



# MONITORUL OFICIAL

## AL

# ROMÂNIEI

Anul 182 (XXVI) — Nr. 150 bis

PARTEA I  
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Vineri, 28 februarie 2014

### SUMAR

#### Pagina

Anexele nr. 1 și 2 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 29/2014 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor.....	3-363
---	-------

# ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

## ORDIN

**pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor\*)**

Văzând Referatul de aprobare nr. 98 din 30 ianuarie 2014, elaborat de Direcția generală sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor,

având în vedere prevederile art. 2 și 24 din Legea nr. 150/2004 privind siguranța alimentelor și a hranei pentru animale, republicată,

ținând cont de prevederile art. 6<sup>3</sup> 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 215/2004, cu modificările și completările ulterioare,

în baza prevederilor art. 6 din 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 identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, a acțiunilor prevăzute în Programul de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, precum și a tarifelor aferente acestora,

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:

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 identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, prevăzute în anexa nr. 1.

(2) Se aprobă Normele metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, prevăzute în anexa nr. 2.

Art. 2. — Direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București,

institutele naționale veterinare de referință și posturile de inspecție la frontieră din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor duc la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor controlează modul de aplicare a prevederilor prezentului ordin.

Art. 4. — Anexele nr. 1 și 2 fac parte integrantă din prezentul ordin.

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

Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,

**Vladimir Alexandru Mănăstireanu**

București, 25 februarie 2014.

Nr. 29.

\*) Ordinul nr. 29/2014 a fost publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 150 din 28 februarie 2014 și este reprodus și în acest număr bis.

**Anexa nr. 1**

**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 identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor**

**Notă**

1. În sensul prezentelor norme metodologice, termenii și expresiile de mai jos au următoarele semnificații:

- a) carantina profilactică – complexul de măsuri sanitare - veterinare ce se aplică de către proprietarul sau deținătorul sau animale asupra animalelor nou introduse, în scopul depistării și prevenirii introducerii bolilor transmisibile în efectivul de animale din exploatație;
- b) 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;
- c) controlul bolilor – totalitatea măsurilor individuale sau de grup care se dispun în cazul unor boli care evoluează în populațiile de animale;
- d) controale oficiale – orice formă de control pe care autoritatea competentă o efectuează pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare, produsele medicinale veterinare, precum și cu regulile de sanătate și bunăstare animală;
- e) 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;
- f) 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;
- g) data prelevării – data la care a fost recoltată proba;
- h) deținător de animale – persoană responsabilă pentru sănătatea animalelor pe care le are în grijă cu obligația de a proteja atât animalele și 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;
- i) expunere – gradul de distribuție a produsului medicinal veterinar și reflectă numărul potențial de animale expuse unui produs cu defect;
- j) efectele secundare adverse (nocive) – anticiparea severității consecințelor la utilizarea unui produs medicinal veterinar cu defecte de calitate;
- k) expertiza suplimentară – analiza contraprobei/contraprobilor 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 sanitare – 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 Uniunea Europeană pentru a efectua examenul de laborator respectiv; acest drept al proprietarului nu va aduce atingere obligației direcțiilor sanitare 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 sanitare-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 identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor;

- l) 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;
- m) localitate/sat – organizare teritorială cu cod siruta;
- n) perioada de așteptare/interzicere a mișcării – perioadă în care animalele nu pot ieși în afara exploatațiilor;
- o) 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
- p) prevenirea bolilor – activități destinate protejării animalelor sau a oamenilor, în cazul zoonozelor, de riscuri prezente sau potențiale, precum și de consecințele negative ale acestora;
- q) 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. 1156/2013 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 identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, a acțiunilor prevăzute în Programul de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, precum și a tarifelor aferente acestora;
- r) proprietar de animale – persoană care are drept de proprietate asupra unor animale;
- s) supraveghere – colectarea, analiza, interpretarea și raportarea sistematică a datelor referitoare la sănătatea animalelor;
- t) 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 manifestate morfoclinic, 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;
- u) 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 examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului;
- v) supraveghere specifică – supravegherea unei anumite boli sau infecții.

2. 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 Decizia 97/794/CE a Comisiei din 12 noiembrie 1997 de stabilire a anumitor modalități de aplicare a Directivei 91/496/CEE a Consiliului privind controalele veterinare ale animalelor vii importate din țări terțe.
3. Animalele vii importate din țări terțe se supun regulilor de carantină profilactică timp de minim 30 de zile; pentru efectuarea carantinei profilactice, proprietarul exploatației de animale este obligat să dețină locuri special amenajate în acest scop.
4. 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.
5. Proprietarii și deținătorii de animale sunt obligați să notifice direcțiilor sanitare – 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
6. 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 supraveghere și protecție specifică fiecărei boli;
7. Decizia directorului executiv este emisă la propunerea fundamentată a structurilor de specialitate din cadrul direcției sanitare – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, formulată anterior acțiunii de examinare clinică.
8. La propunerea direcțiilor sanitare – veterinare 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 vaccinurile înregistrate în România cu notificarea prealabilă către direcțiile sanitare-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București; notificarea trebuie însoțită de motivație, tipul de vaccin și schema de vaccinare.
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, 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 stat, cu condiția precizării exprese a bolilor supuse supravegherii active pentru care se solicită testarea. În situația rezultatelor nefavorabile, exploatația trebuie supusă controalelor oficiale cu frecvență întărită.
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.
12. La bovine, ovine, caprine, suine și ecvidee, acțiunile sanitare-veterinare publice din cadrul Programului suportate de la bugetul de stat se efectuează numai pe animale ce au fost identificate și înregistrate conform legislației în vigoare.
13. La carnișierele domestice, acțiunile sanitare-veterinare publice din Program se efectuează în campanie și numai la animalele care dețin carne de sănătate, gestionate de Colegiul Medicilor Veterinari, înseriate și numerotate potrivit alocării marjelor de serii și de numere de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, în care sunt completate în mod obligatoriu: numele și prenumele



- proprietarului/deținătorului, domiciliul acestuia (localitatea, strada, numărul și județul), specia (câine/pisică), codul de identificare - după caz, rasa, sexul, vârsta, culoarea și semnele particulare ale animalului; seria și numărul carnetelor de sănătate sunt trecute 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 și să o furnizeze direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București.
13. Costurile manoperei de prelevare a probelor, de vaccinare și tuberculinare, analiza și examenele de laborator necesare realizării în exploatațile nonprofesionale a acțiunilor sanitar-veterinare publice din Program se asigură din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.
  14. 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 – veterinar publice din Program se suportă din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, conform ar. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1156/2013.
  15. Costurile pentru realizarea acțiunilor sanitar-veterinare publice din Program în cadrul exploataților comerciale, inclusiv a celor de tip A, și anume costurile aferente manoperei de prelevare a probelor, de vaccinare și de tuberculinare, se suportă de către proprietarii acestora.
  16. Costurile analizelor și examenelor de laborator pentru realizarea acțiunilor sanitar-veterinare publice din Program în cadrul exploataților comerciale, inclusiv a celor de tip A, se suportă din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.
  17. Manopera de identificare și înregistrare a animalelor neidentificate care au depășit vârsta maximă prevăzută de legislația în vigoare pentru identificarea și înregistrarea acestora, se efectuează numai în cazul în care se poate face dovada originii acestora, costurile fiind suportate de proprietar. În cazul bovinelor neidentificate, dacă nu se poate face dovada originii animalelor, se aplică prevederile punctului II, capitolului VII al anexei nr. 1 la Program.
  18. 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;
    - b) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate, analizele și examenele de laborator aferente acestora, în cazul controalelor oficiale întărite, inițiate în urma rezultatelor nefavorabile obținute în cadrul controalelor 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; în această situație, perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării este prelungită până la clarificarea statusului de sănătate a animalelor și a exploatației și a situației epidemiologice;
    - c) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate și analizele și examenele 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, analizele și examenele de laborator aferente acestora, în cadrul programelor de autocontrol;
    - f) prelevării contraprobei, analizei și examenului de laborator efectuate în vederea expertizei suplimentare;

- g) activităților încadrate în definiția supravegherii pasive cu excepția examinării clinice dispusă de către direcțiile sanitare – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, a cazurilor de animale bolnave dintr-o populație considerată până atunci liberă de boli declarabile, prelevarea de probe, analiza și examene de laborator pentru precizarea diagnosticului;
- h) contravalorii vaccinului și manoperei de vaccinare împotriva bolii de Newcastle și contra agalaxiei contagioase;
- i) contravalorii manoperei de vaccinare antirabică a pisicilor domestice în cazul vaccinării în campanie conform Programului, contravalorii vaccinului și manoperei de vaccinare antirabică a carnasierilor 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;
- j) contravaloarea deparazitării animalelor;
- k) operațiunilor de tuberculinare efectuate în centrul de colectare și/sau exploatarea de origine în vederea certificării mișcărilor de animale pentru export sau comerț intracomunitar;
- l) supravegherii sanitare - veterinare a materialului seminal congelat din import și supravegherii tulburărilor inflamatorii ale glandei mamare (mamitele subclinice);
- m) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate și testele aferente acestora pentru:
- i) evideele provenite din import, comerț intracomunitar și caii de sport reîntorși în țară;
  - ii) costurile determinate de procedurile administrative suplimentare, inclusiv orice teste de laborator sau investigații ulterioare necesare privind circulația evideelor, materialului seminal, ovulelor, embrionilor și serului provenite de la ecvidee, în conformitate cu prevederile art. 9 din Decizia 2010/346/UE a Comisiei din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România;
  - iii) testul efectuat în cele 10 zile premergătoare datei mișcării pe teritoriul României, la ecvideele care părăsesc exploatarea și au trecut 90 zile de la testare.
- n) manoperei de prelevare a probelor aferente realizării acțiunilor de supraveghere, imunoprofilactice și de control pentru:
- i) avortul salmonelic al iepurilor;
  - ii) fascioleza;
  - iii) trichomonoza bovină;
  - iv) boala bacteriană a rinichiului la salmonide;
  - v) diareea virală a bovinelor, respectiv boala mucoaselor BVD - MD;
  - vi) rinopneumonia ecvină;
  - vii) bruceloza la canide;
  - viii) bruceloza la iepuri;
  - ix) moluște gasteropode-Cryptobia helix, Klossia helicina, cestode, metacercari, nematode;
  - x) batracieni— trematode, acantocefali, pseudomonoză, aeromonoză și micobacterioze;
  - xi) toxoplasmoza;
  - xii) oncopatii la mamiferele de producție și carniere;
  - xiii) oncopatii de animale de producție în libertate și exotice;
  - xiv) supravegherea tulburărilor inflamatorii ale glandei mamare;

- xv) analiza apei din bazine piscicole, lacuri și iazuri amenajate pentru piscicultură, precum și din ape curgătoare;
- xvi) paratuberculoza;
- xvii) micoplasmoza respiratorie aviară.

19. În cazul în care operatorul economic pune la dispoziția laboratorului materialele necesare, tariful acestor analize se va diminua cu valoarea acestor materiale.
20. Analizele și examenele de laborator în cadrul Programului se efectuează doar cu metode acreditate conform prevederilor art. 12 al Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor.
21. Conduita de diagnostic de laborator se stabilește și se comunică de către LNR / institutele de profil, după caz.
22. Costurile probelor recoltate și ale analizelor efectuate în cazurile în care se înregistrează reacții adverse postvaccinale/postterapeutice ale produsului medicinal veterinar, se suspicionează lipsa de eficacitate a produsului medicinal veterinar, se constată defecte de calitate a produsului medicinal veterinar sau se constată deficiențe privind condițiile de depozitare a produsului medicinal veterinar, sunt suportate de persoana juridică responsabilă, după caz, de către deținătorul autorizației de comercializare, producătorii, importatorii, distribuitorii, farmaciile veterinare sau punctele farmaceutice.
23. Întravaioarea 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.
24. Examinele și testele de laborator necesare exportului de animale în țările terțe se vor face ținând cont de condițiile impuse în certificatele transmise de către administrațiile veterinare ale țării respective.
25. În cazul în care, conform precizărilor tehnice ale prezentelor norme metodologice, este necesară prelevarea unei probe pentru efectuarea mai multor teste de laborator, se decontează numai costul unei singure prelevări.
26. Vaccinul contra antraxului și vaccinul contra rabiei trebuie să asigure imunitate postvaccinală pentru o perioadă de minimum 12 luni.
27. Laboratoarele sanitare – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București din cadrul direcțiilor sanitare – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația de a păstra minim 60 de zile probele testate cu rezultate pozitive.
28. 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.
29. 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.
30. Direcțiile sanitare – 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 sanitare-veterinare zonale.
31. Planul cifric anual se elaborează la nivelul direcțiilor sanitare – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, luându-se în considerare o medie anuală din ultimii 3 ani calculată la data de 1 martie a fiecărui an a efectivelor pe specii și categorii de



- animale și nu efectivele existente în stoc la un moment dat.
32. Având la bază prevederile prezentelor norme metodologice, precum și prevederile planului cifric anual, direcțiile sanitare – veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București trebuie să elaboreze grafice detaliate privind prelevarea probelor și a transmiterii acestora la laborator, pe boli și pe localități cu cod siruta și pe exploatații comerciale; pentru realizarea și finalizarea la timp a acțiunilor cuprinse în planul cifric, graficele sunt asumate prin semnătură de directorul executiv, directorul executiv adjuncț, șeful serviciului economic, șeful laboratorului sanitar–veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, medicii veterinari oficiali din cadrul circumscripțiilor sanitar-veterinare zonale, precum și de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți.
  33. 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.
  34. 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 au fost supuse testării.
  35. 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 sanitară veterinară și pentru siguranța lanțului alimentar județeană, respectiv a municipiului București cazurile în care proprietarii refuză efectuarea acțiunilor sanitare veterinare obligatorii.
  36. Refuzul efectuării acțiunilor sanitare veterinare obligatorii de către proprietarii sau deținătorii de animale se sancționează conform prevederilor legale în vigoare și întreaga responsabilitate a consecințelor refuzului cade în sarcina acestora.
  37. 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.
  38. În situația supravegherii prin teste de laborator, în cazul declarării unui focar de boală, direcțiile sanitare – veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația să realizeze analize cost – benefic, prin care să identifice și să utilizeze cele mai sigure și mai eficiente metode pentru controlul bolii.
  39. Direcțiile sanitare - veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația să îndeplinească în cel mai scurt timp posibil condițiile de testare necesare pentru finalizarea calificării statusului de sănătate al exploatațiilor nonprofesionale de bovine și al exploatațiilor comerciale de bovine înregistrate/autorizate sanitar-veterinar și să întocmească dosarele de calificare pentru exploatațiile care îndeplinesc condițiile de calificare pentru tuberculoza bovină și feucoza enzootică bovină conform prevederilor Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinară și pentru Siguranța Animalelor nr. 49/2010 privind calificarea exploatațiilor de bovine în raport cu tuberculoza bovină și feucoza enzootică bovină.
  40. Direcțiile sanitare - veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația să monitorizeze statusul exploatațiilor privind bruceloza bovină, conform prevederilor Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinară și pentru Siguranța Animalelor nr. 41/2010 privind calificarea exploatațiilor de bovine în raport cu bruceloza bovină, luând în considerare faptul că România a fost declarată oficial liberă de bruceloză bovină din anul 2013.
  41. Medicii veterinari oficiali prelevează probe ori de câte ori se impune, cu scopul stabilirii eficacității și eficienței unor acțiuni sanitare - veterinară 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.
  42. În cazul acțiunilor imunoprofilactice la care se stipulează frecvența de execuție (ex: 1/an, 2/an etc.) se ține cont ca produsele biologice achiziționate

- care se utilizează să asigure imunitate obligatoriu pentru cel puțin perioada dintre acțiuni.
43. 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 veterinare privind procedura de introducere pe piață și de utilizare a reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, cu modificările ulterioare.
  44. 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. 86 din Norma sanitară veterinară privind Codul produselor medicinale veterinare, aprobată prin Ordinul Președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor nr.187/2007, cu modificările și completările ulterioare. 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 a produsului medicinal veterinar, în conformitate cu prevederile legale în vigoare.
  45. 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.
  46. 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 majore la animale în exploatațile non-profesionale, în conformitate cu planurile de contingență și cu manualele operaționale pentru fiecare maladie. 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 majore prin procedurile de achiziție în vigoare se vor achiziționa materialele necesare combaterii întregului focar.
  47. Costurile materialelor și echipamentelor de intervenție utilizate în exploatațile non-profesionale pentru controlul bolilor majore la animale sunt suportate de la bugetul de stat.
  48. Agenții și 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 exploatați 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 majore.
  49. Costurile materialelor și echipamentelor de intervenție utilizate în exploatațile comerciale, abatoare, centre de colectare, baze de achiziții, grădini zoologice sunt suportate de către agenții și operatorii economici deținători sau care au în subordine unitățile sus amintite.
  50. Pentru implementarea Programelor de monitorizare, control și eradicare a anumitor boli și zoonoze, programe ce sunt aprobate și cofinanțate de către Uniunea Europeană anual prin Decizia Comisiei Europene, în scopul efectuării unitare a achiziției materialelor și a consumabilelor necesare realizării analizelor de laborator pentru toate probele recoltate în cadrul acestor programe, prin ordin al Președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor sunt stabilite detaliile privind constituirea comisiilor, organizarea și derularea procedurilor de achiziție publică.
  51. Inspecțiile în exploatațile nonprofesionale înregistrate în Registrul național al exploatațiilor sunt programate a se efectua în două campanii, respectiv februarie-aprilie și septembrie-octombrie. După finalizarea inspecțiilor în exploatațile nonprofesionale din perioada februarie-aprilie,

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Animalelor analizează în detaliu modalitatea de realizare a acestora și rezultatele obținute. În funcție de concluziile acestor analize, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Animalelor decide dacă este necesar efectuarea celei de a doua campanie de inspecții în exploatațile nonprofesionale programată a se desfășura în perioada septembrie-octombrie. Plata pentru realizarea inspecțiilor în exploatațile nonprofesionale se efectuează numai în cazul în care au fost operate în Baza Națională de Date toate modificările identificate în teritoriu în momentul efectuării acestor inspecții.

52. 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.
53. 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.

#### ABREVIERI

AA-PAS	albastru alsacian
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, Deratizare
DSVSA	Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București
EDTA	Etilen diamino tetraacetat de sodiu
ELAs-yIFN	test imunoenzimatic pentru gamainterferon
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	Rețea 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
OMSA /OIE	Organizația Mondială pentru Sănătatea Animală
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	Reacție de fixare a complementului
RSAR	Reacția de seroglutinare rapidă
RMA	Reacția de microaglutinare
SRAAF	Sistemul Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje
TB	Tuberculoză bovină
TCS	Test comparativ simultan
TIA	Toxiinfecție alimentară
TU	Test unic
UCPR	Uniunea Crescătorilor de Păsări din România
UE	Uniunea Europeană

**CAPITOLUL I**  
**PROGRAME NAȚIONALE DE SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL AL BOLILOR LA ANIMALE**  
**SECȚIUNEA 1**  
**PROGRAME NAȚIONALE DE SUPRAVEGHERE, CONTROL ȘI ERADICARE A BOLILOR LA ANIMALE**  
**1. PROGRAMUL PENTRU MONITORIZAREA, CONTROLUL ȘI ERADICAREA PESTEI PORCINE CLASICE ÎN ROMÂNIA**  
**PENTRU ANUL 2014**

**A. Supravegherea în exploatațile comerciale**

Exploatații comerciale autorizate sanitar - veterinar	Exploatații comerciale de tip A
<b>I</b>	<b>2</b>
I. Supravegherea clinică	I. Supravegherea clinică
1. Medicul de liberă practică împuternicit când este solicitat de proprietar și în vederea certificării mișcării porcinelor.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit când este solicitat de proprietar și în vederea certificării mișcării porcinelor.
2. Medicul veterinar oficial semestrial. Obligatoriu se completeaza o fisa de inspectie clinca in exploatare conform Deciziei 2002/106/CE a Comisiei din 1 februarie 2002 de aprobare a unui manual de diagnosticare care stabilește proceduri de diagnosticare, metode de prelevare de probe și criterii de evaluare a testelor de laborator pentru confirmarea pestei porcine clasice	2. Medicul veterinar oficial semestrial. Obligatoriu se completeaza o fisa de inspectie clinca in exploatare conform Deciziei Comisiei 2002/106/CE
II. Supravegherea serologică	II. Supravegherea serologică
1. pasivă - pentru detecția anticorpilor pentru proteina E2 prin teste ELISA se prelevează probe de sânge de la scroafele ce au avortat peste rata de avort medie a fiecărei exploatații. Rata de avorturi se calculează de fiecare deținător de animale odată cu întocmirea programului de biosecuritate.	1. pasivă - în vederea detecției anticorpilor pentru proteina E2 prin teste ELISA se prelevează probe de sânge de la toate scroafele ce au avortat;
2. activă * Se efectuează prin prelevarea de probe de sânge pentru detecția anticorpilor pentru proteina E2 prin teste ELISA astfel: - în exploatațile cu reproducție, de creștere și îngrijare, de la toate categoriile de porci se vor preleva probe cu asigurarea prevalenței de 5% și confidenței de 95%;	2. activă * Se efectuează prin prelevarea de probe de sânge în vederea detecției anticorpilor pentru proteina E2 prin teste ELISA astfel: a) de la toți vierii și scroafelor; b) de la toate categoriile de porci cu excepția celor de la lit.a) se vor preleva probe cu asigurarea prevalenței de 5% și confidenței de 95%.



<p>raportata la tot efectivul de animale.</p> <p>Pentru porcii proveniți din comerț intracomunitar prelevarea probelor, cu asigurarea prevalenței de 5% și confidenței de 95%, se va face numai dacă au trecut minim 14 zile de la mișcarea intracomunitară.</p>	
<p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>1. pasivă</p> <p>a) atunci când numărul de porci morți depășește rata mortalității zilnice** se recoltează probe de organe pentru efectuarea de teste PCR.</p> <p>b) se prelevează de la porcii bolnavi cu semne clinice ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele ce au avortat atunci când numărul lor crește peste rata de îmbolnăvirii medii a fiecărei ferme:</p> <p>- sânge pe EDTA pentru efectuarea de teste PCR</p> <p>c) de la porcii morți care au prezentat semne clinice sau prezintă leziuni ce pot fi atribuite pestei porcine clasice, indiferent de rata mortalității, se vor preleva probe de organe pentru efectuarea de teste PCR</p> <p>d) avortoni - pentru efectuarea de teste PCR</p>	<p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>1. pasivă</p> <p>Pentru efectuarea de teste PCR:</p> <p>a) se prelevează probe organe (dar nu de la mai mult de 10 porci din fiecare categorie afectată);</p> <p>b) se prelevează de la porcii bolnavi cu semne clinice ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele ce au avortat: sânge pe EDTA</p> <p>c) se recoltează de la porcii morți care au prezentat semne clinice sau prezintă leziuni ce pot fi atribuite pestei porcine clasice, indiferent de rata mortalității, se vor preleva probe de organe; de la porcii morți care au prezentat semne clinice sau prezintă leziuni ce pot fi atribuite pestei porcine clasice, indiferent de rata mortalității, se vor preleva probe de organe pentru efectuarea de teste PCR</p> <p>d) se recoltează de la toți avortonii</p>

\* Prelevarea și testarea probelor pentru detecția anticorpilor pentru proteina E2 prin teste ELISA în cadrul supravegherii active a exploatațiilor comerciale se va realiza în perioada iunie-iulie, de către medicul veterinar oficial.

