, vas congelator, vas de aprovizionare, unitate produse proaspete din pescuit, centru de colectare a peștelui, centru de colectare a peștelui integrat în ferma de acvacultură;
- unitate de procesare pulpe de broască și melci;
- centru de colectare a laptelui materie primă, unitate de procesare a laptelui materie primă;
- unitate de procesare stomacuri, vezici și intestine și unitate de procesare a grăsimilor animale;
- centru de colectare gelatină și centru de colectare colagen;
- mijloc de transport alimente de origine animală;
- măcelărie, centru de prelucrare lapte integrat/apartținând exploatației, automate de vânzare a laptelui crud, ambarcațiune comercială de pescuit, punct de debarcare, centru de prelucrare a peștelui integrat în ferma de acvacultură, centru de extracție a mierii și/sau a altor produse aplicole, stupină, centru de colectare a ouălor, laborator de cofetărie și/sau patiserie, pensiune turistică, depozit alimentar, magazin alimentar, activități de vânzare directă produse primare de origine animală, târguri și expoziții produse alimentare.

Pentru Anexa nr. 2 - capitolul II - Programul de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor de origine nonanimală, modificările propuse vizează în principal următoarele aspecte:

Au fost redenumite și reordonate anumite secțiuni în baza H.G. nr. 1417/2024 pentru modificarea H.G. nr 1156/2013. Au fost stabilite prevederi suplimentare privind detalierea procedurii de aplicare a prevederilor art. 35 din Regulamentul (UE) 2017/625 ca urmare a publicării în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene din 08.12.2022 a Comunicării Comisiei 2022/C 467/02 privind punerea în aplicare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului privind controalele





AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

oficiale. Au fost clarificate anumite prevederi aplicabile privind prelevările de probe suplimentare în situații neprevăzute și/sau care aduc atingere siguranței alimentelor.

Pentru domeniul contaminanților din produsele alimentare de origine non-animală este necesară completarea Ordinului cu matricile pentru care s-au publicat recent niveluri maxime ale anumitor contaminanți la nivelul Uniunii Europene. Prelevările de probe pentru anumite substanțe vor fi demarate la momentul la care laboratoarele implicate vor deține capacitatea analitică corespunzătoare. Pe baza discuțiilor purtate cu Laboratoarele Naționale de Referință în domeniul contaminanților din produsele alimentare, și având în vedere analiza rezultatelor anilor precedenți, pentru anumite matrici și tipuri de unități au fost modificate frecvențele de prelevare de la trimestrial la semestrial.

Pentru domeniul reziduurilor de pesticide din produsele alimentare de origine non-animală, este necesară completarea Ordinului cu matrici și substanțe active noi datorită dezvoltării capacității analitice a laboratoarelor oficiale din rețeaua ANSVSA.

Pentru domeniul criteriilor microbiologice de siguranță matricea semințe încolțite/germeni (gata pentru a fi consumate) s-a introdus determinarea de E. Coli (STEC) și Listeria monocytogenes în vederea implementării cerințelor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005 privind criteriile microbiologice aplicabile produselor alimentare. De asemenea, s-au introdus prelevări de probe pentru determinarea E. Coli producătoare de toxină Shiga (STEC) din alimente gata de consum (vegetale cu frunze verzi, cu bulbi și tulpini etc. - min. o probă/județ). Au fost introduse determinări pentru apa minerală și apa de izvor la Posturi de inspecție la frontieră, birourile vamale și depozite de destinație. Totodată au fost modificate o serie de terminologii în ceea ce privește punctele din lanțul alimentar în care au loc prelevările de probe și în baza analizei rezultatelor anilor anteriori, au fost modificate frecvențele de prelevare (de la trimestrial la semestrial) în ceea ce privește aplicarea Ordinului ANSVSA nr. 27/2011 și frecvențele de prelevare pentru testele de sanitație (de la lunar la trimestrial).

Pentru controlul oficial privind caracteristicile de calitate și substanțele a căror utilizare în produsele alimentare este interzisă, supusă restricțiilor sau se află sub control comunitar s-au introdus noi matrici și puncte de prelevare pentru determinarea acizilor grași trans și controlul oficial al solvenților de extracție - Ordin ANSVSA/MS nr. 167/5390/2024 (prelevările de probe vor fi demarate la momentul la care laboratoarele implicate vor deține capacitatea analitică corespunzătoare). De asemenea, pentru majoritatea matricilor existente, în baza rezultatelor anilor precedenți s-au modificat frecvențele de prelevare de la trimestrial la semestrial.

Pentru domeniul aditivilor alimentari din produsele de origine nonanimală, în baza rezultatelor anilor anteriori, pentru anumite matrici și tipuri de unități au fost modificate frecvențele de prelevare de la semestrial la anual.

Pentru domeniul alergenilor și contaminării radioactive, în baza rezultatelor anilor anteriori, pentru anumite matrici și puncte de prelevare, a fost modificată frecvența prelevărilor de probe de la trimestrial la semestrial.

Pentru domeniul organismelor modificate genetic, în baza H.G. nr. 1417/2024 pentru modificarea H.G. 1156/2013, au fost eliminate controalele și prelevările de probe pentru soia și porumb desfășurate la fabricile de nutrețuri combinate, urmând ca acestea să fie incluse la capitolul referitor la controlul oficial al hranei pentru animale. De asemenea, au fost introduse prelevările de probe din semințe de rapiță în depozite, unități de fabricare ulei din rapiță și alte alimente ce conțin rapiță. De asemenea, în baza rezultatelor anilor anteriori, au fost modificate frecvențele de prelevare de probe la unitățile de comercializare (de la semestrial la anual pentru maxim 3 unități/județ).





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

A fost introdus un nou capitol, capitolul III - acțiunile de prevenire și combatere a practicilor înșelătoare sau frauduloase la produsele alimentare, care cuprinde tipurile de fraude și modul de acțiune a inspectorilor DSVSA în situația depistării acestora.

Având în vedere toate aceste aspecte, ordinul se fundamentează pe necesitatea asigurării unui cadru legislativ coerent și adaptat cerințelor europene cu încadrarea desfășurării acțiunilor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor în limita bugetului aprobat, care să asigure prevenirea și controlul eficient al bolilor, protecția animalelor și a mediului, precum și garantarea siguranței alimentare pe întreg lanțul agroalimentar. Astfel, se propune aprobarea normelor metodologice prevăzute în prezentul ordin, pentru a asigura o implementare corectă și eficientă a Programului național de supraveghere, control și eradicare a bolilor.

Direcția Generală Sănătatea și Bunăstarea Animalelor, Direcția Generală Siguranța Alimentelor, Direcția Coordonare Laboratoare și Produse Medicinale Veterinare și Direcția Generală Control Oficial au elaborat prezentul proiect de Ordin pentru modificarea Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 35/2016 *privind aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor*, pe care vă rugăm să aveți amabilitatea de a-l aproba.

Cu deosebită considerație,

DIRECTOR GENERAL

Dr. Cristian MORTASIVU

DIRECTOR GENERAL

Dr. Florin CĂPĂȚÎNĂ

DIRECTOR GENERAL

Dr. Ramona CLEP