\*\* Rata mortalității zilnice se realizează 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 ciclu de producție.

### B. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale

<p>I. Supravegherea clinică este efectuată de către:</p> <p>1. Medicul de liberă practică când este solicitat de proprietar să investigheze cazurile de porci bolnavi</p>	<p>II. Supravegherea serologică</p> <p>1. pasivă</p> <p>- pentru detecția anticorpilor pentru proteina E2 prin teste ELISA se</p>	<p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>Pasivă, respectiv pe porcine bolnave, moarte sau sacrificate de necesitate și scroafele ce au avortat:</p>
---	---	--

<p>sau morți și cu ocazia certificării mișcării porcinelor.*</p> <p>2. Medicul de libera practică prin inspecția clinică obligatorie efectuată în perioada februarie-aprilie și septembrie-octombrie.</p>	<p>prelevează probe de sânge de la toate scroafele ce au avortat.</p> <p>2. activă**</p> <p>Prima campanie</p> <p>Supravegherea activă se efectuează în timpul efectuării inspecțiilor în exploatații în perioada februarie-aprilie.</p> <p>Din exploatațile cu porcine vizitate se vor recolta probe de la toate scroafele de reproducție. Prelevarea se va face la scroafele care au purcei, precum și la cele aflate în primele 90 de zile de gestație. La scroafele în ultima luna de gestație se vor preleva probe după fătare.</p> <p>Se consideră validă recoltarea de probe de sânge de la scroafele de reproducție doar în momentul în care producții acestora au fost identificați și introduși în Baza Națională de Date.</p> <p>A doua campanie</p> <p>Supravegherea activă se efectuează în lunile iunie-iulie.</p> <p>Din exploatații cu porcine se vor preleva probe pentru detecția anticorpilor pentru proteina E2 prin teste ELISA, în cadrul supravegherii active a exploatațiilor non-profesionale se va realiza din localități situate într-o zonă de 3 km în jurul exploatațiilor comerciale industriale, situate pe un cordon de 3 km în lungul graniței terestre a României cu Ucraina și Serbia, în jurul punctelor de trecere a frontierelor de stat la granița României cu Moldova.</p> <p>Se va folosi următorul algoritm de calcul: prevalența 0.5% confidența 95% pentru</p>	<p>- Pentru efectuarea de teste PCR se prelevează probe de organe de la porcii morți și cei sacrificați de necesitate cu semne ce pot fi atribuite pestei porcine clasice;</p> <p>- Pentru efectuarea de teste PCR se prelevează sânge pe EDTA de la porcii bolnavi cu semne clinice ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele ce au avortat;</p> <p>- Pentru efectuarea de teste PCR: avortoni.</p>
---	--	---

	<p>exploatații și prevalența 5% cu confidența 95%, pentru numărul de porci din fiecare exploatație.</p> <p>A treia campanie</p> <p>Supravegherea activă se realizează după efectuarea inspecțiilor în exploatații. Din exploatații cu porcine în luna noiembrie, se vor recolta probe din localități alese aleatoriu din fiecare județ conform prevalenței de 0.5% și confidența de 95%.</p>	
--	--	--

Se interzice creșterea liberă a porcinelor domestice în vecinătatea fondurilor de vânătoare în scopul evitării contactul cu populația de mistreți. Se interzice accesul porcilor domestici din exploatațile nonprofesionale în suprafața efectivă a fondurilor de vânătoare.

\* În oricare din situațiile menționate, medicul veterinar de liberă practică împuternicit în conformitate cu prevederile legale va completa o fișă de inspecție, va urmări identificarea posibilelor animale bolnave sau moarte și va solicita informații referitoare la posibile modificări ale stării de sănătate sau la posibila evoluție a unor boli la porci. Fișele de inspecție se vor completa la verificarea oricărui tip de exploatații comerciale și în cele non-profesionale. Dacă medicul veterinar de liberă practică împuternicit identifică animale bolnave cu semne clinice s-au moarte ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice, prelevează probe pentru teste specifice de laborator, notifică imediat DSVSA și ia pe loc măsurile prevăzute de legislație. DSVSA se asigură de faptul că notificarea medicului veterinar de liberă practică împuternicit împreună cu primele informații epidemiologice transmise de 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.

\*\* Prelevarea și testarea probelor pentru detecția anticorpilor pentru proteina E2 prin teste ELISA în cadrul supravegherii active a exploatațiilor non-profesionale.

### C. Supravegherea la mistreți

<p>I. Supravegherea serologică</p> <p>Prelevarea de probe de ser sau lichid toraco abdominal de la toți mistreții indiferent de vârsta vânați. Probele prelevate pentru examene serologice vor fi însoțite de probe pereche prelevate de la aceleași animale, pentru examene virusologice. Se vor folosi următoarele teste serologice:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Testul ELISA pentru detecția anticorpilor pe probe de ser sau lichid toraco-abdominal;</li> <li>2. Testul de virusneutralizare în cazul probelor pozitive la ELISA provenite din fondurile de vânătoare unde nu se vaccinează.</li> </ol> <p>Interpretarea rezultatelor serologice a eventualelor probe pozitive se va</p>	<p>II. Supravegherea virusologică</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Se efectuează testul RT-PCR pentru detecția genomului viral, pe probe prelevate de la:             <ol style="list-style-type: none"> <li>a) toți mistreții găsiți morți;</li> <li>b) toți mistreții vânați indiferent de vârstă.</li> </ol> </li> <li>2. Testul de imunofluorescență pe probe de la toate animalele prevăzute la punctul 1 a și b.</li> <li>3. Testul de izolare a virusului pe culturi celulare se efectuează în toate cazurile IFD sau RT-PCR pozitive.</li> </ol>
---	---

face ținând cont de istoricul vaccinării contra pestei porcine în fondurile de vânțatoare respective și de vârsta animalelor în raport cu ultima vaccinare sau posibila detectare a anticorpilor maternali.	Pentru testarea virusologică se vor preleva următoarele probe: - organe: splină, tonsile, limfonoduri; - stern.
---	---

## 2. PROGRAMUL DE SUPRAVEGHERE A INFLUENȚEI AVIARE LA PĂSĂRILE DOMESTICE ȘI SĂLBATICE ÎN ROMÂNIA PENTRU ANUL 2014

Supraveghere și control - exploatații nonprofesionale	Supraveghere și control - exploatații comerciale și păsări sălbatic
Supraveghere activă	Supraveghere activă
Păsări domestice – galinacee și palmipede din exploatațiile nonprofesionale, situate în zone cu risc crescut – „localități țintă”.	Grupa de animale țintă: păsări domestice cu excepția puilor de carne, din exploatațiile comerciale, îndeosebi cele care sunt situate în zone cu risc crescut sau nu dețin condiții severe de biosecuritate.
Criteriile și factorii de risc sunt:	Criteriile și factorii de risc sunt:
a) Prezența mai multor specii de păsări de curte în aceeași exploatație, în special prezența rațelor și găștelor domestice împreună cu alte specii de păsări domestice.	(a) Situaarea exploatației avicole în apropierea zonelor umede, a iazurilor, mlaștinilor, lacurilor, râurilor sau țărmurilor mării unde s-ar putea aduna păsările migratoare de apă.
(b) Situaarea gospodăriilor populației deținătoare de păsări în zone avicole cu densitate mare de exploatații avicole comerciale.	(b) Situaarea exploatațiilor avicole în zonele cu o densitate ridicată a păsărilor migratoare sălbatic, în special a acelor păsări care sunt caracterizate drept specii-țintă menționate în partea 2 din anexa II la Decizia 2010/367/UE a Comisiei din 25 iunie 2010 privind punerea în aplicare de către statele membre a unor programe de supraveghere a gripei aviare la păsările de curte și la păsările sălbatic.
(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 (cum ar fi gămile ouătoare).	(c) Exploatațiile avicole cu păsări crescute în aer liber sau exploatațiile în care păsările domestice sau alte păsări captive sunt crescute în aer liber..
(d) Situaarea gospodăriilor populației în apropierea zonelor umede, a iazurilor, mlaștinilor, lacurilor, râurilor sau țărmurilor mării unde s-ar putea aduna păsările migratoare de apă.	(d) Nivel scăzut de biosecuritate în exploatația avicolă, inclusiv metoda de depozitare a hranei pentru animale și utilizarea apei de suprafață.
(e) Situaarea gospodăriilor populației în apropierea locurilor de odihnă și reproducție a păsărilor de apă sălbatic	(e) Activități comerciale intense, inclusiv importurile și mișcările de păsări.
migratoare, îndeosebi a celor de apă.	Supravegherea păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice - RIHA H5/H7.
Supravegherea păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice- RIHA H5/H7.	Probele la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice și testelor de biologie moleculară: izolare de virus, tipizare, secvențiere, analize filogenetice.
Probele la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice și testelor de biologie moleculară: izolare de virus, tipizare, secvențiere, analize filogenetice.	Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu capitolele II-VIII din manualul de diagnostic pentru influența aviară aprobat prin Decizia 2006/437/CE.
Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu capitolele II-VIII din manualul de	Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările domestice din exploatațiile comerciale, aparține medicului veterinar oficial.
	Tempul execuției: pe toată durata unui an calendaristic, cu transmiterea semestrială, în sistem on-line, a datelor la Comisia Europeană.
	Supraveghere pasivă

<p>diagnostic pentru influența aviară aprobat prin Decizia 2006/437/CE.</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 exploatațile 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.</p> <p>Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic, cu transmiterea semestrială, în sistem on-line, a datelor la Comisia Europeană.</p>	<p>Grupa de animale țintă: păsările sălbatice de apă, migratoare din speciile ținta, specificate în Anexa II la Decizia 2010/367/UE.</p> <p>În interesul coerenței legislației Uniunii Europene, la punerea în aplicare a programelor de supraveghere privind păsările sălbatice, trebuie să se ia 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.</p> <p>Supravegherea păsărilor sălbatice constă în:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Inspectarea periodică a habitatelor păsărilor sălbatice.</li> <li>2. Prelevarea de probe de la păsări sălbatice bolnave și moarte (speciile „țintă” menționate în Anexa II la Decizia 2010/367/UE) și testarea virusologică a acestora.</li> </ol> <p>Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările sălbatice, aparține medicului veterinar oficial.</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 virusologice:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) izolare de virus;</li> <li>b) tipizare;</li> <li>c) secvențiere;</li> <li>d) analize filogenetice.</li> </ol> <p>Supravegherea păsărilor sălbatice din speciile „țintă” cu risc mare de contaminare cu H5N1 HPAI din zonele apropiate de mare, lacuri și alte cursuri de apă unde au fost descoperite pasari bolnave sau moarte, conform Anexei II la Decizia 2010/367/UE.</p> <p>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</p> <p>Cooperarea dintre epidemiologi, ornitologi și autoritățile veterinare competente teritorial.</p> <p>Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic, cu transmiterea semestrială, în sistem on-line, a datelor la Comisia Europeană.</p>
--	---

### 3.1. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România pentru anul 2014

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 exploatarea comerciale de creștere a găinilor de reproducție, inclusiv în exploatarea comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL</b>
<p>1. Toate exploatarea ce cuprind cel puțin 250 de găini de reproducție sunt incluse în program.</p> <p>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 adaposturile unde sunt crescute găinile de reproducție sunt compartimentate, păsările crescute în acele adaposturi 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:-), S. Infantis și S. Hadar, S. Virchow.</p> <p>4. Lista actualizată a exploatarea și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA.</p> <p>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 exploatarea/numărul de identificare al adapostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări.</p> <p>6. Programarea calendaristică, pe săptămâni, a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatarea și pentru fiecare efectiv din exploatarea se trimite DSVSA și este supus aprobării acesteia.</p> <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)</p> <p>DSVSA județeană se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelzelor zoonotice la găinile de reproducție din România pentru anul 2014 sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop. Instruirea personalului ce prelevează probe se realizează cel puțin odată pe an și ori de câte ori este nevoie.</p> <p>B. Programul de control oficial</p> <p>DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelzelor zoonotice la găinile de reproducție din România pentru anul 2014 sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop</p> <p>Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de găini de reproducție incluse în cadrul Programului național de control al salmonelzelor zoonotice în efectivele de găini de reproducție din România pentru anul 2014 este obligatorie, cofinanțată de către UE și se face 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 salmonelzei la păsările de curte. Schema de vaccinare este prezentată de către reprezentantul exploatarea pentru avizare la DSVSA înainte de populare împreună cu prospectele vaccinurilor utilizate. Achiziționarea dozelor de vaccin va fi efectuată de către reprezentantul exploatarea, ulterior efectuându-se decontarea cheltuielilor conform prevederilor Deciziei de punere în aplicare 2013/722/UE a Comisiei din 29 noiembrie 2013 de aprobare a programelor anuale și multianuale de eradicare, combatere și monitorizare a anumitor boli ale animalelor și zoonoze, prezentate de statele membre pentru 2014 și următorii ani, precum și a contribuției financiare a Uniunii la aceste programe. Instrucțiuni privind vaccinarea antisalmonelică precum și modul de decontare al cheltuielilor privind achiziționarea dozelor de vaccin vor fi trimise prin notă de serviciu.</p> <p><b>PRECIZĂRI TEHNICE</b></p> <p>Cadru legal:</p> <p>1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonelzei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară;</p> <p>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;</p> <p>3. 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 salmonelzei la</p>

<p>păsările de curte;</p> <p>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;</p> <p>5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare;</p> <p>6. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România pentru anul 2014 aprobat prin Decizia 2013/722/UE.</p> <p>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.</p> <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)</p> <p>Categoriile de testat și frecvența:</p> <p>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;</p> <p>b) tineret – fiecare efectiv din exploatație (hală populată):</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. la 4 săptămâni;</li> <li>2. cu aproximativ 2 săptămâni înainte ca păsările să intre în faza de ouat sau să fie mutate în unitatea de ouat.</li> </ol> <p>Se prelevează minimum 2 perechi de “tampoane șosete” ce reprezintă două probe sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată).</p> <p>c) adulte - din două în două săptămâni în fiecare efectiv (hală populată):</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. în baterii-cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150g fiecare din fiecare efectiv (hală populată);</li> <li>2. la sol:</li> <li>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</li> <li>ii) cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf din fiecare efectiv (hală populată) sau</li> <li>iii) cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete din fiecare efectiv (hală populată).</li> </ol> <p>B. Programul de control oficial</p> <p>a) Control oficial de rutină în toate efectivele (hale populate) din exploatație:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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;</li> <li>2. o prelevare oficială de rutină spre sfârșitul perioadei de ouat, cel mai devreme cu 8 săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;</li> <li>3. o prelevare oficială de rutină în cursul producției, într-un moment suficient de îndepărtat de cele 2 prelevări anterioare.</li> </ol> <p>b) Prelevarea oficială pentru confirmare:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează și probe suplimentare pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.</li> </ol> <p>Categoriile de probe ce se prelevează:</p> <p>a) Control oficial de rutină în toate efectivele (hale populate) din exploatație:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>i) în baterii - cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150 g fiecare din fiecare efectiv (hală populată);</li> <li>ii) la sol - 5 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șosete”), din fiecare efectiv (hală populată), sau cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf din fiecare efectiv (hală populată) ori cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete din fiecare efectiv (hală populată).</li> </ol> <p>b) Prelevarea oficială pentru confirmare:</p>
--

<p>1. odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează și probe suplimentare pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.</p> <p>2. în caz de confirmare a prezenței serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante se aplică prevederile lit. C din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România pentru anul 2014.</p> <p>3. după depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării; în cazul în care aceste teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării nu sunt corespunzătoare, se repetă acțiunile de decontaminare, după care se prelevează încă o dată teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării.</p>
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>1. Detecția <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2003/Amd 1: 2007 – Anexa D – Microbiologia produselor alimentare și furajere – Metodă orizontală pentru detecția bacteriilor din genul <i>Salmonella</i>; Amendamentul 1: Anexa D – Detecția <i>Salmonella</i> spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.</p> <p>2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tamponare șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze, pentru anul 2014, 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.</p> <p>3. Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioretistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSA și la LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3.</p> <p>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 de reproducție din România pentru anul 2014 se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene– antibiotice și sulfamide.</p> <p>5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 al Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.</p> <p>6. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile <i>Salmonella</i> Enteritidis vaccinale și sălbatice se face în cadrul LNR-Salmoneloze Animale din IDSA.</p>

### 3.2. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România pentru anul 2014

Scop: Apărarea sănătății publice prin reducerea și/sau menținerea procentului maxim la cel mult 2% al efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte

<p>Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a găinilor ouătoare, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A</p> <p><b>SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL</b></p> <p>1. Toate exploatațile ce cuprind cel puțin 350 găini ouătoare (<i>Gallus gallus</i>) ce produc ouă destinate consumului uman vor fi incluse în program.</p> <p>2. Un efectiv de găini ouătoare este reprezentat 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 exploatare în același scop.</p> <p>3. Serotipuri relevante: <i>S. Enteritidis</i>, <i>S. Typhimurium</i>, inclusiv tulpinile monofazice de <i>S. Typhimurium</i> cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-</p> <p>4. Lista actualizată a exploataților precum și a efectivelor incluse în program se va găsi la nivelul fiecărui DSVSA.</p> <p>5. Fiecărui efectiv de găini ouătoare i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploataței/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării hălei cu păsări.</p> <p>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 DSVSA și este supusă aprobării acesteia.</p>
---



<p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelezelor zoonotice la găinile ouătoare din România pentru anul 2014 sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop. Instruirea personalului ce recoltează probele se realizează cel puțin o dată pe an și ori de câte ori este nevoie.</p> <p>B. Programul de control oficial DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelezelor zoonotice la găinile ouătoare din România pentru anul 2014 sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop.</p> <p>Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de găini de reproducție incluse în cadrul Programului național de control al salmonelezelor zoonotice în efectivele de găini ouătoare din România pentru anul 2014 este obligatorie, cofinanțată de către UE 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. Achiziționarea dozelor de vaccin va fi efectuată de către reprezentantul exploatației, ulterior efectuându-se decontarea cheltuielilor conform prevederilor Decizia 2013/722/UE. Instrucțiuni privind vaccinarea antisalmonelică precum și modul de decontare al cheltuielilor privind achiziționarea dozelor de vaccin vor fi trimise prin notă de serviciu.</p>
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Cădrul legal:
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;</li> <li>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 <i>Salmonella</i> la găinile ouătoare din specia <i>Gallus gallus</i> și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Regulamentului (UE) nr. 200/2010;</li> <li>3. Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului nr. 1237/2007 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Deciziei 2006/696/CE cu privire la comercializarea ouălor provenite din efectivele de găini ouătoare infectate cu <i>Salmonella</i>, cu modificările și completările ulterioare;</li> <li>4. Prevederile Programul național de control al salmonelezelor zoonotice la găinile ouătoare din România pentru anul 2014 aprobat prin Decizia 2013/722/UE;</li> <li>5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.</li> </ol>
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)
Se prelevează probe din toate efectivele (hale populate), astfel:
<ol style="list-style-type: none"> <li>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;</li> <li>b) tineret - cu aproximativ 2 săptămâni înainte ca păsările să intre în faza de ouat sau să fie mutate în unitate de ouat din fiecare efectiv (hale populate);</li> </ol> <p>Se prelevează minimum 2 perechi de "tampoane șosete" sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată);</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>c) adulte - la un interval de 15 săptămâni din fiecare efectiv (hală populată):</li> </ol> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. în baterii - cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150g fiecare din fiecare efectiv (hală populată);</li> <li>2. la sol - 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete").</li> </ol>
B. Programul de control oficial
Prelevarea oficială de probe de realizează:
<ol style="list-style-type: none"> <li>a) anual de la toate efectivele (halele populate) din toate exploatațiile cu cel puțin 1000 de păsări;</li> <li>b) la vârsta de 24 săptămâni ( ± 2 săptămâni) a unui efectiv nou ce a fost introdus într-o hală/adăpost în care efectivul anterior a fost depistat pozitiv pentru <i>Salmonella Enteritidis</i> sau <i>Salmonella Typhimurium</i>;</li> <li>c) când se suspectează o infecție cu <i>S. Enteritidis</i> sau <i>S. Typhimurium</i>, ca rezultat al investigației epidemiologice asupra focarelor de toxinfecție alimentară, utilizând protocolul privind prelevarea de probe prevăzut în Anexa II partea D punctul 4 litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;</li> <li>d) în toate efectivele din exploatație în cazul în care se confirmă în urma controlului oficial sau în urma autocontrolului prezența <i>Salmonellei Enteritidis</i> sau a <i>Salmonellei Typhimurium</i> într-unul dintre efectivele din exploatație;</li> </ol>

<p>e) în cazul în care autoritatea competentă consideră necesar.</p> <p>În cadrul controlului oficial se prelevează:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>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</li> <li>2. la sol - 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete"), plus cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință (tampoane șosete) în funcție de mărimea efectivului.</li> </ol> <p>DSVSA poate decide înlocuirea unei probe compuse de materii fecale proaspete sau a unei perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane șosete) recoltate în cadrul controlului oficial cu o probă oficială de praf de cel puțin 100g.</p> <p>Odată cu prelevarea oficială a probelor prevăzută la lit. b), c), d) și e) se verifică documentele care atestă că păsărilor nu li s-au administrat agenți antimicrobieni și se prelevează și probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.</p> <p>În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de <i>Salmonella</i> 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 gămile ouătoare din România pentru anul 2014.</p> <p>După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării.</p> <p>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.</p>	<p><b>PRECIZĂRI EXECUTIE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Detecția <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2003/Amd 1: 2007 – Anexa D – Microbiologia produselor alimentare și furajere – Metodă orizontală pentru detecția bacteriilor din genul <i>Salmonella</i>; Amendamentul 1: Anexa D – Detecția <i>Salmonella</i> spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.</li> <li>2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze, pentru anul 2014, 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.</li> <li>3. Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioresistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSA și al LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3.</li> <li>4. Probele oficiale pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la gămile ouătoare din România pentru anul 2014 se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.</li> <li>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 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 <i>Salmonella</i>.</li> <li>6. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.</li> <li>7. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile <i>Salmonella</i> Enteritidis vaccinale și sălbatice se face în cadrul LNR-Salmoneloze Animale din IDSA.</li> </ol> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>
---	---



### 3.3. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România pentru anul 2014

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 exploatațile comerciale de pui carne, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL</b>
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Toate exploatațile cu efective de pui de carne (broileri) ce cuprind cel puțin 500 de păsări din specia Gallus gallus vor fi incluse în program.</li> <li>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 adaposturile unde sunt crescuți puii de carne sunt compartimentate, păsările crescute în acele adaposturi au aceeași vârstă, origine, condiții de creștere și bunăstare, acestea pot fi considerate un singur efectiv.</li> <li>3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-.</li> <li>4. Lista actualizată a exploataților și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA.</li> <li>5. Fiecărui efectiv de broileri i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploataței/numărul de identificare al adapostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări.</li> <li>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 acesteia.</li> </ol>
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 pentru anul 2014 sunt recoltate numai de personal instruit în acest 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 - probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România pentru anul 2014 sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Cadrul legal:
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;</li> <li>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</li> <li>3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006;</li> <li>4. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare;</li> <li>5. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România pentru anul 2014, aprobat prin Decizia 2013/722/UE.</li> </ol>
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 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 într-un singur eșantion

<p>B. Programul de control oficial</p>	<p>Prelevarea oficială de probe de realizează:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>anual din cel puțin un efectiv de pui de carne din cel puțin 10% din exploatații;</li> <li>din toate efectivele din exploatație în cazul în care în aceea exploatație a fost depistat un efectiv pozitiv pentru <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>typhimurium</i> la controlul realizat la inițiativa operatorului (autocontrol);</li> <li>din toate efectivele nou introduse într-o exploatație unde <i>Salmonella Enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella Typhimurium</i> a fost depistată într-un efectiv anterior;</li> <li>ori de câte ori este necesar.</li> </ol> <p>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 într-un singur eșantion.</p> <p>Odată cu prelevarea oficială de probe prevăzută la lit. b) se verifică documentele relevante care atestă că păsărilor nu li s-au administrat agenți antimicrobieni și se prelevează și probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.</p> <p>În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante se aplică prevederile Anexei lit. E din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România pentru anul 2014.</p> <p>După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării. 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.</p>
<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p>	<ol style="list-style-type: none"> <li>Detecția <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2003/Amd 1: 2007 – Anexa D – Microbiologia produselor alimentare și furajere – Metodă orizontală pentru detecția bacteriilor din genul <i>Salmonella</i>; Amendamentul 1: Anexa D – Detecția <i>Salmonella</i> spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.</li> <li>Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze, pentru anul 2014, 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.</li> <li>Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioresistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSA și al LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3.</li> <li>Probele oficiale pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România pentru anul 2014 se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide</li> <li>Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 al Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.</li> </ol>
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>	

### 3.4. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani din România pentru anul 2014

#### 3.4.1. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngășat

Scop:Reducerea și/sau menținerea la cel mult 1 % a procentului maxim de efectivele pozitive de curcani pentru îngășat pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium.

Supravegherea în exploatațile comerciale de curcani pentru îngășat, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL</b>
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Sunt incluse în program toate exploatațile cu efective de curcani pentru îngășat ce cuprind cel puțin 500 de curcani pentru îngășat.</li> <li>2. Un efectiv de curcani pentru îngășat este reprezentat de grup sau mai multe grupuri de curcani pentru îngășat 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 adaposturile unde sunt crescuți curcanii pentru ingrasat sunt compartimentate, pasarile crescute in acele adaposturi au aceeași varsta, origine,condiții de creștere si bunastare, acestea pot fi considerate un singur efectiv.</li> <li>3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-.</li> <li>4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program se va găsi la nivelul fiecărui DSVSA.</li> <li>5. Fiecărui efectiv de curcani pentru îngășat i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adapostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări.</li> <li>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.</li> </ol>
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) DSVSA județeană se asigură că probele recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngășat sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop. Instruirea personalului ce recolteaza probele se realizeaza cel puțin o data pe an si ori de cate ori este nevoie.
B. Programul de control oficial – DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngășat sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Cadrul legal:
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;</li> <li>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;</li> <li>3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006;</li> <li>4. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare;</li> <li>5. Prevederile Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani din România pentru anul 2014 aprobat prin 2013/722/UE.</li> </ol>
A.Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)
Fiecare efectiv de curcani pentru îngășat 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 îngășat să poată fi expediați către abator, este obligatoriu să se cunoască rezultatul testării 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 într-un singur eșanțion.

<p>B. Programul de control oficial</p> <p>Prelevarea oficială de probe de realizează:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>anual din cel puțin 10% din exploatații;</li> <li>din toate efectivele din exploatație în cazul în care în aceea exploatație a fost depistat un efectiv pozitiv pentru <i>S. Enteritidis</i> și/sau <i>Typhimurium</i> la controlul realizat la inițiativa operatorului (autocontrol);</li> <li>din toate efectivele noi introduse într-o exploatație unde <i>Salmonella Enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella Typhimurium</i> a fost depistată într-un efectiv anterior;</li> <li>ori de câte ori este necesar.</li> </ol> <p>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 într-un singur eșantion.</p> <p>În cazul prelevării de probe oficiale în conformitate cu prevederile lit. b), se prelevează probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.</p> <p>Odată cu prelevarea oficială de probe prevăzută la lit. b) se verifică documentele relevante care atestă că păsărilor nu li s-au administrat agenți antimicrobieni și se prelevează și probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.</p> <p>În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante se aplică prevederile lit. E din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii pentru îngrășat.</p> <p>După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării. 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.</p> <p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Detecția <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2003/Amd 1: 2007 – Anexa D – Microbiologia produselor alimentare și furajere – Metodă orizontală pentru detecția bacteriilor din genul <i>Salmonella</i>; Amendamentul 1: Anexa D – Detecția <i>Salmonella</i> spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.</li> <li>Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze, pentru anul 2014, 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.</li> <li>Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibiorezistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSA și al LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3.</li> <li>Probele oficiale pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngășat se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.</li> <li>Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 al Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.</li> </ol> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>
---



### 3.4.2. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție

Scop: Reducerea și/sau menținerea la cel mult 1% a procentului maxim de efectivele pozitive de curcani de reproducție pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium

Supravegherea în exploatațile comerciale de curcani de reproducție, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL</b>
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Toate exploatațile ce cuprind cel puțin 250 de curcani de reproducție sunt incluse în program.</li> <li>2. Un efectiv de curcani de reproducție este reprezentat de un grup sau mai multe grupuri de curcani 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.</li> <li>3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-.</li> <li>4. Lista actualizată a exploataților și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA.</li> <li>5. Fiecărui efectiv de curcani de reproducție i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploataței/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări.</li> <li>5. 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.</li> </ol>
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) – DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop.
B. Programul de control oficial
DSVSA județeană se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop.
Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de curcani de reproducție incluse în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție este opțională și se face în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Cadrul legal:
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;</li> <li>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;</li> <li>3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006;</li> <li>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 <i>Gallus gallus</i> și de curcani;</li> <li>5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare;</li> <li>6. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție, aprobat prin Decizia 2013/722/UE.</li> </ol>
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)
Categoriile de testat și frecvența:
<ol style="list-style-type: none"> <li>a) pui de o zi - maxim 10 probe meconiu și maxim 60 cadavre, potrivit lit. B din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;</li> <li>b) tineret, potrivit lit. B din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, din toate efectivele (hale populate) din exploatație:</li> </ol>
<ol style="list-style-type: none"> <li>I. la 4 săptămâni;</li> </ol>

<p>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 șoșete” sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată).</p> <p>c) adulte - din trei în trei săptămâni din toate efectivele (hale populate):</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. 5 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șoșete”) dintr-un efectiv (hale populate), sau</li> <li>2. cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf dintr-un efectiv (hală populată), sau</li> <li>3. cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete de cel puțin 150g fiecare dintr-un efectiv (hală populată).</li> </ol>	<p>B. Programul de control oficial</p> <p>Prelevarea oficială de probe de realizează prin:</p> <p>I. Control oficial de rutină în toate efectivele din exploataje:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. o dată/an, din toate efectivele (hale populate) din toate exploatațile de curcani de reproducție adulți cu vârsta cuprinsă între 30 și 45 de săptămâni;</li> <li>2. din toate efectivele noi introduse într-o exploataje unde <i>Salmonella enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella typhimurium</i> a fost depistată într-un efectiv anterior;</li> <li>3. în toate exploatațile de curcani de reproducție de elită, străbunici și bunici;</li> <li>4. ori de câte ori este necesar.</li> </ol> <p>Se prelevează următoarele probe:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>a) 5 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șoșete”) dintr-un efectiv (hale populate), sau</li> <li>b) cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf dintr-un efectiv (hală populată), sau</li> <li>c) cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete de cel puțin 150g fiecare dintr-un efectiv (hală populată).</li> </ol> <p>II. Prelevarea oficială pentru confirmare</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează și probe suplimentare pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploataje.</li> <li>2. în caz de confirmare a prezenței serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante se aplică prevederile lit. C din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție.</li> <li>3. după depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării. 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.</li> </ol>	<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Detecția <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2003/Amd 1: 2007 – Anexa D – Microbiologia produselor alimentare și furajere – Metodă orizontală pentru detecția bacteriilor din genul <i>Salmonella</i>; Amendamentul 1: Anexa D – Detecția <i>Salmonella</i> spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.</li> <li>2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șoșete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze, pentru anul 2014, 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.</li> <li>3. Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioretistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSA și al LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3.</li> <li>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 curcanii de reproducție se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.</li> <li>5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 al Regulamentului</li> </ol>
--	---	--

(CE) nr. 1177/2006.
6. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile <i>Salmonella</i> Enteritidis vaccinale și sălbatice se face în cadrul LNR-Salmoneloze Animale din IDSA.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare

### 3.5 Programul privind monitorizarea și raportarea rezistenței antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale

Scop: furnizarea de date privind rezistența antimicrobiană pentru evaluarea tendințelor și a surselor de rezistență antimicrobiană a bacteriilor zoonotice și comensale în România

<p>Eșantionarea și colectarea izolatelor de:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- <i>Salmonella</i> spp;</li> <li>- <i>Campylobacter jejuni</i> și <i>Campylobacter coli</i> (<i>C. jejuni</i> și <i>C. Coli</i>);</li> <li>- <i>Escherichia coli</i> (<i>E. coli</i>) – indicator comensal;</li> </ul> <p>BAZA LEGALĂ</p> <p>Decizia de punere în aplicare 2013/652/UE a Comisiei din 12 noiembrie 2013 privind monitorizarea și raportarea rezistenței la antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale</p> <p>Decizia de punere în aplicare 2013/653/UE a Comisiei din 12 noiembrie 2013 privind un ajutor financiar din partea Uniunii pentru un plan coordonat de control pentru monitorizarea rezistenței la antimicrobiene a agenților zoonotici în 2014</p> <p>ORIGINEA IZOLATELOR ÎN ANII 2014, 2016, 2018 ȘI 2020</p> <p>A. Izolate de <i>Salmonella</i> spp:</p> <p>-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 articolul 5 alineatul (1) al Regulamentului (CE) nr. 2160/2003;</p> <p>B. Izolate de <i>Campylobacter jejuni</i>:</p> <p>-probe de cecumuri prelevate la sacrificarea puilor de carne și a curcanilor pentru îngrășare</p> <p>C. Izolate de <i>Escherichia coli</i>, indicator comensal, provenite din:</p> <p>-probe de cecumuri prelevate la sacrificarea puilor de carne și a curcanilor pentru îngrășare</p> <p>D. <i>Escherichia coli</i> care produce ESBL sau Ampc sau carbenemază provenite din:</p> <p>aprobe de cecumuri prelevate la sacrificarea puilor de carne și a curcanilor pentru îngrășare</p> <p>E. Izolate de <i>Campylobacter coli</i>:</p> <p>-probe de cecumuri prelevate la sacrificarea puilor de carne;</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>A. Frecvența eșantionării</p> <p>Eșantionarea, colectarea și testarea susceptibilității la agenții antimicrobieni se efectuează odată la doi ani, pe baza unui sistem de rotație, după cum urmează:</p> <p>a) în anii 2014, 2016, 2018, 2020 - pentru găinile ouătoare, puii de carne și curcanii pentru îngrășare.</p> <p>b) în anii 2015, 2017, 2019 – pentru porcine și bovine cu vârstă mai mică de un an, carnea de porc și carnea de bovine.</p> <p>B. Dimensiunea eșantioanelor</p> <p>Testarea susceptibilității la antimicrobiene se realizează utilizând 170 de izolate pentru fiecare combinație de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examinate. În cazul cărnii de pasăre și de porc, dacă producția este mai mică de 100.000 de</p>
--

<p>tone/an, se testează 85 de izolate în loc de 170 de izolate pentru fiecare combinație specifică corespunzătoare.</p> <p>Pentru monitorizarea specifică vizând E.coli, indicator comensal, care produce ESBL sau Ampc sau carbaapenemază, se analizează 300 de eşantioane din fiecare populație animală și categorie de produse alimentare. În cazul cărnii de pasăre și de porc, dacă producția este mai mică de 100.000 de tone/an, iar în cazul cărnii de bovine dacă producția este mai mică de 50.000 de tone/an, se testează 150 de izolate în loc de 300 de izolate pentru fiecare combinație specifică corespunzătoare.</p> <p>C. Metoda eşantionării</p> <p>Izolatele supuse testării susceptibilității la antimicrobiene se obțin prin programele de monitorizare pe baza unei metode de eşantionare aleatoare, provenite de la unități epidemiologice selectate în mod aleatoriu sau să fie selectate în mod aleatoriu în abatoare. Monitorizarea prevede cel mult un izolat pe specie de bacterie din aceeași unitate epidemiologică/an.</p> <p>D. Raportare</p> <p>a) Informații referitoare la fiecare eşantion individual</p> <p>b) Descrierea generală a punerii în aplicare a monitorizării RAM (rezistență antimicrobiană)</p> <p>c) Informații generale</p> <p>d) Informații specifice privind eşantionarea</p> <p>e) Informații specifice privind testarea susceptibilității la antimicrobiene</p> <p>f) Informații specifice cu privire la rezultatele metodei de diluare</p> <p>g) Rezultatelor testelor sinergice</p> <p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>Prelevarea probelor se realizează numai de către medicii veterinari oficiali din abator cu responsabilități privind examinarea postmortem.</p> <p>Testarea susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IDSA și LSVSA</p> <p>Instrucțiunile detaliate referitoare implementarea programului de monitorizare și raportare a rezistenței antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale vor fi transmise prin nota de serviciu</p>
--

**3.6. Supravegherea standardelor microbiologice și de marcare cu gliceroltrihptanoat (gth) pentru produse derivate obținute în unitățile de procesare, unitățile de biogaz și unitățile de compostare autorizate sanitar –veterinar conform Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 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. 1774/2002**

#### SUPRAVEGHERE

Supraveghere prin examene de laborator a standardelor microbiologice și de marcare cu gliceroltrihptanoat (GTH) pentru produse derivate din unitățile de procesare, unitățile de biogaz și unitățile de compostare, autorizate sanitar-veterinar conform Regulamentului (CE) nr. 1069/2009.

#### PRECIZĂRI TEHNICE

Frecvența de prelevare a probelor și tipul examenelor de laborator care trebuie efectuate în funcție de tipul de unitate și de produs derivat se realizează după cum urmează:



Tipul de unitate autorizată sanitar veterinar conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1069/2009	Natura produselor derivate din care trebuie prelevate probe	Tipul examenelor microbiologice și chimice care trebuie efectuate/probă	Numărul de probe care trebuie prelevate din produsele derivate menționate la col 02	Observații
col 01 Unitate de procesare categoria 2	col 02 Făina de carne și oase (MBM) care este destinată pentru producția de biogaz	col 03 Clostridium Perfringens	col 04 2 probe/unitate/an	col 05 Se prelevează făina de carne și oase direct după tratamentul termic. Clostridium Perfringens trebuie să fie absent într-un gram de produs.
Unitate de procesare categoria 1 și unitate de procesare categoria 2	Făina de carne și oase (MBM) categoria 1 și 2 și grăsimi categoria 1 și 2	Gliceroltriheptanoat (GTH)	4 probe făină de carne și oase /unitate/an 4 probe grăsimi/unitate/an	Conform prevederilor din Anexa VIII, Capitolul V din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei din 25 februarie 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 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 sanitare-

					veterinare la frontieră în conformitate cu directiva menționată
Unitate de procesare categoria 3	Proteine Animale Procesate (PAP)	Sallmonella Enterobacteriaceae	2 probe/unitate/an	Conform prevederilor din Anexa X, capitolul I din Regulamentul (UE) nr. 142/2011	
Unitate de biogaz	Reziduuri de digestie	Escherichia Coli Sallmonella	2 probe/unitate/an	Conform prevederilor din Anexa V, capitolul III, secțiunea 3 din Regulamentul (UE) nr. 142/2011	
Unitate de compostare	Compost	Escherichia Coli Sallmonella	2 probe/unitate/an	Conform prevederilor din Anexa V, capitolul III, secțiunea 3 din Regulamentul (UE) nr. 142/2011	

Prelevarea probelor se realizează conform legislației sanitare-veterinare în vigoare.

#### PRECIZĂRI EXECUȚIE

Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA prelevează probe pentru asigurarea conformității cu prevederile Regulamentul (UE) nr. 142/2011 referitoare la standardele microbiologice a produselor derivate obținute în unitățile de procesare, biogaz și compostare autorizate sanitare veterinar conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1069/2009.

Proble de produse derivate se prelevează în cadrul controalelor oficiale care se efectuează la unitățile de procesare, biogaz și compostare autorizate sanitare-veterinar conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1069/2009.

Examenele de laborator se efectuează la LSVSA din cadrul DSVSA care sunt autorizate sanitare - veterinar conform legislației în vigoare și care sunt acreditate.

#### 4. PROGRAMUL PENTRU SUPRAVEGHEREA BLUETONGUE ÎN ROMÂNIA PENTRU ANUL 2014

Scopul: evidențierea lipsei circulației virale

<p><b>SUPRAVEGHEREA PASIVĂ</b></p> <p>1. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însoțesc transporturile de animale receptive ce provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 129/566/2007 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind controalele veterinare și zootehnice aplicabile comerțului intracomunitar cu anumite animale vii și produse de origine animală.</p> <p>2. Observarea stării de sănătate a rumegătoarelor (bovine, ovine și caprine) efectuată de către proprietarii sau reprezentanții ai acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul bluetongue.</p> <p>3. Raportarea, în urma supravegherii pasive, a animalelor receptive cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul bluetongue, este urmată de prelevarea de probe pentru clarificarea statusului acestora (ser sanguin și sânge pe EDTA de la animalele în viață, organe - splină, limfoganglioni, os lung nedeschis, pulmon, arteră pulmonară, sânge din cord de la cadavre).</p> <p>4. În localitatea unde a apărut suspiciunea infecției cu virusul bluetongue, se va efectua un screening serologic al populației de rumegătoare receptive (bovine, ovine și caprine) în scopul depistării infecției la o prevalență de 5% cu confidență de 95%.</p> <p>5. Inspecția rumegătoarelor receptive din specii domestice și sălbatiche existente pe teritoriul României astfel:</p> <p>a) toate rumegătoarele care intră în România ca urmare a comerțului intracomunitar și toate rumegătoarele importate din țări terțe, pe durata perioadei de așteptare;</p> <p>b) 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;</p> <p>c) rumegătoarele sălbatiche cu ocazia recoltării de trofee, selecție și alte acțiuni ce sunt prevăzute în Legea vânătorii și a protecției fondului cinegetic nr. 407/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<p><b>SUPRAVEGHEREA ACTIVĂ</b></p>
<p>I. Supraveghere serologică</p> <p>1. Supravegherea serologică, în perioada de liniște epidemiologică, se realizează în conformitate cu Programul de supraveghere pentru bluetongue pentru anul 2014, aprobat prin Decizia nr. 722/2013/UE:</p> <p>- testare serologică, prin tehnica imunoenzimatică de competiție (ELISA), pentru a se asigura depistarea animalelor infectate, la o prevalență de 20% și o</p>

<p>confidență de 95% din luna aprilie până în luna noiembrie.</p> <p>2. Supravegherea serologică se realizează pe efectivele de animale receptive (în primul rând bovine, apoi ovine și caprine) din interiorul unor localități țintă desemnate în cadrul unor unități epidemiologice reprezentate de pătrate cu dimensiunea de de 50/50 km (2500 km<sup>2</sup>), calculate în funcție de suprafața totală a fiecărui județ. Fiecare unitate epidemiologică are o localitate țintă. Procentele de prevalență și confidență se aplică pentru fiecare localitate țintă.</p> <p>3. În exploatațile în care s-au introdus animale receptive din zone de restricție, seropozitive prin vaccinare sau imunizate prin infecție naturală, ori material seminal recoltat de la tauri rezidenți în zone de restricție, supravegherea serologică se efectuează pe animale indigene seronegative din exploatația respectivă sau din cea mai apropiată exploatație din vecinătate pentru a asigura depistarea la o prevalență de 2% și o confidență de 95%, în luna ulterioară introducerii animalelor în exploatație (o singură testare).</p> <p>4. În cazul importului sau achiziției prin schimburi intracomunitare 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 ca urmare a comerțului intracomunitar, nevaccinate sau netrecute prin infecție naturală și toate rumegătoarele importate din țări terțe, pe durata perioadei de așteptare.</p>
<p>II. Supravegherea virusologică</p> <p>1. Supravegherea prin examene serologice, de detecție a genomului viral și de izolare a virusului pe probe prelevate de la animale la care datele epidemiologice, alături de informații obținute prin investigații serologice și/sau clinice ori anatomopatologice, conduc către suspiciunea bluetongue ori a riscului de bluetongue.</p> <p>2. Supravegherea virusologică a rumegătoarelor sălbatiche moarte, vânată în condiții normale (dar care la inspecția externă prezintă aspecte lezionale ce ar putea fi atribuite bluetongue - edeme faciale, jetaj, salivă abundență, hiperemie facială, în pliul axilar, pliul iei, uger, burelețul coronarian) ori vânată datorită faptului că prezintă simptome ce ar putea fi atribuite bluetongue.</p>
<p>III. Supravegherea entomologică</p> <p>1. Are ca obiectiv identificarea genului și speciilor vectorilor bolii bluetongue, în vederea stabilirii și confirmării perioadei libere de vectori:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- capturi săptămânale cu capcane fixe cu lumină ultravioletă, plasate în fiecare județ, în ultima lună estimată a perioadei libere de vectori (aprilie) și prima lună estimată care precede debutul perioadei libere de vectori (noiembrie);</li> <li>- capturi lunare cu capcane fixe cu lumină ultravioletă, plasate în fiecare județ, în perioada liberă de vectori (decembrie – martie);</li> <li>- în fiecare județ se va stabili o singură localitate țintă în care va fi plasată capcana fixă;</li> </ul> <p>2. În situații deosebite (aparitia bluetongue în țările vecine, extinderea zonelor de restricție din țările vecine pe teritoriul României, depistarea unor specii</p>



<p>noi de vectori competenți, alte situații de risc major pentru bluetongue), se va recurge la capturarea sistematică de vectori cu capcane mobile, conform unui grafic stabilit ad hoc.</p> <p>3. Pentru fiecare punct de colectare a vectorilor se vor înregistra coordonatele de latitudine, longitudine și altitudine cu mijloace GPS.</p> <p>4. Meteostația HOB0 instalată în județul Botoșani va înregistra parametrii mediului ambiant, iar datele colectate vor fi transmise în format electronic la LNR pentru arboviroze din cadrul IDSA, cu o frecvență lunară.</p>
<b>OBSERVAȚII</b>
<p>1. Acțiunile de inspecție planificată vor fi efectuate, certificate și cuantificate de către medici veterinari oficiali conform instrucțiunilor prevăzute în legislația în vigoare.</p> <p>2. Probele de ser, sânge și organele recoltate în cadrul programului de supraveghere se transportă la laborator în cel mai scurt timp de la prelevare. Din momentul prelevării și până la recepția probelor în laborator, acestea se mențin la temperatura de refrigerare (+4 - +8° C).</p> <p>3. Testele serologice și virusologice se efectuează la LSVSA și/sau LNR pentru arboviroze și biologie moleculară din cadrul IDSA. Probele pentru confirmarea serotipului viral se trimit de IDSA cu aprobarea ANSVSA, la Laboratorul de Referință al Uniunii Europene pentru bluetongue.</p> <p>4. Examenle de identificare a genului și speciei vectorilor culicoizi se efectuează la LSVSA și/sau LNR pentru vectori ai bolilor la animale și ai zoonozelor din cadrul IDSA. Probele pentru confirmarea speciilor de vectori se trimit de IDSA cu aprobarea ANSVSA, la Laboratorul de Referință al Uniunii Europene corespondent.</p>

#### **5. PROGRAMUL PENTRU MONITORIZAREA, CONTROLUL ȘI ERADICAREA ENCEFALOPATIILOR SPONGIFORME TRANSMISIBILE PENTRU ANUL 2014**

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 regulamente pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă, cu amendamentele ulterioare și în conformitate cu precizările Programului pentru monitorizarea, controlul și eradicarea encefalopatiilor spongiforme transmisibile pentru anul 2014, aprobat prin Decizia 2013/722/UE.

Supravegherea pasivă reprezintă semnalarea tuturor animalelor suspecte de a fi infectate cu o formă de ESB și atunci când prezența unei forme de ESB 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 ESB, 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 ESB*, în special pentru a stabili evoluția și prevalența formelor de EST pe teritoriul României.

### 5.1 Programul pentru monitorizarea, controlul și eradicarea Encefalopatiei Spongiforme Bovine (ESB) pentru anul 2014

**Obiectiv:** revizuirea programului de monitorizare și control a Encefalopatiei Spongiforme Bovine (ESB) în vederea creșterii vârstei de testare la bovinele sacrificate pentru consum uman la 72 luni

A. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale, în exploatațile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A	II. Supravegherea activă
<p><b>CONDUIȚA DE EXECUȚIE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</li> <li>Raport de notificare a suspiciunii/confirmării transmis ANSVSA de către DSVSA, conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008;</li> <li>Observație clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a bolii;</li> <li>Măsuri în caz de suspiciune/confirmare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</li> </ol> <p><b>PRECIZĂRI TEHNICE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Animale suspecte de a fi infectate cu ESB prezintă animale vii, 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;</li> <li>În afara animalelor suspecte prevăzute la punctul 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;</li> <li>Pentru cazurile de suspiciune prevăzute la punctele 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 punctul 1 atunci când animalele au fost puse sub observație clinică; raportul de notificare a suspiciunii de ESB se transmite imediat de către DSVSA pe fax la ANSVSA; fișa de observație clinică se trimite ulterior, odată cu raportul de înfirmare/confirmare a suspiciunii la ANSVSA;</li> <li>Situația supravegherii pasive, inclusiv rezultatele testelor efectuate la bovinele suspecte de ESB se transmit prin raport lunar de către DSVSA județene și a municipiului București la ANSVSA.</li> <li>LNR-EST transmite la ANSVSA un raport lunar privind rezultatele testelor efectuate în cadrul supravegherii pasive a ESB.</li> <li>Atunci când se suspectează și alte boli cu simptomatologie</li> </ol>	<p><b>CONDUIȚA DE EXECUȚIE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</li> <li>Supraveghere prin examene de laborator;</li> <li>Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la bovinele din grupele țintă, tipul testului rapid și rezultatele testelor, transmise de către DSVSA județene și a municipiului București;</li> <li>Raportare lunară a animalelor suspecte și a cazurilor pozitive de ESB de către LNR-EST;</li> <li>Efectuarea testelor moleculare discriminatorii conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</li> </ol> <p><b>PRECIZĂRI TEHNICE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Se prelevează probe de creier de la toate bovinele identificate și înregistrate în baza națională de date, din următoarele grupe țintă supuse testării pentru supravegherea ESB:             <ol style="list-style-type: none"> <li>bovine sănătoase clinic sacrificate pentru consum uman (tăieri normale) în vârstă de peste 30 luni;</li> <li>bovine cu semne clinice la inspecția antemortem în vârstă de peste 24 luni;</li> <li>bovine sacrificate de urgență în vârstă de peste 24 luni;</li> <li>bovinele moarte în vârstă de peste 24 luni;</li> <li>bovine ucise în cadrul măsurilor de eradicare a ESB în vârstă de peste 24 luni, conform prevederilor art. 6 și Capitolului A, partea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</li> </ol> </li> <li>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 Capitolului VI, Secțiunea I din anexa 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.</li> <li>Prelevarea probelor de creier se realizează conform prevederilor Capitolului C, punctul 1 din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, cu respectarea măsurilor de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om prin:             <ol style="list-style-type: none"> <li>tehnica de prelevare a creierului integral;</li> </ol> </li> </ol>

<p>nervoasă, inclusiv ESB, fără a exclude prelevarea de probe complexe pentru stabilirea diagnosticului diferențial, capul animalului suspect se va trimite la LM-EST din cadrul LSVSA, unde se prelevează 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 infirmarea suspiciunii de ESB.</p> <p>7. De la toate bovinele care prezintă semne clinice nervoase, indiferent de vârstă, care sunt sacrificate imediat, se prelevează 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>8. De la toate bovinele care prezintă semne clinice nervoase, la care după maxim 15 zile de observație clinică, semnele clinice nervoase persistă chiar și după aplicarea unui tratament simptomatic, acestea se sacrifică, se prelevează 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>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.</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 pe fax la ANSVSA.</p> <p>11. În cazul infirmării infecției prionice aplicarea măsurilor dispuse conform art.12 din Regulamentul CE nr. 999/2001, prevăzute la punctul 9, încetează.</p> <p>12. În cazul confirmării ESB, se aplică măsurile, conform prevederilor art.13 și Anexei VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</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>iii. în spații destinate prelevării de probe din incinta unităților de procesare categoria I, unităților intermediare categoria I și de incinerare care recepționează cadavre categoria I, în baza art. 4 alin.(3) din Hotărârea Guvernului nr. 1210/2005 privind concesionarea activității de neutralizare a deșeurilor de origine animală.</p> <p>3. 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, precizate la pct. 1.</p> <p>4. Prelevarea și testarea probelor de creier de la bovinele care nu îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta, se efectuează numai la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuiuala acestuia.</p> <p>5. De la toate bovinele moarte, precum și de la animalele sacrificate și/sau confiscate în abator sau în diverse exploatații, probele de creier vor fi procesate prin test rapid, cu respectarea punctului II de mai jos și după caz histologic, în funcție de prezența unor leziuni macroscopice, cu aplicarea de metode de colorare HE, HEA, Mann, Pappenheim s.a., după caz, conform precizărilor LNR-EST. Probele cu rezultat pozitiv sau inconclusiv la testul rapid și/sau histologic pozitiv se vor trimite la LNR-EST din cadrul IDSA.</p> <p>6. În cazul confirmării oficiale a ESB, se aplică cât mai repede posibil măsurile de eradicare prevăzute la art. 13 și anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>7. Ancheta epidemiologică trebuie să identifice și să cuprindă obligatoriu toate aspectele prevăzute la capitolul B, punctul 1, litera a din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>8. Metodele de analiză de laborator utilizate pentru diagnosticul ESB sunt cele precizate de LNR - EST din cadrul IDSA în baza prevederilor Manualului OIE de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri și a prevederilor capitolul C, punctul 3.1 litera b) din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>9. 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 prevederilor Capitolului I din Norma sanitară veterinară privind metodologia de prelevare, prelucrare primară, ambalare și transport al probelor destinate examenelor de laborator în domeniul sănătății animalelor, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>10. 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 ANSVSA.</p>
---	---

	<p>11. Confirmarea diagnosticului se efectuează în exclusivitate la LNR - EST din cadrul IDSA.</p> <p>12. 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 că sunt examinate animalele cu vârstă neeligibilă pentru testare.</p> <p>13. DSVSA realizează numărul de teste stabilit de ANSVSA în vederea îndeplinirii planului cifric privind numărul de teste programate a fi efectuate în anul 2014 pentru supravegherea ESB.</p>
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></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 observa la examinarea antemortem 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 ce DSVSA decide autorizarea distrugerii sau ridicarea restricțiilor.</p> <p>3. Medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și/sau medicii veterinari de liberă practică prelevează 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><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau după caz, medicul veterinar oficial prelevează probele de la bovinele din grupele țintă.</p> <p>2. Prelevarea probelor de creier se realizează cu truse de unică folosință cu respectarea prevederilor Capitolului I din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008, numai de medicii veterinari instruiți de personalul abilitat din cadrul LSVSA.</p> <p>3. Medicul veterinar oficial sau după caz, medicul veterinar de liberă practică are obligația completării, verificării, semnării și parafrării formularului tipizat "Tabel nota 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 animalul să corespundă cu datele înscrise în pașaportul animalului și cu cele din BND.</p> <p>4. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit operează în baza de date evenimentul suferit de animal și transmite formularul de declarare eveniment F3 împreună cu Tabel notă de însoțire a probelor la laborator. Acțiunile de completare, eliberare și înregistrare în baza națională de date a formularului F3 se vor face concomitent și anterior trimiterii probei în 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 baza națională de date decât pentru animale care se regăsesc staționate în exploatații aflate pe raza în care are competențe să-și 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 vor intra în lucru în laborator numai dacă sunt îndeplinite următoarele cerințe:</p> <p>a) probele provin de la bovine identificate și înregistrate în baza națională de date;</p> <p>b) probele prelevate din exploatațiile non-profesionale de animale sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator și formularul de declarare eveniment F3 prin care se atestă</p>



	<p>evenimentul suferit și operarea evenimentului în baza națională de date;</p> <p>c) probele prelevate din exploatațile comerciale de animale sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator și formularul de declarare evenimente F3, printat de pe stația de lucru a utilizatorului, prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în baza națională de date;</p> <p>d) probele prelevate de la animalele sacrificate în abatoare sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator 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 baza națională de date.</p> <p>8. Medicul veterinar oficial împreună cu reprezentanți din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică.</p> <p>9. Personalul de la recepția probelor din cadrul LSVSA și IDSA au 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 vor intra în lucru până când nu sunt îndeplinite toate cerințelor pct. 7.</p>
<p><b>B. INSPECȚIA ANIMALELOR ABATORIZATE</b></p>	
<p><b>I. ANIMALE VII</b></p>	
<p>1. se examinează ante- și post-mortem.</p> <p>2. se prelevează probe de la bovinele eligibile ca vârstă pentru testare;</p> <p>3. până în momentul în care prin examenul de laborator se va stabili un diagnostic negativ, nicio parte din corpul animalelor care au făcut obiectul sacrificării și investigației pentru ESB nu se va utiliza pentru consum și nici la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice și a medicamentelor;</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, vor verifica dacă operatorii de industrie alimentară au stabilit în cadrul programelor de autocontrol o frecvență de recoltare a probelor pentru depistarea contaminării cămii capului cu țesut nervos și respecta aceste programe, respectiv operatorii recoltează probe pe care le trimit către laboratoare în vederea efectuării analizelor</p>
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p>	
<p>1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p> <p>2. Confirmarea diagnosticului se efectuează în exclusivitate la LNR - EST din IDSA</p>	<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p> <p>2. Examinare la LSVSA și/sau, după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA.</p>
<p>C. Notificarea în cazul suspiciunii și/sau confirmării bolii se realizează conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>Animalele vii se izolează și exploatarea se pune sub restricție privind mișcarea în și dinspre exploatarea până la aflarea diagnosticului realizat de către LNR-EST. Carnea, organele și subprodusele se confiscă aplicându-se prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare și ale Regulamentului (CE) nr.1069/2009.</p> <p>Se aplică măsurile de eradicare a bolii conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p>

## 5.2. Programul pentru monitorizarea, controlul și eradicarea encefalopatiilor spongiforme transmisibile (EST) la rumegătoarele mici (scrapia la ovine și caprine) pentru anul 2014

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 amendamentele ulterioare

<p>A. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale, în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarelor mici, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>I. Supravegherea pasivă</p> <p><b>CONDUIȚA DE EXECUȚIE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</li> <li>Raport de notificare a suspiciunii/confirmării transmis ANSVSA de către DSVSA, conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare;</li> <li>Observație clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a bolii;</li> <li>Măsuri în caz de suspiciune/confirmare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</li> </ol>	<p>II. Supravegherea activă</p> <p><b>CONDUIȚA DE EXECUȚIE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</li> <li>Supraveghere prin examene de laborator;</li> <li>Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la ovinele și caprinele din grupele țintă, tipul testului rapid și rezultatele testelor, transmise de către DSVSA.</li> <li>Raportare lunară a animalelor suspecte și a cazurilor pozitive de către LNR-EST.</li> <li>Genotiparea ovinelor conform prevederilor Regulamentului Parlamentului European și al Consiliului nr. 999/2001/CE, cu amendamentele ulterioare, și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 133/2005 privind aprobarea Normei sanitare veterinare care stabilește cerințele minime pentru studiul genotipurilor de proteine prionice la rasele de ovine.</li> <li>Efectuarea testelor moleculare discriminatorii conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</li> </ol>
<p><b>PRECIZĂRI TEHNICE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Animale suspecte de a fi infectate cu scrapie prezintă animale vii, 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;</li> <li>În afara animalelor suspecte prevazute la punctul 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;</li> <li>Pentru cazurile de suspiciune prevăzute la punctele 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 punctul 1 atunci când animalele au fost puse sub observație clinică; raportul de notificare a suspiciunii de scrapie se transmite imediat de către DSVSA pe fax la ANSVSA; fișa de observație clinică se trimite ulterior, odată cu raportul de infirmare/confirmare a suspiciunii la ANSVSA;</li> </ol>	<p><b>PRECIZĂRI TEHNICE</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Se prelevează probe de creier de la toate ovinele și caprinele identificate și înregistrate în baza națională de date din următoarele grupe țintă supuse testării pentru supravegherea EST:             <ol style="list-style-type: none"> <li>ovine/caprine sacrificate pentru consum uman în vârstă de peste 18 luni;</li> <li>ovine/caprine care nu sunt sacrificate în vederea consumului uman în vârstă de peste 18 luni;</li> <li>ovine/caprine ucise în cadrul măsurilor de eradicare a bolii în vârstă de peste 18 luni, conform prevederilor capitolului A, partea II, pct. 2, 3 și 5 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</li> </ol> </li> <li>Prelevarea probelor de creier se realizează conform prevederilor Capitolului C, punctul 1 din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, cu respectarea măsurilor de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om:             <ol style="list-style-type: none"> <li>în spații special amenajate în abatoare autorizate sanitar veterinar;</li> <li>în sălile de necropsie din incinta laboratoarelor EST;</li> </ol> </li> </ol>

<p>iii. în spații destinate prelevării de probe din incinta unităților de procesare categoria 1, unităților intermediare categoria 1 și de incinerare care recepționează cadavre categoria 1, în baza art. 4 alin.(3) din Hotărârea Guvernului nr. 1210/2005.</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, conform instrucțiunilor ANSVSA.</p> <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, precizate la punctul 1.</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 la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuiuala acestuia.</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 din prezenta coloană, se prelevează obligatoriu trunchiul cerebral, iar în cazul unui rezultat pozitiv la analiza rapidă se prelevează 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.</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 prelevează 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 animalele moarte, precum și de la animalele sacrificate și confiscate în abator sau în diverse exploatații, probele de creier vor fi procesate prin test rapid, cu respectarea punctului 16 de mai jos și histologic, după caz, în funcție de prezența altor leziuni macroscopice, cu aplicarea de metode de colorare HE, HEA, Mann, Pappenheim s.a., după caz, conform precizărilor LNR-EST din cadrul IDSA. Probele cu rezultat pozitiv/neconcludent la test rapid și/sau cu rezultat histologic pozitiv se vor trimite la LNR-EST din cadrul IDSA.</p> <p>9. În cazul confirmării oficiale a EST la ovine sau caprine, se aplică cât</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>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, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, prin grija DSVSA în raza căreia a apărut acea suspiciune;</p> <p>7. În cazul în care se suspectează și alte boli decât scrapia, fără a exclude prelevarea de probe complexe pentru stabilirea diagnosticului diferențial, atunci capul animalului se va trimite la LM-EST din cadrul LSVSA, unde se prelevează 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>8. De la toate ovinele/caprinele care prezintă semne clinice nervoase, la care după maxim 15 zile de observație clinică, semnele clinice nervoase persistă chiar și după aplicarea unui tratament simptomatic, acestea se sacrifică, se prelevează 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>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 județeană și a municipiului București aplică fără întârziere măsurile prevăzute la art.12 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>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 pe fax la ANSVSA.</p> <p>11. În cazul infirmării infecției prionice aplicarea măsurilor dispuse conform art.12 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, prevăzute la punctul 9, încetează.</p> <p>12. În cazul confirmării scrapiei, se aplică măsurile, conform prevederilor art.13 și Anexei VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p>
---	---

<p>mai repede posibil măsurile de eradicare prevăzute la art. 13 și anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>10. Ancheta epidemiologică trebuie să identifice și să cuprindă obligatoriu toate aspectele prevăzute la capitolul B, punctul 1, litera b din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>11. În cazul în care prezența ESB nu poate fi exclusă pe baza rezultatelor testului circular efectuat în conformitate cu procedura prevăzută în anexa X capitolul C partea a-3-a, punctul 3.2 litera (c), DSVSA adoptă măsurile de eradicare prevăzute la capitolul B, punctul 2.2.1 din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>12. În cazul confirmării scrapiei, DSVSA pot adopta fie opțiunea 1 prezentată la litera (b), fie opțiunea 2 prezentată la litera (c), fie opțiunea 3 prezentată la litera (d) din măsurile de eradicare prevăzute la capitolul B, punctul 2.2.2 din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, numai după primirea buletinului de analiză emis de LNR-EST prin care se confirmă scrapie clasică, în conformitate cu procedura stabilită în anexa X capitolul C, partea a -3-a punctul 3.2 litera (c), cu informarea scrisă a ANSVSA.</p> <p>13. În cazurile în care este confirmată prezența scrapiei atipice, DSVSA pot adopta măsurile de eradicare prevăzute la capitolul B, punctul 2.2.3 din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>14. Animalele de peste 18 luni sau animalele cărora le-au ieșit mai mult de doi incisivi permanenți în gingie la care s-a confirmat scrapie și care sunt ucise pentru distrugere în conformitate cu dispozițiile din anexa VII punctul 2.2.2 , Opțiunea 1 prezentată la litera (b) sunt testate prin selectarea unui eșantion simplu aleatoriu, în conformitate cu nivelurile eșantioanelor stabilite în capitolul A, partea II, punctul 5 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>15. Metodele de analiză de laborator utilizate pentru diagnosticul EST sunt cele precizate de LNR - EST din cadrul IDSA în baza prevederilor Manualului OIE de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri și a prevederilor capitolul C, punctul 3.2 litera b) din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>16. 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 prevederilor Capitolului I din Norma sanitară veterinară, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>17. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru EST se realizează în</p>	
--	--



<p>exclusivitate în cadrul rețelei naționale de laboratoare de morfopatologie din cadrul LSVSA ale DSVSA, coordonate tehnic de LNR-EST din cadrul IDSA, conform arondării stabilite de ANSVSA.</p> <p>18. Confirmarea diagnosticului, inclusiv discriminarea surselor responsabile de infecțiile prionice, se efectuează în exclusivitate la LNR - EST din cadrul IDSA.</p> <p>19. Genotiparea tuturor ovinelor la care s-a confirmat scrapie clasică de LNR-EST, conform capitolului A, Partea II, pct. 8.1 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare. Genotiparea tuturor ovinelor la care s-a confirmat scrapie atipică de LNR-EST pentru codonul 141.</p> <p>20. Genotiparea aleatorie obligatorie a unui eșantion național minim de 600 de probe prelevate de la ovine prin selecție, conform Capitolul A, Partea II, pct. 8.2 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare. Prelevarea probelor se efectuează ținând cont de vârsta, rasa, tipul de producție de la ovinele sacrificate pentru consumul uman, ovinele moarte și ovinele vii, conform instrucțiunilor și țințelor transmise de ANSVSA.</p> <p>21. Genotiparea ovinelor din turma infectată (focar), în situația în care se adoptă măsurile de eradicare din Capitolul B, pct. 2.2 din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>22. În cazul în care se adoptă opțiunea 2, prezentată la litera (c), prevăzută la capitolul B, punctul 2.2.2 din anexa VII la Regulamentul CE nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, în vederea genotipării se prelevează probe de sânge pe EDTA pentru ovinele vii și probe de creier pentru ovinele la care s-a confirmat scrapie de LNR-EST și pentru ovinele moarte. Genotiparea se realizează de către Biroul de Biologie Moleculară și Organisme Modificate Genetic din cadrul IDSA.</p> <p>23. DSVSA pun în aplicare un sistem de verificare a datelor prin care să se asigure că nu sunt omise animale eligibile, ca vârstă pentru testare, de la prelevare.</p> <p>24. 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.</p> <p>25. DSVSA realizează numărul de teste stabilit de ANSVSA în baza populației de ovine și caprine existentă în fiecare județ în vederea îndeplinirii planului cifric privind numărul de teste programate a fi efectuate în anul 2014 pentru supravegherea EST.</p>	
--	--

PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
<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 antemortem 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 ce DSVSA județeană decide autorizarea distrugerii sau ridicarea restricțiilor.</p> <p>3. Medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și/sau medicii veterinari de liberă practică împuterniciți prelevează 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.</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau după caz medicul veterinar oficial prelevează probe de la ovinele și caprinele din grupele țintă.</p> <p>2. Prelevarea probelor de creier se realizează cu truse de unică folosință cu respectarea prevederilor Capitolului I din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008, numai de medicii veterinari instruiți de personalul abilitat din cadrul LSVSA.</p> <p>3. Medicul veterinar oficial sau după caz, medicul veterinar de liberă practică împuternicit are obligația completării, verificării, semnării și parafării formularului tipizat "<i>Tabel nota de însoțire a probelor</i>", 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.</p> <p>4. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit operează în baza de date 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 baza națională de date a formularului F3 se vor face concomitent și anterior trimiterii probei în laborator.</p> <p>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 baza națională de date decât pentru animale care se regăsesc staționare în exploatații aflate pe raza în care are competențe să-și desfășoare activitatea.</p> <p>6. Medicul veterinar oficial zonal împreună cu reprezentanți din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică.</p> <p>7. Probele prelevate de la ovinele supuse testării pentru scrapie vor intra în lucru în laborator numai dacă sunt îndeplinite următoarele cerințe:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) probele provin de la ovine/caprine identificate și înregistrate în baza națională de date;</li> <li>b) probele prelevate din exploatațile non-profesionale de animale sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator și formularul de declarare evenimente F3 prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în baza națională de date;</li> <li>c) probele prelevate din exploatațile comerciale de animale sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator și formularul de declarare evenimente F3,</li> </ul>

	<p>printat de pe stația de lucru a utilizatorului, prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în baza națională de date;</p> <p>d) probele prelevate de la animalele sacrificate în abatoare sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator 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 baza națională de date.</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 împreună cu reprezentanți din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică.</p> <p>10. Personalul de la recepția probelor din cadrul LSVSA județene și IDSA au obligația verificării îndeplinirii cerințelor stabilite la punctul 7 și concordanței datelor înscrise pe documentele precizate la punctul 7, înainte de a permite intrarea probelor în lucru. Probele nu vor intra în lucru până când nu sunt îndeplinite toate cerințelor punctului 7.</p>
<b>B. INSPECȚIA ANIMALELOR ABATORIZATE</b>	
<b>I. ANIMALE VII</b>	
<p>1. se examinează ante- și post-mortem.</p> <p>2. se prelezează 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 va stabili un diagnostic negativ, nicio parte din corpul animalelor care au făcut obiectul sacrificării și investigației pentru ESB nu se va utiliza pentru consum și nici la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice și a medicamentelor</p>	<p>1. Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitare veterinare, de către medici veterinari oficiali.</p>
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	
<p>1. medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p>	<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <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 conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>Animalele vii se izolează și exploatarea se pune sub restricție privind mișcarea în și dinspre exploatarea până la aflarea diagnosticului realizat de către LNR-EST.</p> <p>Carnea, organele și subprodusele se confiscă aplicându-se prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare și ale Regulamentului (CE) nr. 1069/2009.</p> <p>Se aplică măsurile de eradicare a bolii conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p>

### 5.3. Programul României pentru creșterea rezistenței ovinelor la EST pentru anul 2014

Scop:

- evaluarea incidenței genotipurilor ovinelor sensibile la EST și implicit susceptibile de a dezvolta boli prionice și eliminarea acestora din efectiv;
- constituirea unei populații inițiale de ovine cu genotip cunoscut, rezistente la scrapie, în vederea eradicării acestei boli;
- creșterea frecvența alelei ARR în cadrul efectivelor participante, reducând, în același timp, prevalența alelelor a căror contribuție la susceptibilitatea la EST a fost demonstrată.

#### Supravegherea în exploatațile nonprofesionale, exploatațile comerciale de creștere a ovinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A

SUPRAVEGHERE de tip screening

##### CONDUITA DE EXECUȚIE

Programul de creștere a rezistenței ovinelor la EST face parte din programul de monitorizare, control și eradicare a EST la rumegătoarele mici.

Programul urmărește constituirea unei populații inițiale de ovine din rasele Karakul, Țigaie, Țurcană și Merinos cu genotip cunoscut, rezistente la scrapie, în vederea creșterii frecvenței haplotipului ARR în cadrul efectivului ovin din aceste rase, reducând, în același timp, prevalența haplotipurilor despre care s-a demonstrat că determina sensibilitate la scrapie.

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 fermelor de reproducție în care să fie folosiți la montă numai berbecii rezistenți genetic la scrapie.

##### PRECIZĂRI TEHNICE

- Programul urmărește examinarea unui număr suficient de probe prelevate de la berbecii de reproducție din rasele Merinos, Țigaie, Țurcană și Karakul, crescuți în exploatați aflate pe teritoriul României pentru determinarea genotipului lor în relație cu rezistența la EST;
- DSVSA realizează o verificare inițială a statusului sanitar veterinar al exploataților care participă la program pe baza istoricului bolilor anterioare și a inspecțiilor clinice și testelor specifice de laborator, unde este cazul.
- Berbecii pentru reproducere din rasele Karakul, Țigaie, Țurcană și Merinos care participă la program vor fi supuși unui test de genotipare pentru identificarea genotipului, cu respectarea cerințelor minime prevăzute la Capitolul B, Partea 2, pct. 2 din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.
- ANSVSA, în urma unei solicitări scrise a DSVSA, poate acorda derogări de la cerințele stabilite la Capitolul B, Partea 2, pct. 2 lit. (c) și (d) din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare în scopul protejării raselor și caracteristicilor de producție.
- Recunoașterea rezistenței la scrapie a efectivelor de ovine din rasele Karakul, Țigaie, Țurcană și Merinos 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 Capitolul B, Partea 3, pct. 1, litera (b) din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.
- 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.
- Selectarea berbecilor pentru reproducere din rasele Karakul, Țigaie, Țurcană și Merinos pentru testele de genotipare se va face în baza instrucțiunilor transmise de ANSVSA prin nota de serviciu.
- Genotiparea și studiile de epidemiologie moleculară vor fi efectuate în Biroul de Biologie Moleculară și Organisme Modificate Genetic din cadrul IDSA din cadrul Institutului de Diagnostic și Sănătate Animală și în alte laboratoare din cadrul LSVSA, acreditate și desemnate de ANSVSA;
- 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 enzimactice ulterioare;



<p>10. Ambalarea probelor de sânge integral se face în suporturi dedicate - suport tuburi vacuatare, cu respectarea ordinii din tabelul de prelevare;</p> <p>11. Identificarea probelor de sânge integral se realizează cu ajutorul numărului de crotalie a 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;</p> <p>12. Pe nota de însoțire se înscriu atât data, cât și ora prelevării, cât și codul de identificare al animalului, rasa, sexul și vârsta animalului pentru a se putea face o statistică pe baza rezultatelor (pe rase, sexe etc.);</p> <p>13. 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;</p> <p>14. 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 către laborator;</p> <p>15. 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 către laborator.</p> <p>16. DSVSA transmite ANSVSA un raport privind cerințele prevăzute la Capitolul B, Partea 1, pct. 2 lit. (a) și (b) din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare. LNR-EST transmite la ANSVSA un raport privind cerințele prevăzute la Capitolul B, Partea 1, pct. 2 lit. (c) din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>17. DSVSA realizează inspecții periodice sau inopinate în exploatațile participante la program și sancționează nerespectarea implementării programului, pe teritoriul județului.</p> <p>18. 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.</p> <p>19. DSVSA furnizează la cerere informații relevante crescătorilor de ovine interesați în achiziționarea de ovine de un genotip rezistent la scrapie.</p> <p>20. 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 neașteptate.</p> <p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>1. Medicii veterinari de liberă practică împuterniciți prelevează probe de sânge integral de la berbecii de reproducție din rasele Karakul ,Tigaie, Țurcană, Merinos crescuți în exploatații aflate pe teritoriul României, conform instrucțiunilor ANSVSA.</p> <p>2. Medicii veterinari oficiali realizează o verificare inițială a statusului sanitar veterinar al exploatațiilor care participă la program.</p>
---

#### **5.4. Boala cronică cahectizantă a cervidelor (BCCC) și EST la alte rumegătoare aflate în mediul silvatic sau în captivitate**

Scop: Supravegherea cervidelor pentru BCCC și a EST la alte rumegătoare aflate în mediul silvatic sau în captivitate

I. Supraveghere pasivă	II. Supraveghere activă
CONDUIȚA DE EXECUȚIE	CONDUIȚA DE EXECUȚIE
1. Supraveghere și/sau monitorizare conform Deciziei 2007/182/CE a Comisiei din 19 martie 2007 privind un studiu asupra bolii cronice cașecizante a cervidelor;	1. Supraveghere prin examene de laborator;
2. Supraveghere clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a bolii.	2. Supraveghere și/sau monitorizare conform Deciziei 2007/182/CE, pentru bovidee, cervide și alte rumegătoare aflate în mediu silvatic sau în captivitate;
	3. Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la cervidele din grupele țintă, tipul testului rapid și rezultatele testelor, transmise de către DSVSA.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>

<p>1. Prelevarea probelor provenite de la cervide cu semne clinice și transmiterea la LNR, pentru a fi supuse examinărilor specifice, conform prevederilor capitolului C, punctul 3 din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</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; „Specia-țintă” este reprezentată de cerbul roșu (<i>Cervus elaphus</i>) sălbatic și de crescătorie;</p> <p>2. Se prelevează probele de creier provenite de la toate cervidele în vârstă de peste 18 luni din grupele țintă:</p> <p>a) cervidee sănătoase vânat;</p> <p>b) cervidee sănătoase sacrificate în abatoare;</p> <p>c) cervidee care prezintă semne clinice sau de boală;</p> <p>d) cervidee rănite sau ucise pe șosele;</p> <p>e) cervidee moarte/ucise.</p> <p>conform prevederilor Deciziei 2007/182/CE;</p> <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 cheltuielile acestuia.</p> <p>6. În cazul obținerii unui rezultat pozitiv la testul rapid realizat la 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 transmit pe faxul ANSVSA raportul de notificare a suspiciunii de BCCC; Toate părțile corpului unui cervideu declarat pozitiv la testul rapid, inclusiv pielea, sunt distruse direct în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1069/2009;</p> <p>8. Pentru fiecare caz pozitiv de EST la cervide se determină genotipul proteinei prion pe probe de creier. Genotiparea se realizează de Serviciul de biologie moleculară și organisme modificate genetic din 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, conform prevederilor Capitolului I din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>10. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru EST la cervide și alte specii de rumegătoare mici sălbatice, se realizează în cadrul rețelei naționale de laboratoare de morfopatologie din cadrul LSVSA ale DSVSA, coordonate tehnic de LNR pentru Encefalopatii Spongiforme Transmisibile din cadrul IDSA, conform arondării stabilite de ANSVSA.</p> <p>11. Metodele utilizate pentru diagnosticul EST sunt cele precizate de LNR - EST din cadrul IDSA în baza prevederilor Manualului OIE de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri și a cerințelor specificate în capitolul C, punctul 4 din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>12. Confirmarea diagnosticului se efectuează în exclusivitate la LNR - EST din cadrul IDSA, aplicându-se prevederile Deciziei 2007/182/CE și ale Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu</p>
---	---

	<p>amendamentele ulterioare.</p> <p>13. 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 va utiliza la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice și medicamentelor.</p>
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>Orice persoană care observă cervide cu comportament anormal și/sau tulburări locomotorii și/sau o stare generală proastă are obligația anunțării medicilor veterinari oficiali din cadrul DSVSA.</p>	<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA prelevează probe de la cervidele din grupele țintă.</p> <p>2. Prelevarea probelor de creier se realizează cu truse de unică folosință cu respectarea prevederilor Capitolului I din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008, numai de medicii veterinari instruiți de personalul abilitat din cadrul LSVSA.</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 pe faxul ANSVSA raportul de 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>
<p><b>INSPECȚIA ANIMALELOR ABATORIZATE</b></p>	
<p><b>I. ANIMALE VII</b></p>	
<p>-se examinează ante și post-mortem.</p> <p>-se prelevează probe de la cervidele eligibile ca vârstă pentru testare;</p> <p>-până în momentul în care prin examenul de laborator se va stabili un diagnostic negativ, nicio parte din corpul animalelor care au făcut obiectul sacrificării și investigației pentru BCCC nu se va utiliza pentru consum și nici la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice și a medicamentelor;</p>	<p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></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 Deciziei 2007/182/CE, ale Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, și ale Regulamentului (CE) nr.1069/2009.</p>
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p>	
<p>1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p>	<p>1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p> <p>2. Examinare la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA.</p>

## 6.FEBRĂ AFTOASĂ

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de febră aftoasă, fără vaccinare

Grupa de animale țintă - animale din specii receptive, domestice și sălbatiche. România are statut liber de febră aftoasă fără vaccinare. Este interzis importul de animale vii și produse ale acestora provenite din țări ce nu au statut de indemnitate fără vaccinare. Inspectarea periodică a zonelor recunoscute cu risc crescut de contaminare (granițele României cu țările terțe, târguri de animale vii, expoziții, porturi, aeroporturi).

<p>I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale</p>	<p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p>
<p>1. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p>	<p>1. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p>

<p>Are ca scop identificarea și notificarea oricărui simptom ce poate fi atribuit caz de febră aftoasă.</p> <p>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.</p> <p>Supravegherea activă</p>	<p>Are ca scop identificarea și notificarea oricărui simptom ce poate fi atribuit febrei aftoase.</p> <p>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.</p> <p>Supravegherea activă</p>
<p>a) serologic - pentru supravegherea transfrontalieră, pe zona de vecinătate cu țări terțe, în scopul menținerii capabilității 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..</p> <p>Va fi examinat un număr maxim de 400 probe ser sanguin, defalcat în mod egal între județele aflate la granița cu țările terțe. În cadrul acestor județe, probele de sânge vor fi recoltate din efectivele aflate în localități de frontieră.</p> <p>Aceste probe vor fi recoltate cu prioritate din efectivele cu evoluție masală a șchiopăturilor sau acolo unde se înregistrează o mortalitate ridicată la tineret, iar simptomatologia respectivă va fi menționată în adresa de însoțire a probelor.</p> <p>b. virusologic - în caz de suspiciune clinică și/sau de laborator se execută la animalele domestice și sălbatice receptivă conform Manualului pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri al OIE și Manualului de Diagnostic pentru Febra Aftoasă</p>	
<p>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</p>	<p>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</p>
<p>a) fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, gestionarii fondurilor de vânatoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptivă. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.</p> <p>b) supravegherea serologică se realizează prin 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 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 8.5., articolul 8.5.1.)</p> <p>c) diagnosticul se realizează în cadrul LNR-IDSA pe probe recoltate în conformitate cu prevederile Manualului Operațional pentru febra aftoasă.</p> <p>Diagnosticul de confirmare în febră aftoasă se face în conformitate cu prevederile Manualului pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri al OMSA/2009 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 113/2007 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind măsurile pentru combaterea febrei aftoase.</p>	<p>a) fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptivă. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.</p> <p>b) supravegherea serologică se realizează prin 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 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 8.5., articolul 8.5.1.)</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 Manualului pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri al OMSA/2009 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 113/2007.</p>



<p>În cazul diagnosticării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în Manualul operațional și în Planul de Contingentă pentru febra aftoasă, aprobat prin Decizia 2007/18/EC a Comisiei din 22 decembrie 2006.</p> <p>În conformitate cu definiția cazului de infecție cu virus al febrei aftoase din Codul de Sănătate al Animalelor Terestre (capitolul 8.5., articolul 8.5.1.), diagnosticul de laborator și respectiv confirmarea unei suspiciuni se realizează prin:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- izolarea pe culturi celulare și identificarea virusului (RT PCR și detecția de antigen prin ELISA);</li> <li>- detecția de antigen viral prin ELISA și detecția de genom viral prin RT – PCR în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante;</li> <li>- detecția de anticorpi prin ELISA față de proteinele structurale și nestructurale ale virusurilor febrei aftoase în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante.</li> </ul> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>
---

## 7. TUBERCULOZA BOVINĂ

Scop: menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de tuberculoză bovină

<p>I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale</p> <p>A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemne de tuberculoză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boală:</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Tuberculinare intradermică prin TCS o dată pe an la toate bovinele și bubalinele în vârstă de peste 6 săptămâni.</li> <li>2. Testarea se efectuează o singură dată în cursul anului, la un interval de maximum 12 luni față de data testării efectuate în anul anterior.</li> <li>3. Exploatația își menține statusul oficial liber de tuberculoză dacă animalele au reacționat negativ la test.</li> <li>4. Testarea se realizează conform tehnicii de tuberculinare și interpretare a rezultatelor, prevăzute la pct. 2.2.5. din anexa 2 a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine, cu modificările și completările ulterioare.</li> <li>5. Animalele pozitive la TCS se elimină din efectiv prin abatorizare pentru tăiere de control în scop de diagnostic în maximum 30 de zile de la tuberculinare</li> <li>6. Animalele neconcludente la TCS se retestează după deparazitarea internă obligatorie, în prezenta și responsabilitatea medicului veterinar oficial.</li> <li>7. Animalele cu două rezultate neconcludente la TCS sunt considerate pozitive și se elimină obligatoriu din exploatație prin tăiere de control în scop de diagnostic în maximum 30 de zile de la tuberculinare, conform art. 15 alin. (1) din Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind criteriile pentru planuri naționale de eradicare accelerată a brucelozii, tuberculozei și feuciozei enzootice bovine.</li> </ol>	<p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemne de tuberculoză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boală:</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Tuberculinare intradermică prin TCS o dată pe an la toate taurinele și bubalinele în vârstă de peste 6 săptămâni.</li> <li>2. Testarea se efectuează o singură dată în cursul anului, la un interval de maximum 12 luni față de data testării efectuate în anul anterior.</li> <li>3. Exploatația își menține statusul oficial liber de tuberculoză dacă animalele au reacționat negativ la test.</li> <li>4. Testarea se realizează conform tehnicii de tuberculinare și interpretare a rezultatelor, prevăzute la pct. 2.2.5. din anexa nr. 2 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</li> <li>5. Animalele pozitive la TCS se elimină din efectiv prin abatorizare pentru tăiere de control în scop de diagnostic în maximum 30 de zile de la tuberculinare .</li> <li>6. Animalele neconcludente la TCS se retestează după deparazitarea internă obligatorie ,în prezenta și responsabilitatea medicului veterinar oficial .</li> <li>7. Animalele cu două rezultate neconcludente la TCS sunt considerate pozitive și se elimină obligatoriu din exploatație prin tăiere de control în scop de diagnostic în maximum 30 de zile de la tuberculinare, conform art. 15 alin. (1) al Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005.</li> <li>8. Controalele prin tuberculinare intradermică se planifică astfel încât să</li> </ol>
---	---

<p>8. Controlarea prin tuberculinare intradermică se planifică astfel încât să se execute înaintea acțiunilor imunoprofilactice.</p> <p>9. La execuție se vor respecta precizările tehnice ale producătorului testului de diagnostic utilizat.</p> <p>10. Este necesară deparazitarea profilactică a animalelor.</p> <p>11. Se vor tuberculina și caprinele care sunt crescute în exploatațile de bovine de la care se livrează lapte crud către procesare, conform secțiunii IX a Regulamentului (CE) nr. 853/2004.</p> <p>12. 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>13. Nu vor fi supuse testării prin tuberculinare intradermică:</p> <p>a) animalele tratate anterior cu medicamente imunosupresoare, cum ar fi: glucocorticoizi;</p> <p>b) animalele aflate în ultima lună de gestație și cele în primele 30 de zile după fătare;</p> <p>c) animalele bolnave, aflate în tratament sau cele în convalescență.</p>	<p>se execute înaintea acțiunilor imunoprofilactice.</p> <p>9. La execuție se vor respecta precizările tehnice ale producătorului testului de diagnostic utilizat.</p> <p>10. Este necesară deparazitarea profilactică a animalelor</p> <p>11. Se vor tuberculina și caprinele care sunt crescute în exploatațile de bovine de la care se livrează lapte crud către procesare, conform secțiunii IX a Regulamentului (CE) nr. 853/2004.</p> <p>12. 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>13. Nu vor fi supuse testării prin tuberculinare intradermică:</p> <p>a) animalele tratate anterior cu medicamente imunosupresoare, cum ar fi: glucocorticoizi;</p> <p>b) animalele aflate în ultima lună de gestație și cele în primele 30 de zile după fătare;</p> <p>c) animalele bolnave, aflate în tratament sau cele în convalescență.</p>
<p>B. Testarea bovinelor în exploatațile cu status suspendat, în urma declarării unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau 2 rezultate neconcludente la lit. A pct. 1, sau în abator:</p> <p>1. În cazul unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau 2 rezultate neconcludente la testele menționate la lit. A, pct. 1, sau în abator se suspendă statusul de exploatație oficial indemnă de tuberculoză și se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010 și ale Regulamentului (CE) nr. 853/2004.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial elaborează și controlează aplicarea planului de măsuri până la clarificarea situației.</p> <p>3. Dacă prezența tuberculozei nu este confirmată, suspendarea statusului de exploatație oficial indemnă de tuberculoză poate fi ridicată în urma unei testări prin TCS, a tuturor animalelor în vârstă de peste 6 săptămâni, cu rezultate negative, efectuată la cel puțin 42 de zile după îndepărtarea animalului/lor care au reacționat pozitiv, conform pct. 3A din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>4. Examenle de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA sub coordonarea LNR-IDSA.</p>	<p>B. Testarea bovinelor în exploatațile cu status suspendat, în urma declarării unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau 2 rezultate neconcludente la lit. A pct. 1, sau în abator:</p> <p>1. În cazul unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau 2 rezultate neconcludente la testele menționate la lit. A, pct. 1, sau în abator se suspendă statusul de exploatație oficial indemnă de tuberculoză și se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010 și ale Regulamentului (CE) nr. 853/2004.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial elaborează și controlează aplicarea planului de măsuri până la clarificarea situației.</p> <p>3. Dacă prezența tuberculozei nu este confirmată, suspendarea statusului de exploatație oficial indemnă de tuberculoză poate fi ridicată în urma unei testări prin TCS, a tuturor animalelor în vârstă de peste 6 săptămâni, cu rezultate negative, efectuată la cel puțin 42 de zile după îndepărtarea animalului/lor care au reacționat pozitiv, conform pct. 3A din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>4. Examenle de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA sub coordonarea LNR-IDSA.</p>
<p>C. Testarea bovinelor în exploatațile cu status retras: acele exploatați oficial libere de tuberculoză în care bovinele cu reacție pozitivă la testul alergic, au fost eliminate,</p>	<p>C. Testarea bovinelor în exploatațile cu status retras, acea exploatație oficial liberă de tuberculoză în care bovinele cu reacție pozitivă la testul</p>

<p>iar examenele de abator și laborator au confirmat tuberculoza:</p> <p>1. Statusul oficial indemn de tuberculoză al unei exploatații trebuie să rămână anulat până ce sunt efectuate curățarea și dezinfecția incintelor și a ustensilelor iar toate animalele de vârstă mai mare de 6 săptămâni au teste consecutive de tuberculinare, primul efectuat TCS nu mai devreme de 60 de zile, iar cel de-al doilea la nu mai puțin de 4 luni și nu mai mult de 12 luni de la eliminarea ultimului animal care a reacționat pozitiv, conform alin. 3B din anexa 1 a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.*</p> <p>2. În situații concrete (ex.: în focar, pentru reducerea timpului de stingere în exploatații care prezintă succesiv animale cu rezultat pozitiv la tuberculinare; în cazul unui procent semnificativ de animale utilizarea unor metode alternative, pentru a crește gradul de confidență al diagnosticului în relație cu animalele suspecte, cum ar fi (EIAs-γ/IFN).</p> <p>3. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatațiile contaminate respectă prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 privind aprobarea Normei sanitare veterinare care introduce măsuri naționale pentru eradicarea brucelozelor, tuberculozei și leucozei bovine și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>4. Notificarea tuberculozei se face în baza prevederilor Ordinului 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.</p> <p>5. Este interzisă menținerea animalelor pozitive în efectiv.</p> <p>6. Este interzisă mișcarea animalelor pozitive sau a celor din ori contaminate către alte exploatații, cu excepția abatorului.</p> <p>7. Se retrage statusul de oficial indemn de tuberculoză al exploatației și se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p> <p>8. După declararea bolii, medicul veterinar oficial în a cărui responsabilitate este exploatația, împreună cu medicul veterinar de liberă practică împuțernicit, efectuează ancheta epidemiologică și întocmește programul de asanare.</p> <p>9. Medicul veterinar oficial comunică în scris proprietarului sau titularului de exploatație și condițiile de valorificare a animalelor și de deținătorului sau deținătorului de produse de origine animală provenite de la acestea.</p> <p>10. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA are responsabilitatea monitorizării cazurilor reactante și implementarea tuturor măsurilor de stingere a focarului de boală.</p> <p>11. Bovinele cu rezultat pozitiv la TCS sau și EIAs-γ/IFN se direcționează către</p>	<p>alergic, au fost eliminate, iar examenele de abator și laborator au confirmat tuberculoza:</p> <p>1. Statusul oficial indemn de tuberculoză al unei exploatații trebuie să rămână anulat până ce sunt efectuate curățarea și dezinfecția incintelor și a ustensilelor iar toate animalele de vârstă mai mare de 6 săptămâni au teste consecutive de tuberculinare, primul efectuat nu mai devreme de 60 de zile, iar cel de-al doilea la nu mai puțin de 4 luni și nu mai mult de 12 luni de la eliminarea ultimului animal care a reacționat pozitiv, conform alin. 3B din anexa 1 a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.*</p> <p>2. În situații concrete (ex.: în focar, pentru reducerea timpului de stingere a acestuia; în exploatații care prezintă succesiv animale cu rezultat pozitiv la tuberculinare; în cazul unui procent semnificativ de animale pozitive la testul de tuberculinare din exploatațiile calificate oficial indenne de tuberculoză), ANSVSA poate aproba utilizarea unor metode alternative, pentru a crește gradul de confidență al diagnosticului în relație cu animalele suspecte, cum ar fi (EIAs-γ/IFN).</p> <p>3. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatațiile contaminate trebuie să respecte prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 privind aprobarea Normei sanitare veterinare care introduce măsuri naționale pentru eradicarea brucelozelor, tuberculozei și leucozei bovine și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>4. Notificarea tuberculozei se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>5. Este interzisă menținerea animalelor pozitive în efectiv.</p> <p>6. Este interzisă mișcarea animalelor pozitive sau a celor din exploatațiile suspecte ori contaminate către alte exploatații, cu excepția abatorului.</p> <p>7. Se retrage statusul de oficial indemn de tuberculoză al exploatației și se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p> <p>8. După declararea bolii, medicul veterinar oficial în a cărui responsabilitate este exploatația, împreună cu medicul veterinar de liberă practică împuțernicit, efectuează ancheta epidemiologică și întocmește programul de asanare.</p> <p>9. Medicul veterinar oficial comunică în scris proprietarului sau titularului de exploatație și condițiile de valorificare a animalelor și de deținătorului sau deținătorului de produse de origine animală provenite de la acestea.</p> <p>10. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA are responsabilitatea monitorizării cazurilor reactante și implementarea tuturor măsurilor de stingere a focarului de boală.</p> <p>11. Bovinele cu rezultat pozitiv la TCS sau și EIAs-γ/IFN se direcționează către</p>
---	---



<p>abator pentru tăiere în vederea efectuării expertizei de abator, precum și a examenelor de laborator.</p> <p>12. Aceste bovine se taie în partidă separată sub supraveghere sanitară veterinară și cu aplicarea măsurilor de decontaminare și protecție a mediului.</p> <p>13. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA sub coordonarea și după caz, cu sprijinul LNR-IDSA.</p>	<p>deținătorului de animale restricțiile privind circulația animalelor și condițiile de valorificare a produselor de origine animală provenite de la acestea.</p> <p>10. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA are responsabilitatea monitorizării cazurilor reagente și implementarea tuturor măsurilor de stingere a focarului de boală.</p> <p>11. Bovinele cu rezultat pozitiv la TCS sau și EIAs-γIFN se direcționează către abator pentru tăiere în vederea efectuării expertizei de abator, precum și a examenelor de laborator; Aceste bovine se taie în partidă separată sub supraveghere sanitară veterinară și cu aplicarea măsurilor de decontaminare și protecție a mediului.</p> <p>12. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA sub coordonarea și după caz, cu sprijinul LNR-IDSA.</p>
<p>D. Exploatațiile contaminate care îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. B din anexa 4 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010 vor fi calificate oficial indenne de tuberculoză bovină.</p> <p>E. Tăierea de control a animalelor pozitive la testele tuberculinoase sau imunologice (EIAs-γIFN).</p> <p>I. 1. De la toate animalele reagente, tăiate pentru precizarea diagnosticului de tuberculoză, se prelevează 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: pleură, pulmon, ficat, splină, rinichi, organe genitale, glandă mamară.</p> <p>2. Prin grija medicului veterinar oficial din abator grupele de limfonoduri și organe menționate la pct. I. 1 se ambalează separat pe fiecare grup în parte.</p> <p>3. Confirmarea diagnosticului de tuberculoză se face conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, prin următoarele examene de laborator: morfopatologic, bacterioscopic, test biologic pe cobai.</p> <p>4. Proprietarii animalelor reagente tăiate pentru stabilirea diagnosticului se despăgubesc potrivit legii, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>5. Precizările tehnice sunt în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 și ale</p>	<p>D. Exploatațiile contaminate care îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. B din anexa 4 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010 vor fi calificate oficial indenne de tuberculoză bovină.</p> <p>E. Tăierea de control a animalelor pozitive la testele tuberculinoase sau imunologice (EIAs-γIFN).</p> <p>I. 1. De la toate animalele reagente, tăiate pentru precizarea diagnosticului de tuberculoză, se prelevează 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: pleură, pulmon, ficat, splină, rinichi, organe genitale, glandă mamară.</p> <p>2. Prin grija medicului veterinar oficial din abator grupele de limfonoduri și organe menționate la pct. I. 1 se ambalează separat pe fiecare grup în parte.</p> <p>3. Confirmarea diagnosticului de tuberculoză se face conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, prin următoarele examene de laborator: morfopatologic, bacterioscopic, test biologic pe cobai.</p> <p>4. Proprietarii animalelor reagente tăiate pentru stabilirea diagnosticului se despăgubesc potrivit legii, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p>



<p>Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>6. Examenle de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA sub coordonarea LNR-IDS.</p> <p>7. În cazul izolării <i>Mycobacterium</i> spp, tulpinile se trimit la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză în vederea tipizării fenotipice și genetice.</p> <p>8. În imposibilitatea efectuării examenului cultural se vor trimite țesuturi cu leziuni de la bovinele tăiate sau de la cobaii utilizați pentru testul biologic.</p> <p>9. Toate animalele tăiate pentru precizarea diagnosticului de tuberculoză ce prezintă leziuni ale masei gastro-intestinale vor fi examinate obligatoriu și pentru paratuberculoză.</p> <p>II. De la animalele pozitive la testele tuberculice sau și imunologice se vor colecta următoarele grupe de limfonoduri:</p> <p>a) submaxilar, retrofaringian, bronhic, mediastinal;</p> <p>b) eventual și cei mezenterici, dacă sunt măriți în volum, portali și retromamari.</p> <p>III. În cazul suspiciunii de tuberculoză în abator la inspecția post-mortem, se prelevează probe de organe cu leziuni și limfonoduri în vederea examinării morfopatologice și bacteriologice, conform normelor sanitare veterinare. Se recoltează eșantioane de organe cu leziuni și grupelor de limfonoduri afectate. În lipsa organelor afectate se prelevează numai limfonoduri cu leziuni.**</p>	<p>5. Precizările tehnice sunt în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>6. Examenle de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA sub coordonarea LNR-IDS.</p> <p>7. În cazul izolării <i>Mycobacterium</i> spp, tulpinile se trimit la LNR pentru Tuberculoză și Paratuberculoză în vederea tipizării fenotipice și genetice.</p> <p>8. În imposibilitatea efectuării examenului cultural se vor trimite țesuturi cu leziuni de la bovinele tăiate sau de la cobaii utilizați pentru testul biologic.</p> <p>9. Toate animalele tăiate pentru precizarea diagnosticului de tuberculoză ce prezintă leziuni ale masei gastro-intestinale vor fi examinate obligatoriu și pentru paratuberculoză.</p> <p>II. De la animalele pozitive la testele tuberculice sau și imunologice care la inspecția post-mortem nu prezintă leziuni, se vor colecta următoarele grupe de limfonoduri:</p> <p>a) submaxilar, retrofaringian, bronhic, mediastinal;</p> <p>b) eventual și cei mezenterici, dacă sunt măriți în volum, portali și retromamari.</p> <p>III. În cazul suspiciunii de tuberculoză în abator la inspecția post-mortem, se prelevează probe de organe cu leziuni și limfonoduri în vederea examinării morfopatologice și bacteriologice, conform normelor sanitare veterinare. Se prelevează porțiuni de organe cu leziuni și grupelor de limfonoduri afectate. În lipsa organelor afectate se prelevează numai limfonoduri cu leziuni.**</p>
<p>III. Supravegherea în exploatarea în curs de calificare</p>	
<p>Supraveghere activă</p>	
<p>1. Exploatarea care nu a îndeplinit criteriile pentru calificare în urma testelor efectuate în anul 2013 dar care au rezultate negative la tuberculinare, vor fi testate prin TU de 2 ori la interval de 6 luni în vederea calificării exploatarea oficial indenne de tuberculoză conform prevederilor lit. B lit. b) din anexa nr. 4 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p> <p>2. Calificarea exploatarea oficial indenne de tuberculoză va fi obligatorie finalizată la data de 31.12.2014.</p> <p>3. Toate taurinele și bubalinele în vârstă de peste 6 săptămâni din exploatarea nou înființate, atunci când efectul a fost alcătuit doar din animale originare din exploatarea calificate oficial indenne de tuberculoză, vor efectua primul test la 60 de zile de la alcătuire iar cel de-al doilea test nu va mai fi solicitat.</p>	

IV. Testarea bovinelor pentru export sau comerț intracomunitar, în vederea asigurării cerințelor de certificare

Supraveghere pasivă

<p>1. Bovinele destinate comerțului intracomunitar/exportului în țări terțe sunt testate pentru tuberculoza bovină anterior mișcării, test de premişcare, în centrele de colectare sau în exploatarea de origine autorizată pentru comerț intracomunitar 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 anterior expedierii din exploatarea de origine, sau în centrul de colectare.</p> <p>2. În vederea asigurării cerințelor de certificare, testul de premişcare se realizează prin TU.</p>	<p>V. Supravegherea în exploatarea comerciale de tineret la îngrășat</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>Sunt exceptați de la testul de tuberculinare, cu condiția ca aceștia să provină din exploatarea oficială indemne de tuberculoză, iar autoritatea competentă locală să garanteze că masculii pentru îngrășat nu vor fi folosiți pentru reproducție și vor fi trimiși direct la locul de tăiere.</p>
<p>VI. Supravegherea speciilor susceptibile din grădinile zoologice</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. Testarea prin gamma interferon (EIAs-<math>\gamma</math>IFN) sau tuberculinarea intradermică prin TU a speciilor susceptibile din grădinile zoologice în caz de suspiciune a bolii.</p> <p>2. Animalele cu rezultate pozitive la testul de tuberculinare se testează prin gamma interferon (EIAs-<math>\gamma</math>IFN).</p> <p>3. Animalele cu rezultat pozitiv și la testul prin gamma interferon (EIAs-<math>\gamma</math>IFN) se izolează și se scot din circuitul vizitatorilor.</p> <p>4. Testarea tuturor animalelor din specii susceptibile care au coabitat cu animalul care a obținut rezultate pozitive la testele menționate la alin. 2.</p>	<p>VII. Supravegherea bacteriologică a speciilor susceptibile din fondul cinegetic</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>Cu ocazia recoltării de trofee, pentru selecție și alte acțiuni ce sunt prevăzute în Legea nr. 407/2006 a vânătorii și a protecției fondului cinegetic, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen morfolopatologic + microscopic direct+test biologic pe cobai. Suplimentar: examen cultural+tipizare fenotipică+tipizare genetică.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>
<p>* Medicul veterinar de liberă practică împuternicit are responsabilitatea efectuării tuberculinărilor intradermice sub controlul și coordonarea medicului veterinar oficial.</p> <p>** Examinarea carcaselor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medicii veterinari oficiali.</p>	<p><b>8.LEUCOZA ENZOOTICĂ BOVINĂ</b></p> <p>Scop: eradicarea bolii și calificarea statusului de sănătate al exploatarea și atestarea acestora în vederea recunoașterii statusului de țară/zonă oficială indemnă de LEB.</p>
<p>I. Supravegherea în exploatarea non-profesionale</p> <p>A. Testarea bovinelor în exploatarea calificate oficială indemne de LEB, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatarea oficială indemnă de boală:</p>	<p>II. Supravegherea în exploatarea comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatarea comerciale de tip A</p> <p>A. Testarea bovinelor în exploatarea calificate oficială indemne de LEB, cu atestat de</p>

<p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Supravegherea serologică la bovine și bubaline se realizează prin ELISA, o dată pe an, la un interval de maximum 12 luni față de data testării efectuate în anul anterior:       <ol style="list-style-type: none"> <li>a) taurii și bivoli de reproducție autorizați;</li> <li>b) toate taurinele și bubalinele în vârstă de peste 24 de luni.</li> </ol> </li> <li>2. Examenle serologice se efectuează pe aceleași probe care se prelevează pentru bruceloza bovină.</li> <li>3. Probele de sânge sunt recoltate de medicii de liberă practică împuniticți.</li> <li>4. Testele ELISA se efectuează pe pooluri de 10 probe, conform instrucțiunilor trusei de diagnostic și recomandărilor LNR-IDSVA.</li> <li>5. Animalele cu rezultat pozitiv la ELISA vor fi testate pentru confirmare prin ID; dacă există neconcordanță între ELISA pozitiv și ID examen prin ID după 30 zile de la prima prelevare.</li> <li>6. Examenle serologice (ELISA și/sau ID) se efectuează la LSVSA.</li> <li>7. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor și din expertiză reiese că au existat neconformități la prelevare, ambalare, transportul probei/probelor, DSVSA analizează oportunitatea prelevării unei alte probe.</li> <li>8. Dacă 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 contraprobă pentru expertiză de analiză la LNR-IDSVA. Proba și contraprobă se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.</li> <li>9. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în regim de asanare prin extracție.</li> <li>10. Exploatațiile oficial indemne, în care un singur animal a reacționat pozitiv la unul din testele la care se face referire în cap. II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, se consideră contaminate și intră în regim de asanare prin extracție.</li> <li>11. Se suspendă statusul de sănătate al exploatației și rămâne suspendat până când:       <ol style="list-style-type: none"> <li>a) toate animalele în vârstă de peste 12 luni au reacționat negativ la două testări serologice;</li> <li>b) s-a efectuat o anchetă epidemiologică cu rezultate negative și toate exploatațiile legate epidemiologic cu exploatația contaminată au fost supuse măsurilor stabilite la lit. a), în conformitate cu prevederile cap. II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</li> </ol> </li> </ol>	<p>indemnită, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boală:</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Supravegherea serologică la bovine și bubaline se realizează prin ELISA, o dată pe an, la un interval de maximum 12 luni față de data testării efectuate în anul anterior, la:       <ol style="list-style-type: none"> <li>a) taurii și bivoli de reproducție autorizați;</li> <li>b) toate taurinele și bubalinele în vârstă de peste 24 de luni.</li> </ol> </li> <li>2. Examenle serologice se efectuează pe aceleași probe care se prelevează pentru bruceloza bovină.</li> <li>3. Probele de sânge sunt recoltate de medicii de liberă practică.</li> <li>4. Testele ELISA se efectuează pe pooluri de 10 probe, conform instrucțiunilor trusei de diagnostic și recomandărilor LNR-IDSVA.</li> <li>5. 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.</li> <li>6. Examenle serologice (ELISA și/sau ID) se efectuează la LSVSA.</li> <li>7. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor și din expertiză reiese că au existat neconformități la prelevare, ambalare, transportul probei/probelor, DSVSA analizează oportunitatea prelevării unei alte probe.</li> <li>8. Dacă 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 contraprobă pentru expertiză de analiză la LNR-IDSVA. Proba și contraprobă se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.</li> <li>9. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în</li> </ol>
---	---

<p>maximum 30 de zile de la eliberarea buletinului de analiză, conform art. 24 lit. b) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005.</p> <p>10. Exploatațiile oficial indemne, în care un singur animal a reacționat pozitiv la unul din testele la care se face referire în cap. II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, se consideră contaminate și intră în regim de asanare prin extracție.</p> <p>11. Se suspendă statusul de sănătate al exploatației și rămâne suspendat până când:</p> <p>a) toate animalele în vârstă de peste 12 luni au reacționat negativ la două testări serologice;</p> <p>b) s-a efectuat o anchetă epidemiologică cu rezultate negative și toate exploatațiile legate epidemiologic cu exploatația contaminată au fost supuse măsurilor stabilite la pct. a), în conformitate cu prevederile cap. II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p>	
<p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile contaminate, supuse asanării prin extracție:</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Supravegherea serologică se realizează la toate animalele în vârstă de peste 12 luni din exploatația contaminată de două ori pe an, la un interval de timp de cel puțin 4 luni și cel mult 12 luni, la cel puțin 3 luni de la îndepărtarea animalului pozitiv și ai descendenților acestuia obținuți după data probabilă a infectării.</p> <p>2. Testul ELISA se efectuează pe probe individuale de sânge.</p> <p>3. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data înștiințării deținătorului de animale, conform art. 24 lit. b) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005.</p> <p>4. Vițeei proveniți de la vaci reacționate pozitiv la examenele serologice vor părăsi efectivul numai pentru sacrificare, sub supravegherea autorităților veterinare.</p> <p>5. DSVSA poate acorda derogare de la obligativitatea tăierii vițelului unei vaci infectate, atunci când acesta a fost separat de mama lui imediat după fătare și înainte de a fi supt colostru. În acest caz, vițelul trebuie ca după identificare să rămână în exploatație până la vârsta de 24 de luni și să fie testat în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile contaminate, supuse asanării prin extracție:</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Supravegherea serologică se realizează la toate animalele în vârstă de peste 12 luni din exploatația contaminată de două ori pe an, la un interval de timp de cel puțin 4 luni și cel mult 12 luni, la cel puțin 3 luni de la îndepărtarea animalului pozitiv și ai descendenților acestuia obținuți după data probabilă a infectării.</p> <p>2. Testul ELISA se efectuează pe probe individuale de sânge.</p> <p>3. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data înștiințării deținătorului de animale, conform art. 24 lit. b) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005.</p> <p>4. Vițeei proveniți de la vaci reacționate pozitiv la examenele serologice vor părăsi efectivul numai pentru sacrificare, sub supravegherea autorităților veterinare.</p> <p>5. DSVSA poate acorda derogare de la obligativitatea tăierii vițelului unei vaci infectate, atunci când acesta a fost separat de mama lui imediat după fătare și înainte de a fi supt colostru. În acest caz, vițelul trebuie ca după identificare să rămână în exploatație până la vârsta de 24 de luni și să fie testat în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p>



<p>6. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatațile contaminate trebuie să respecte prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</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>8. Exploatațiile în care toate animalele în vârstă de peste 12 luni prezintă reacții negative la cele două teste efectuate, conform prevederilor de la pct. 1 își redobândesc statusul oficial indemn de I LEB, conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p>	<p>4. Vițeei proveniți de la vaci reacționate pozitiv la examenele serologice vor păși efectiv numai pentru sacrificare, sub supravegherea autorităților veterinare.</p> <p>5. DSVSA poate acorda derogare de la obligativitatea tăierii vițelului unei vaci infectate, atunci când acesta a fost separat de mama lui imediat după fătare și înainte de a fi supt colostru. În acest caz, vițelul trebuie ca după identificare să rămână în exploatație până la vârsta de 24 de luni și să fie testat în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>6. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatațile contaminate trebuie să respecte prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>7. Proprietarii animalelor tăiate se despăgubesc conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009, cu modificările ulterioare, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>8. Exploatațiile în care toate animalele în vârstă de peste 12 luni prezintă reacții negative la cele două teste efectuate, conform prevederilor de la pct. 1 își redobândesc statusul oficial indemn de LEB, conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p>
<p>C. Exploatațiile contaminate care îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. A din anexa 1 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010 vor fi calificate oficial indenne de LEB.</p>	<p>C. Exploatațiile contaminate care îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. A din anexa 1 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010 vor fi calificate oficial indenne de LEB.</p>

<p>D. Inspecția în abator a animalelor vii:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>În cazul în care se depistează tumori la animalele tăiate, se prelevează probe din tumoră, miocard, pulmon, ficat, rinichi, splină, efectuarea examenelor histopatologice, metoda HEA, metoda Van Gieson, metoda Romanwsky-Giemsal/Pappenheim sau metoda Lillie-Pasternack, după caz.</li> <li>În cazul unui diagnostic serologic la LEB, se examinează serologic la LSVSA toate animalele din exploatarea care permite suspiciunea de LEB, se examinează serologic la LSVSA toate animalele din exploatarea care provine animalul respectiv, rezultatul final infirmând sau confirmând diagnosticul histopatologic prezumtiv.</li> <li>Destinația cârnii și a subproduselor comestibile rezultate de la animalele diagnosticate pozitiv se stabilește de medicul veterinar oficial de abator.</li> <li>Se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările ulterioare.*</li> </ol>	<p>D. Inspecția în abator a animalelor vii:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>În cazul în care se depistează tumori la animalele tăiate, se prelevează probe din tumoră, miocard, pulmon, ficat, rinichi, splină, efectuarea examenelor histopatologice, metoda HEA, metoda Van Gieson, metoda Romanwsky-Giemsal/Pappenheim sau metoda Lillie-Pasternack, după caz.</li> <li>În cazul unui diagnostic histopatologic care permite suspiciunea de LEB, se examinează serologic la LSVSA toate animalele din exploatarea care provine animalul respectiv, rezultatul final infirmând sau confirmând diagnosticul histopatologic prezumtiv.</li> <li>Destinația cârnii și a subproduselor comestibile rezultate de la animalele diagnosticate pozitiv se stabilește de medicul veterinar oficial de abator.</li> <li>Se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările ulterioare.*</li> </ol>
<p>III. În centrele de colectare pentru export sau pentru comerț intracomunitar, pentru asigurarea cerințelor de certificare:</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>Vor fi introduse numai animale ce provin dintr-o exploatare calificată oficial indemnă de LEB.</p> <p>IV. Bovinele din localitățile Deltei Dunării (Crișan, Ceatalchioi, Chilia Veche, Jurilovca, Mahmudia, Maliuc, Murighiol, Pardina, Sfântu Gheorghe, Sulina și C.A Rosetti), nu vor mai fi testate având în vedere procentul ridicat al cazurilor pozitive și sistemul de creștere în semilibertate al acestora.</p> <p>Mișcarea animalelor în zona menționată este permisă doar către abator sau către alte exploatași cu efectuarea unui test serologic cu rezultat negativ cu cel mult 72 de ore înainte de mișcare.</p> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin testul de imunodifuzie în gel de agar – ID.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>	

\* În unitățile de tăiere autorizate sanitar-veterinar, examinarea animalelor vii se efectuează de către medicii veterinari oficiali.

### 9.PESTA PORCINĂ AFRICANĂ

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de pestă porcină africană

I. Supravegherea la porcii domestici	II. Supravegherea la porcii mistreți
1. PRECIZĂRI TEHNICE	1. PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă Aplicabilă în contextul în care România este oficial liberă de pesta porcină africană. Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de boală și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului. Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării. Se face în exploatații în care au fost introduse animale noi, la plecarea animalelor spre abator și la sosirea în abator.	Supravegherea pasivă Aplicabilă în contextul în care România este oficial liberă de pesta porcină africană. În toate județele de graniță cu Republica Moldova și Ucraina, la mistreții găsiți morți  Are ca scop identificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de boală. Cazurile suspecte se investighează imediat. Se recoltează probe de organe care se timit pentru diagnostic la LNR- IDSA
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Examinare clinică, aplicabilă în contextul în care România este oficial liberă de pesta porcină africană, dar implementează un program de supraveghere activă pentru pesta porcină clasică. În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic în relație cu țări sau zone vecine.	
a. Supravegherea serologică În cazul în care, România se va afla în situația unui risc epidemiologic crescut în relație cu țări sau zone vecine, la dispoziția ANSVSA va fi implementată supravegherea serologică la porcii domestici asupra grupurilor de animale de mare risc. Zonele și țintele vor fi stabilite în cadrul grupului de experți constituit de ANSVSA. Testarea se face pe probe de ser sau lichid toracoabdominal prelevate de la mistreți concomitent cu probele prelevate pentru pesta porcină clasică.	a. Supravegherea serologică  -
b. Supravegherea virusologică Se face prin PCR pe probe de organe, prelevate de la mistreți găsiți morți care testele virusologice pentru pesta porcină clasică au prezentat rezultat negativ; Se face pe probe prelevate de la porcinele domestice cu suspiciune de pestă porcină clasică la care testele de laborator pentru pesta porcină clasică au fost negative.	b. Supravegherea virusologică  1. De la toti mistreții împușcați pe teritoriul județelor care se află la granița cu Ucraina și Republica Moldova, se prelevează probe pentru efectuarea testelor PCR în vederea stabilirii diagnosticului  2. Se face prin PCR pe probele de organe prelevate de la mistreții găsiți

	morți.
<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Supravegherea este făcută de fermierii și muncitorii care supraveghează animalele, vânătorii, administratorii fondurilor de vânatoare, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire sau moarte. Responsabilitatea supravegherii pasive revine și autorităților competente 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 alte eventuale puncte de risc. După caz, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali.	Supravegherea este făcută de vânătorii și paznicii fondurilor de vânatoare.  După caz, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
1. După caz, probele pot fi recoltate de medici veterinari de liberă practică sau oficiali. 2. Diagnosticul se realizează în cadrul LNR-IDSAs. 3. Este obligatorie respectarea prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	1. După caz, probele pot fi recoltate de medici veterinari de liberă practică sau oficiali. 2. Diagnosticul se realizează în cadrul LNR-IDSAs. 3. Este obligatorie respectarea prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Diagnosticul de laborator se confirmă astfel: Confirmarea unui focar primar de pestă porcină africană prin teste virusologice se face când se obțin 2 teste virusologice pozitive (PCR+IFD). Confirmarea unui focar secundar de pestă porcină africană prin teste virusologice se face când se obține 1 test virusologic pozitiv. Confirmarea unui focar de pestă porcină africană prin teste serologice se face când se obțin 2 teste serologice pozitive (ELISA+Testul de imunoperoxidaza, ELISA + Immunoblotting) corelate cu datele epidemiologice și clinice. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	
Se interzice creșterea liberă a porcinelor domestice în vecinătatea fondurilor de vânatoare, precum și pe suprafața gospodăriei de gunoi și în raza acestora, în scopul evitării contactului cu populația de mistreți. Se interzice accesul porcilor domestici din exploatarea nonprofesională în suprafața efectivă a fondurilor de vânatoare.	



## 10. TURBAREA SAU RABIA

### 10.1 TURBAREA SAU RABIA ANIMALE DOMESTICE ȘI SĂLBATICE

Scopul: realizarea eficientă a programului de control, supraveghere și monitorizare a rabiei pentru apărarea sănătății publice și a sănătății animale, scăderea răspândirii rabiei în populațiile de animale domestice și sălbatică care va duce treptat la eradicarea rabiei în România.

Grupa de animale țintă: toate animalele susceptibile la infecția cu virusul rabiei în regiunile de risc din mediul urban, silvatic, rural.

<p>I. Supravegherea în exploatațile non-profesionale</p> <p>1. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Se realizează pe speciile care fac obiectul Anexei I a Regulamentului (CE) 2003/998, alte animale domestice și sălbatică, de circ și din grădinile zoologice, deținute în spații de vânzare tip pet-shop, în adăposturile de câini fără stăpân și alte spații.</p> <p>Observarea modificărilor de comportament care pot induce suspiciunea de rabie, pe tot timpul anului.</p> <p>Supravegherea activă:</p>	<p>II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A</p> <p>1. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Se realizează pe speciile care fac obiectul Anexei I a Regulamentului (CE) 2003/998, alte animale domestice și sălbatică, de circ și din grădinile zoologice, deținute în spații de vânzare tip pet-shop, în adăposturile de câini fără stăpân și alte spații.</p> <p>Observarea modificărilor de comportament care pot induce suspiciunea de rabie, pe tot timpul anului.</p> <p>Supravegherea activă:</p>
<p>a) Prin examinare clinică obligatorie și punerea sub observație timp de 14 zile a animalelor care au mușcat sau zgâriat persoane și animale.</p> <p>Grupa de animale țintă:</p> <p>1. În cazul animalelor suspecte de rabie și care au mușcat/zgâriat unul sau mai multe animale dintr-o exploatație de orice fel se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 29/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind măsurile generale de prevenire și control al rabiei la animale domestice și sălbatică, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>2. Cadavrele animalelor suspecte de turbare și ucise se distrug în întregime nejupte.</p> <p>3. După eliminarea animalelor bolnave și confirmarea bolii, animalele sănătoase rămase în exploatație pot părăsi exploatația după cel puțin 30 zile, odată cu ridicarea restricțiilor oficiale.</p> <p>4. Animalele ucise/moarte, și suspecte de rabie, se testează pentru această boală.</p> <p>b) Prin examene de laborator la animalele moarte/ suspecte și ucise, care au manifestat tulburări de comportament ce pot fi atribuite rabiei.</p> <p>Grupa de animale țintă:</p> <p>Animalele moarte/ucise, suspecte de rabie.</p> <p>Prelevarea probelor, transportul spre laborator se realizează cu respectarea strictă a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 29/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>Probele recoltate pentru rabie se examinează și pentru EST, boala Aujeszky,</p>	<p>a) Prin examinare clinică obligatorie și punerea sub observație timp de 14 zile a animalelor care au mușcat sau zgâriat persoane și animale.</p> <p>Grupa de animale țintă:</p> <p>1. În cazul animalelor suspecte de rabie și care care au mușcat/zgâriat unul sau mai multe animale dintr-o exploatație de orice fel se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 29/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>2. Cadavrele animalelor suspecte de turbare și ucise se distrug în întregime nejupte.</p> <p>3. După eliminarea animalelor bolnave și confirmarea bolii, animalele sănătoase rămase în exploatație pot părăsi exploatația după cel puțin 30 zile, odată cu ridicarea restricțiilor oficiale.</p> <p>4. Animalele ucise/moarte, și suspecte de rabie, se testează pentru această boală.</p> <p>b) Prin examene de laborator la animalele moarte/ suspecte și ucise, care au manifestat tulburări de comportament ce pot fi atribuite rabiei.</p> <p>Grupa de animale țintă:</p> <p>Animalele moarte/ucise, suspecte de rabie.</p> <p>Prelevarea probelor, transportul spre laborator se realizează cu respectarea strictă a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 29/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>

<p>BCCC și listerioză, în funcție de specie.          Investigații de laborator:          a) în cazul suspiciunii de boală:          1. examen prin IFD;          2. Inoculare intracerebrală a șoarecilor/ inoculare pe culturi celulare, atunci când IFD este negativ;          3) confirmarea bolii se realizează prin examen IFD conform manualului de diagnostic al OIE.          b) în cazul carnasierelor domestice și sălbatice găsite moarte (dintr-o zonă liberă de rabie):          - examen prin IFD cu eliberare de buletin de analiză.</p>	<p>Proble recoltate pentru rabie se examinează și pentru EST, boala Aujeszky, BCCC și listerioză, în funcție de specie.          Investigații de laborator:          a) în cazul suspiciunii de boală:          1. examen prin IFD;          2. Inoculare intracerebrală a șoarecilor/ inoculare pe culturi celulare, atunci când IFD este negativ;          3) confirmarea bolii se realizează prin examen IFD conform manualului de diagnostic al OIE.          b) în cazul carnasierelor domestice și sălbatice găsite moarte (dintr-o zonă liberă de rabie):          - examen prin IFD cu eliberare de buletin de analiză.</p>
<p>c) Supravegherea circulației tulpinilor virale          Grupa de animale țintă:          Fiecare specie pe care au existat cazuri pozitive.          Se prelevează probe de la toate animalele domestice și sălbatice pozitive la IFD și se transmit la LSVSA la LNR.</p>	
<p><b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p>	
<p>Supravegherea pasivă          Administratori ferme, proprietari exploatații nonprofesionale, administratori/gestionari ai fondurilor cinegetice, grădiniilor zoologice, circurilor, inclusiv itinerante și alte spații organizate conform legii și care adăpostesc animale; medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, medici veterinari oficiali, instituții descentralizate și organizații non-guvernamentale.</p>	
<p>Supravegherea activă:          Medic veterinar de liberă practică sau medic veterinar oficial.          În cazul în care medicul veterinar oficial decide existența unui punct de risc, se vaccinează toate animalele receptive din focar conform metodei de vaccinare recomandată de producătorul de vaccin în instrucțiunile de utilizare a acestuia.</p>	
<p>1. Examele virusologice se efectuează la LSVSA care are metode acreditate sau LNR- rabie din cadrul IDSA.          2. Toate animalele receptive la virusul rabic găsite moarte, suspecte sau cu semne clinice de rabie, precum și cele împușcate pentru determinarea eficienței vaccinării antirabice se vor testa la LSVSA prin examenul IFD pentru rabie. În cazul în care rezultatul testului IFD efectuat la LSVSA este pozitiv se declara suspiciune de boala, iar proba respectiva se va transmite la LNR-rabie din cadrul IDSA pentru confirmare. Diagnosticul rabiei se confirmă prin testul de imunofluorescență directă IFD la LNR rabie din cadrul IDSA.          I.D.S.A. are obligativitatea să informeze LSVSA rezultatul testării prin Buletin de Analiză.          În baza rezultatului Buletinului de Analiză emis de către LNR rabie din cadrul IDSA se va confirma sau infirma suspiciunea, notificarea urmând să fie făcută de către DSVSA respectivă. Pentru probele analizate în vederea confirmării suspiciunilor de rabie prin testul IFD la LNR-rabie din cadrul IDSA, nu se vor solicita rambursarea cheltuielilor pentru această testare de la U.E. .</p>	
<p>3. Inocularea pe culturi celulare se efectuează la LNR-IDSA sau LSVSA care au metode acreditate.          4. Examele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metodele HEA și Mann.          5. Probele de creier de la rumegătoare cu simptomele neuroase, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmissibile la LSVSA care dețin metode acreditate în acest scop.          Diagnosticul de laborator se confirmă prin testul de imunofluorescență directă - IFD.          Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

## 10.2. PROGRAMUL PENTRU SUPRAVEGHEREA, CONTROLUL ȘI ERADICAREA RABIEI LA VULPI ÎN ROMÂNIA PENTRU ANUL 2014

Scop: supravegherea, controlul și eradicarea rabiei la vulpi în România

<b>SUPRAVEGHERE</b>
Vaccinarea profilactica antirabică cu momeli vaccinale a populației de vulpi de pe întregul teritoriu al României prin distribuție aeriană și manuală conform Hotărârii Guvernului nr. 55/2008 pentru aprobarea Programului strategic privind supravegherea, controlul și eradicarea turbării la vulpe în România, cu modificările și completările ulterioare.
Vaccinurile antirabice vii folosite pentru vaccinarea orală a vulpilor trebuie să îndeplinească cerințele Farmacopecii Europene și recomandările Organizației Mondiale a Sănătății în privința eficacității și siguranței în utilizarea acestora.
Supraveghere activă
Se vor preleva probe de la vulpile împușcate în scop de evaluare postvaccinală.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Vaccinarea vulpilor se va desfășura în două campanii, prin distribuție aeriană, cu avionul și/sau elicopterul, respectiv 25 doze vaccinale/campanie/km2. Se vor evita localitățile (a nu se arunca momeli la mai puțin de 500 metri de localități), lăciturile de apă, autostrăzile, drumurile naționale. În jurul acestor zone evitate de distribuția aeriană, precum și în zonele greu accesibile de către avion, distribuirea momelilor vaccinale se va face manual, la intrarea în vizuină și pe traseele circulate de vulpi.
Supraveghere activă
Grupa de animale țintă: vulpi din mediul silvatic.
Prelevarea de probe de vulpi împușcate după cel puțin 45 de zile de la distribuirea vaccinului antirabice și examen de laborator: probele se prelevează, transportă cu respectarea exigentelor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. Se prelevează 8 vulpi/km <sup>2</sup> /an.
Examenul virologic prin testul de imunofluorescență directă (IFD) se realizează la toate vulpile adulte impușcate în scop de evaluare a activității de vaccinare antirabica la vulpi.
1. Test imunoenzimatic (ELISA), pentru determinarea cantitativă a anticorpilor antirabici postvaccinali din serurile recoltate de la vulpe. Se vor recolta de la vulpile vâdate în scop de evaluare a eficienței vaccinării după cel puțin 45 de zile de la finalizarea activității de distribuție, probe pentru testarea nivelului de anticorpi.
2. Identificare și caracterizare a genomului specific virusului rabic se efectuează pentru discriminarea tulpinei vaccinale de tulpina salbatica Materialul supus investigației este reprezentat de probe omogenat creier provenit de la vulpile diagnosticate ca fiind pozitive prin imunofluorescența directă (IFD).
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Vaccinarea orală a vulpilor prin distribuție aeriana va fi realizată de un furnizor de servicii Vaccinarea orală a vulpilor prin distribuție manuală la vizuină se va realiza prin gestionarii fondurilor cinegetice instruiti de catre medicii veterinari oficiali ai DSVSA.
Supraveghere activă
1. Personalul fondurilor de vânătoare instruit în cadrul DSVSA, medicul veterinar oficial al DSVSA și medicul veterinar de liberă practică, după caz. 2. Examenete virologice de supraveghere, se efectuează doar la LSVSA cu metode acreditate și/sau LNR din cadrul IDSA.
Evaluarea activității de vaccinare antirabica la vulpi: Testele ELISA pentru determinare a titrului de anticorpi antirabici postvaccinali, testele pentru depistarea markerului tetracilină și identificarea și caracterizarea a genomului specific virusului rabic se efectuează la LNR din cadrul IDSA.
Vaccinarea animalelor domestice cu risc din focare de rabie confirmate:

<p>- se efectueaza pe baza anchetei si la cererea medicului veterinar oficial.</p> <p>- se executa de catre medicul veterinar oficial.</p>
<p>Controlul oficial al realizarii activitatii de distributie a vaccinului antirabic sub forma de momeli vaccinale.</p> <p>Pe baza Regulamentului (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor, conform procedurilor ANSVSA.</p> <p>Se executa de catre medicul veterinar oficial.</p> <p>Sancțiuni: conform Hotărârii Guvernului nr. 984/2005 privind stabilirea și sancționarea contravențiilor la normele sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>Se aplică de către medicii veterinari oficiali</p>

## 11. ANTRAX

Scop: supraveghere și control în scopul monitorizării bolii pentru prevenirea apariției acesteia la om.

I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale	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, camasielor și a speciilor receptive.	Examen clinic al bovinelor, ovinelor, caprinelor, ecvinelor, porcinelor, camasielor și a speciilor receptive.
Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală.	Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală.
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
Supravegherea activă:	Supravegherea activă:
1. Se interzice deschiderea cadavrelor animalelor suspensionate a fi moarte de antrax	1. Se interzice deschiderea cadavrelor animalelor suspensionate a fi moarte de antrax
2. În caz de suspiciune se prelevează:	2. În caz de suspiciune se prelevează:
a) de la animale vii: probe de sânge sau secreții sangvinolente;	a) de la animale vii: probe de sânge sau secreții sangvinolente;
b) de la cadavre nedeschise: secreții sangvinolente și probe de sânge;	b) de la cadavre nedeschise: secreții sangvinolente și probe de sânge;
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, rinichi, limfonoduri.	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, rinichi, limfonoduri.
3. În cazurile de antrax localizat se prelevează:	3. În cazurile de antrax localizat se prelevează:
a) țesut din regiunea glosolingiană împreună cu limfonodurile adiacente și tonsile;	a) țesut din regiunea glosolingiană împreună cu limfonodurile adiacente și tonsile;
b) lichid de puncție din zona edematoasă.	b) lichid de puncție din zona edematoasă.
4. De la animalele cu formă digestivă de antrax: fragmente intestin, limfonoduri aferente, conținut digestiv sanguinolent.	4. De la animalele cu formă digestivă de antrax: fragmente intestin, limfonoduri aferente, conținut digestiv sanguinolent.
Probele prelevate se examinează bacteriologic: microscopic direct și cultural (izolarea <i>Bacillus anthracis</i> ).	
Animalele rămase în exploatații vor putea păși exploatația după minimum 15 zile de la eliminarea cazurilor suspecte de îmbolnăvire cu excepția dirjării	



spre sacrificare.
<b>INSPECȚIA ANIMALELOR ÎN ABATOR</b>
<b>I. ANIMALE VII</b>
Bovinele, ovinele, evinele și porcinele se supun inspecției ante și post-mortem.
<b>CARNE ȘI ORGANE</b>
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.
<b>MĂSURI:</b>
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.
<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă
Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
Supravegherea activă:
Examele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate, sub coordonarea LNR-IDSVA.
Tulpinile de <i>Bacillus anthracis</i> izolate la LSVSA vor fi trimise, în condiții de biosecuritate, la LNR-IDSVA pentru studii suplimentare.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin : examen microscopic direct+examen cultural+test biologic
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

## 12. BOALA DE NEWCASTLE /PSEUDOPESTA AVIARĂ

Scop: supraveghere și control bolii

<b>I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale</b>	<b>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a păsărilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</b>
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Grupa de păsări țintă: galinaceele vaccinate din exploatații nonprofesionale .	Grupa de păsări țintă: pasari domestice, porumbei voiajori din asociațiile de profil și alte păsări ținute în captivitate în exploatații înregistrate/autorizate sanitar veterinar.
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.	În exploatațiile comerciale înregistrate/autorizate, verificarea imunității postvaccinale se realizează în cadrul programelor de autocontrol, prin teste serologice RIHA.
Se vor preleva cel mult 30 probe/localitate (sat), din minimum 5 gospodării ale populației.	a) În exploatațiile de reproducție și selecție, precum și în cele de găini ouă consum, testarea imunității postvaccinale se efectuează după vaccinarea a II-a, după transfer, la 21 de zile de la vaccinare și optional la recomandarea medicului veterinar oficial, în funcție de situația epidemiologică, se prelevează 30-50 probe/fermă;
Notele de însoțire a probelor de sânge recoltate în scopul testării imunității postvaccinale, trebuie să menționeze:	b) În exploatațiile de pui de carne și curcani destinați îngrășării, testarea imunității postvaccinale se efectuează într-un interval de timp de 3
a) categoria de vârstă a păsărilor;	
b) vaccinul utilizat;	
c) data vaccinării;	
d) data prelevării probelor	

<p>e) sistemul de creștere Probele trebuie identificate conform notei de însoțire. Responsabilitatea prelevării probelor de la păsările domestice din exploatațile 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. În caz de suspiciune/confirmare a bolii de Newcastle se instituie măsuri în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 153/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind controlul bolii de Newcastle (pseudopesta aviară), cu Planul de contingență și cu Manualul Operațional.</p>	<p>săptămâni 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. Costul testelor se suportă de către deținătorul de animale. Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii.  Supravegherea serologică - are valoare limitată în cazul aplicării programelor de vaccinare contra bolii de Newcastle. Investigații virusologice - în cazul suspiciunii de boală; - în cazul obținerii de titruri neuniforme de anticorpi și mai mari de 1/512 la examenul serologic la păsările vaccinate; -supravegherea virusologică a porumbeilor aflați în evidența asociațiilor de profil se efectuează pe tamponane cloacale, la o prevalență de 10% , cu o confidență de 95% (25 probe). Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar oficial.  În caz de suspiciune/confirmare a bolii de Newcastle se instituie măsuri în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 153/2006, cu Planul de contingență și cu Manualul Operațional.</p>
<p>Diagnosticul se stabilește prin izolarea, identificarea virusului prin reacția de inhibarea a hemaglutinării cu seruri pozitive specifice și determinarea patogenității virusului izolat prin indicii de patogenitate intracerebrală și teste de biologie moleculară 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>
<p><b>13. TIFOZA AVIARĂ</b> Scop: supraveghere și control</p>	
<p>Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a păsărilor și a stațiilor de incubație industriale</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Cadrul legal este reprezentat de Decizia 2011/214/UE a Comisiei din data de 1 aprilie 2011, de modificare a anexelor II-IV la Directiva 2009/158/CE a Consiliului privind condițiile de sănătate animală care reglementează comerțul intracomunitar și importurile din țări terțe de păsări de curte și de ouă pentru incubație.</p> <p>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;</p>	

- b) exploatații de găini ouătoare cu mai mult de 350 de păsări;  
c) exploatații de curceni din specia *Meleagris gallopavo*;  
d) exploatații de prepelițe;  
e) exploatații de fazani;  
f) exploatații de potârnichei;  
g) exploatații de rațe.
2. Serotip relevant: *Salmonella gallinarum*.
3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate: ouă, embrioni, deșeuri de incubatie - 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).
4. Efectivele de păsări vor fi supravegheate sanitar veterinar, conform următorului program:
- a) În efectivele de tineret de reproducție (găini, curceni, bibilici, prepelițe, fazani, potârnichei și rațe) înainte cu 10 zile de mișcare conform fluxului tehnologic vor fi examinate bacteriologic, minimum 5 cadavre;  
b) Pe o raza 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 buncici:
- 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 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 incubatie 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 probă 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 –minimum 10 eşantioane.

<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
<p>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.</p> <p>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 .</p> <p>3. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.</p> <p>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.</p> <p>5. Efectivele depistate pozitiv pentru Salmonella gallinarum la controlul oficial se elimină.</p> <p>6. Este interzisă livrarea ouălor de incubație din unitățile contaminate.</p> <p>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.</p> <p>Această acțiune se realizează numai la solicitarea scrisă a proprietarului/administratorului, cu aprobarea DSVSA.</p>
<p>Confirmarea se efectuează prin izolarea și identificarea biochimică a grupului serologic. Tipizarea serologică se efectuează în cadrul LNR Salmoneloze a Salmonella spp.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<b>14. PULOROZA (DIAREEA ALBĂ BACILARĂ A PUILOR)</b>
<p>Scop: supraveghere și control</p>
<p>Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a păsărilor și a stațiilor de incubație industriale</p>
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
<p>Cadrul legal este reprezentat de Decizia 2011/214/UE a Comisiei din data de 1 aprilie 2011, de modificare a anexelor II-IV la Directiva 2009/158/CE a Consiliului privind condițiile de sănătate animală care reglementează comerțul intracomunitar și importurile din țări terțe de păsări de curte și de ouă pentru incubație.</p> <p>1. Supravegherea se va efectua în următoarele tipuri de exploatații de păsări:</p> <p>a) exploatații de găini de reproducție din specia Gallus gallus cu mai mult de 250 de păsări și stații de incubație de tip industrial;</p> <p>b) exploatații de găini ouătoare cu mai mult de 350 de păsări;</p> <p>c) exploatații de curceni din specia Meleagris gallopavo;</p> <p>d) exploatații de prepelițe;</p> <p>e) exploatații de fazani;</p> <p>f) exploatații de potârnicchi;</p> <p>g) exploatații de rațe.</p> <p>2. Serotip relevant: Salmonella gallinarum.</p> <p>3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate: ouă, embrioni, deșeuri de incubație - în special puf din eclozionator, coji de ouă din eclozionator, păsări vii</p>



<p>muribunde, cadavre proaspete sau congelate, organe (splină, ficat cu vezică biliară, rinichi, pulmon, gonade).</p> <p>4. Efectivele de păsări vor fi supravegheate sanitar veterinar, conform următorului program:</p> <p>a) În efectivele de tineret de reproducție (găini, curcani, bibilici, prepelițe, fazani, potârnichi și rațe) înainte cu 10 zile de mișcare conform fluxului tehnologic vor fi examinate bacteriologic, minimum 5 cadavre;</p> <p>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;</p> <p>c) toate păsările ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite tifozei aviare trebuie să fie testate;</p> <p>d) În exploatațiile de găini de reproducție se va proceda astfel:</p> <p>5. Pentru efectivele de buncici:</p> <p>a) la puii de o zi: cadavrele înregistrate pe perioada transportului, probe de meconiu, în ziua populării;</p> <p>b) pe durata vieții: în săptămânile 1-2, 4, 9-11, 13-14 pe probe de fecale;</p> <p>c) pentru producție de ouă de incubat, pe probe de fecale, lunar din fiecare hală;</p> <p>d) din incubatoare la fiecare 2 săptămâni pe cadavre, ouă cu embrioni morți în coaja, puf și meconiu.</p> <p>6. Pentru ferme de părinți:</p> <p>a) la pui de o zi: în ziua populării pe probe de cadavrele înregistrate pe perioada transportului sau probe de meconiu- maximum 10 probe ;</p> <p>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;</p> <p>7. Pentru stații de incubație de tip industrial:</p> <p>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 probă compusă din fiecare categorie precizate anterior , astfel:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- probă compusă cadavre - minimum 10 pui morți,</li> <li>- proba compusă 30 ouă cu embrioni morți,</li> <li>- proba compusă puf – minimum 5 eşantioane,</li> <li>- proba compusă meconiu –minim 10 eşantioane.</li> </ul>
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>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.</p> <p>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 .</p> <p>3. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.</p> <p>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.</p> <p>5. Efectivele depistate pozitiv pentru Salmonella gallinarum la controlul oficial se elimină.</p> <p>6. Este interzisă livrarea ouălor de incubație din unitățile contaminate.</p> <p>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.</p> <p>Această acțiune se realizează numai la solicitarea scrisă a proprietarului/administratorului, cu aprobarea DSVSA.</p>
<p>Confirmarea se efectuează prin izolarea și identificarea biochimică a grupului serologic. Tipizarea serologică se efectuează în cadrul LNR Salmoneloze a Salmonella spp.</p>

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

### 15. MICOPLASMOZA RESPIRATORIE AVIARĂ

Scop: supraveghere bolii.

<b>Supravegherea păsărilor din exploatațile comerciale</b>
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
<b>Supraveghere activă</b>
1. Conform prevederilor Deciziei 2011/214/UE.
2. Grupa de animale țintă: păsari domestice din exploatații comerciale de reproducție
3. Examine clinice, examene serologice (RSAR sau ELISA), examene anatomopatologice, embrioteste efectuate la LSVSA.
4. Tipul probelor recoltate:
a) probe de sânge de la pui de găină și de curcă de o zi;
b) 10 embrioni morți în coajă și pui neviabili de pe sitele de control pentru fiecare lot în perioada de ouat, la intervale de 30 zile în funcție de schimbarea sursei
<b>PRECIZĂRI EXECUTIE</b>
Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit în condițiile legii, sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial
Diagnosticul de laborator se confirmă prin teste de biologie moleculară.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare

### 16. BOALA VEZICULOASĂ A PORCULUI

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de boală veziculoasă a porcului  
Grupa de animale țintă porci domestici și sălbatici

I. Supravegherea în exploatațile non-profesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a porcinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Este interzis importul de animale vii și produse ale acestora provenite din țări unde evoluează boala.	Este interzis importul de animale vii și produse ale acestora provenite din țări unde evoluează boala.
Are ca scop identificarea și notificarea oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de boală veziculoasă a porcului.	Are ca scop identificarea și notificarea oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de boală veziculoasă a porcului.
În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic, la dispoziția ANSVSA vor fi implementate inspecții clinice și testări serologice în acest scop.	În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic, la dispoziția ANSVSA vor fi implementate inspecții clinice și testări serologice în acest scop.
Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatică care, în mod întemeiat, nu pot fi infirmate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR febră aftoasă și boala veziculoasă a porcului.	Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatică care, în mod întemeiat, nu pot fi infirmate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR febră aftoasă și boala veziculoasă a porcului.

Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA.	veziculoasă a porcului. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA.
<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, gestionarii fondurilor de vânatoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.	Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.
Diagnosticul de laborator și respectiv confirmarea unei suspiciuni se efectuează prin: - Izolarea și identificarea virusului (RT PCR și detecția de antigen prin ELISA); - detecția de anticorpi prin ELISA, asociată cu simptomatologie clinică caracteristică; - detecția de anticorpi prin ELISA sau simptomatologie clinică caracteristică asociate cu date epidemiologice relevante (pentru focare secundare). Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Diagnosticul de laborator și respectiv confirmarea unei suspiciuni se efectuează prin: - Izolarea și identificarea virusului (RT PCR și detecția de antigen prin ELISA); - detecția de anticorpi prin ELISA, asociată cu simptomatologie clinică caracteristică; - detecția de anticorpi prin ELISA sau simptomatologie clinică caracteristică asociate cu date epidemiologice relevante (pentru focare secundare). Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

### 17. STOMATITA VEZICULOASĂ

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de stomatită veziculoasă  
Grupa de animale ținută specii de animale receptivă domestice și sălbatice.

I. Supravegherea în exploatațile non-profesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă Este interzis importul de animale vii și produse ale acestora provenite din țări unde evoluează boala. Are ca scop identificarea și notificarea oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de stomatită veziculoasă. În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic, la dispoziția ANSVSA vor fi implementate inspecții clinice și testări serologice în acest scop. Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi infirmate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR febră aftoasă și boala veziculoasă a porcului. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA.	Supravegherea pasivă Este interzis importul de animale vii și produse ale acestora provenite din țări unde evoluează boala. Are ca scop identificarea și notificarea oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de stomatită veziculoasă. În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic, la dispoziția ANSVSA vor fi implementate inspecții clinice și testări serologice în acest scop. Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi infirmate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR febră aftoasă și boala veziculoasă a porcului. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA.
<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, gestionarii fondurilor de vânatoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile	Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptivă. Medicii

receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.	veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.
Prelevarea de probe în caz de suspiciune va fi realizată în conformitate cu prevederile Manualului operațional pentru febra aftoasă. Probele vor fi recoltate de către personal instruit, sub supravegherea medicului veterinar oficial cu echipamentul disponibil în cel mai apropiat Centru Local de Combatere a Bolilor sau DSVSA.	Prelevarea de probe în caz de suspiciune va fi realizată în conformitate cu prevederile Manualului operațional pentru febra aftoasă. Probele vor fi recoltate de către personal instruit, sub supravegherea medicului veterinar oficial cu echipamentul disponibil în cel mai apropiat Centru Local de Combatere a Bolilor sau DSVSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: - în caz de suspiciune (simptomatologie clinică și date epidemiologice relevante), probele cu rezultat negativ la febra aftoasă și boala veziuculoasă a porcului sunt expediate la LNR-IDSAs.	Diagnosticul de laborator se confirmă prin: - în caz de suspiciune (simptomatologie clinică și date epidemiologice relevante), probele cu rezultat negativ la febra aftoasă și boala veziuculoasă a porcului sunt expediate la LNR-IDSAs.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

**18. PESTA BOVINĂ (RINDERPEST)** - 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 nici o țară sau teritoriu din lume. Prin urmare, nu se testează

### 19. PESTA MICILOR RUMEGĂTOARE

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de pesta micilor rumegătoare

I. Supravegherea în exploatațile non-profesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a rumegătoarelor mici, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
1. PRECIZĂRI TEHNICE	1. PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărei simptom ce poate fi atribuit unui caz de boală și menținerea sau schimbarea statutului de sănătate a animalului.	Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărei simptom ce poate fi atribuit unui caz de boală și menținerea sau schimbarea statutului de sănătate a animalului.
Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor rumegătoare domestice sau sălbatică din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.	Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor rumegătoare domestice sau sălbatică din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.
2. Examinarea clinică	2. Examinarea clinică
Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile.	Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile.
Cazurile suspecte se investighează imediat.	Cazurile suspecte se investighează imediat.
Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării.	Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării.
Examine anatomoclinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de carantină.	Examine anatomoclinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de carantină.



<p>Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi rezolvate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la laborator. Suspiciunea se va notifica ANSVSA.</p> <p>3. Supravegherea serologică</p> <p>Toate cazurile în care s-a dispus în mod întemeiat, prelevarea de probe de la animale bolnave, ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite bolii și care în urma investigațiilor epidemiologice și clinice nu exclude boala.</p> <p>4. Supravegherea virusologică: pentru examene virusologice de diagnostic, probele se trimit de către DSVSA internaționale și sunt plătite de către DSVSA</p>	<p>Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi rezolvate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la laborator. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA.</p> <p>3. Supravegherea serologică</p> <p>Toate cazurile în care s-a dispus în mod întemeiat, prelevarea de probe de la animale bolnave, ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite bolii și care în urma investigațiilor epidemiologice și clinice nu exclude boala.</p>
<p><b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>Supravegherea pasivă</p>	
<p>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 ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire.</p> <p>Examinarea clinică</p> <p>România nu importă animale vii din speciile receptivă la pesta micilor rumegătoare 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 OIE.</p> <p>La animalele vii din speciile receptivă nou introduse prin comerțul intracomunitar sau importul din țări terțe, se respectă prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 62/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind acțiunile sanitare veterinare de supraveghere și imunoprofilactice obligatorii ale căror costuri sunt suportate de către proprietarii animalelor.</p> <p>În caz de suspiciune pe probe de sânge trimise la LNR-IDSAs.</p> <p>După caz, probele pot fi recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali.</p> <p>Testul serologic (ELISA competitiv) se realizează în cadrul LNR IDSAs</p> <p>Diagnosticul de boală se confirmă prin virusneutralizare, RT-PCR, izolare de virus, realizate în cadrul laboratorului comunitar de referință.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>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 ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire.</p> <p>Examinarea clinică</p> <p>România nu importă animale vii din speciile receptivă la pesta micilor rumegătoare 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 OIE.</p> <p>La animalele vii din speciile receptivă nou introduse prin comerțul intracomunitar sau importul din țări terțe, se respectă prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 62/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind acțiunile sanitare veterinare de supraveghere și imunoprofilactice obligatorii ale căror costuri sunt suportate de către proprietarii animalelor.</p> <p>În caz de suspiciune pe probe de sânge trimise la LNR-IDSAs.</p> <p>După caz, probele pot fi recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali.</p> <p>Testul serologic (ELISA competitiv) se realizează în cadrul LNR IDSAs</p>

**20. PLEUROPNEUMONIA CONTAGIOASĂ BOVINĂ**

Scop: menținerea statutului de țară liberă de pleuropneumonia contagioasă bovină.

I. Supravegherea în exploatațile non-profesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. 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.	1. 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 pentru această boală sunt investigate prin metode de la laborator: serologice (RFC sau ELISA), biologie moleculară (PCR) și/sau microbiologice. Animalele cu reacții serologice neconcludente sau pozitive se identifică, 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, sange, 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 sange, lichid pleural care se examinează prin examen bacteriologic, la LNR- IDSA.	2. Animalele suspicionate pentru această boală sunt investigate prin metode de la laborator: serologice (RFC sau ELISA), biologie moleculară (PCR) și/sau microbiologice. 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, sange, 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 sange, lichid pleural care se examinează prin examen bacteriologic, la LNR-IDSA.
3. Clinică, 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.	3. Clinică, 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.
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 și țesut pulmonar, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și /sau examen bacteriologic la LNR-IDSA.	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 și țesut pulmonar, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și /sau examen bacteriologic la LNR-IDSA.
<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică în prezența medicului veterinar oficial. Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic și/sau PCR.	Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică în prezența medicului veterinar oficial.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

## 21. VARIOLA OVINĂ ȘI CAPRINĂ

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

<p>I. Supravegherea în exploatațile non-profesionale</p> <p>1. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare.</p> <p>În scopul depistării rapide a eventualelor cazuri de boală și a menținerii statusului de sănătate: vizualizarea animalelor receptiv din:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- exploatație - informații și notificări făcute de fermier;</li> <li>- import – controale ale documentelor de identitate pentru fiecare lot importat.</li> </ul> <p>2. Supraveghere clinică: în zonele de protecție și de supraveghere în cazul suspiciunii de boală, conform legislației în vigoare.</p> <p>Inspekția vizuală planificată a animalelor din speciile domestice receptiv la virusul variolei ovine și caprine, aflate pe teritoriul României:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) în localitățile țintă din județele ce au fost nominalizate ca zone cu risc major sau minim de contaminare transfrontalieră;</li> <li>b) în unitățile desemnate a efectua carantina pentru animale importate, pe perioada duratei maxime de incubație a bolii, la intervale de timp mai scurte decât durata minimă a perioadei de incubație.</li> </ul> <p>Examine anatomoclinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de carantină.</p>	<p>II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a ovinelor și caprinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A</p> <p>1. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare.</p> <p>În scopul depistării rapide a eventualelor cazuri de boală și a menținerii statusului de sănătate: vizualizarea animalelor receptiv din:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- exploatație - informații și notificări făcute de fermier;</li> <li>- import – controale ale documentelor de identitate pentru fiecare lot importat.</li> </ul> <p>2. Supraveghere clinică: în zonele de protecție și de supraveghere în cazul suspiciunii de boală, conform legislației în vigoare.</p> <p>Inspekția vizuală planificată a animalelor din speciile domestice receptiv la virusul variolei ovine și caprine, aflate pe teritoriul României:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) în localitățile țintă din județele ce au fost nominalizate ca zone cu risc major sau minim de contaminare transfrontalieră;</li> <li>b) în unitățile desemnate a efectua carantina pentru animale importate, pe perioada duratei maxime de incubație a bolii, la intervale de timp mai scurte decât durata minimă a perioadei de incubație.</li> </ul> <p>Examine anatomoclinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de carantină.</p>
<p>3. În caz de suspiciune se efectuează examene de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) morfopatologice prin metodele HE, HEA/HEV, Pappenheim, pentru punerea în evidență a incluziunilor intracitoplasmice specifice pe probe de material recoltat prin biopsie, precum și țesut cutanat cu leziuni, fixat în formol;</li> <li>b) virusologice prin: <ul style="list-style-type: none"> <li>- identificarea virusului prin izolare pe culturi celulare pe probe de cruste, biopsii de țesut cutanat cu leziuni, sânge prelevat în perioada de viremie provenite de la animale vii și porțiuni de organe (limfonoduri, pulmon, ficat, etc.) și țesut cutanat cu leziuni de la animale moarte;</li> <li>- detecție de anticorpi prin testul de virusneutralizare pe probe de sânge</li> </ul> </li> </ul> <p>4. Inspekția obligatorie în abatoare și puncte de tăiere a animalelor din specii susceptibile ce provin din localități țintă, precum și a celor tăiate în perioada</p>	<p>3. În caz de suspiciune se efectuează examene de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a) morfopatologice prin metodele HE, HEA/HEV, Pappenheim, pentru punerea în evidență a incluziunilor intracitoplasmice specifice pe probe de material recoltat prin biopsie, precum și țesut cutanat cu leziuni, fixat în formol;</li> <li>b) virusologice prin: <ul style="list-style-type: none"> <li>- identificarea virusului prin izolare pe culturi celulare pe probe de cruste, biopsii de țesut cutanat cu leziuni, sânge prelevat în perioada de viremie provenite de la animale vii și porțiuni de organe (limfonoduri, pulmon, ficat, etc.) și țesut cutanat cu leziuni de la animale moarte;</li> <li>- detecție de anticorpi prin testul de virusneutralizare pe probe de sânge</li> </ul> </li> </ul> <p>4. Inspekția obligatorie în abatoare și puncte de tăiere a animalelor din specii susceptibile ce provin din localități țintă, precum și a celor tăiate în perioada</p>

de carantină după import, efectuată de personal veterinar instruit pentru recunoașterea manifestărilor clinice și a leziunilor produse de agentul cauzal.	de carantină după import, efectuată de personal veterinar instruit pentru recunoașterea manifestărilor clinice și a leziunilor produse de agentul cauzal.
<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
După caz, medicii veterinari oficiali sau de liberă practică 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.	După caz, medicii veterinari oficiali sau de liberă practică 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 provenite de la acestea, din țări care nu au statut de țară liberă de boală. În caz de suspiciune sau apariția unui focar se aplică măsurile generale de control prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 133/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare care introduce măsuri generale pentru controlul unor boli ale animalelor și măsuri specifice referitoare la boala veziculoasă a porcului, cu modificările și completările ulterioare. Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	România nu importă animale din speciile receptive la variolă ovină și caprină și nici produse provenite de la acestea, din țări care nu au statut de țară liberă de boală. În caz de suspiciune sau apariția unui focar se aplică măsurile generale de control prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 133/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare care introduce măsuri generale pentru controlul unor boli ale animalelor și măsuri specifice referitoare la boala veziculoasă a porcului, cu modificările și completările ulterioare. Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
Investigațiile de diagnostic se realizează în cadrul IDSA.	Investigațiile de diagnostic se realizează în cadrul IDSA.
Diagnosticul de confirmare a unui focar de variolă ovină și caprină se realizează numai de către IDSA - LNR.	Diagnosticul de confirmare a unui focar de variolă ovină și caprină se realizează numai de către IDSA - LNR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea virusului pe culturi celulare și identificarea prin testul de seroneutralizare în corelație cu semnele anatomoclinice și examenul morfolopatologic	Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea virusului pe culturi celulare și identificarea prin testul de seroneutralizare în corelație cu semnele anatomoclinice și examenul morfolopatologic
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

## 22. PESTA AFRICANĂ A CALULUI

Scop: menținerea statutului de țară liberă de pestă africană a calului.

I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a calilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare În scopul depistării rapide a eventualelor cazuri de boală și a menținerii statusului de sănătate: vizualizarea animalelor din exploatație, informații și	Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare În scopul depistării rapide a eventualelor cazuri de boală și a menținerii statusului de sănătate: vizualizarea animalelor din exploatație, informații și



notificări făcute de fermier.	și notificări făcute de fermier.
1. supraveghere serologică și virusologică în caz de suspiciune; 2. se testează 0,5% din animalele provenite din comerț intracomunitar, dar nu mai puțin de 2 probe pe lot; 3. se testează toate animalele din import țări terțe. 4. Probele pentru examene serologice de supraveghere se trimit la IDSA, iar pentru examene virusologice de diagnostic se trimit de IDSA cu aprobarea ANSVSA la LNR. 5. În cazul apariției de probe pozitive, se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 135/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind măsurile de control și combatere a pestei africane a calului, cu modificările și completările ulterioare, precum și prevederile legislației comunitare în vigoare.	1. supraveghere serologică și virusologică în caz de suspiciune; 2. se testează 0,5% din animalele provenite din comerț intracomunitar, dar nu mai puțin de 2 probe pe lot; 3. se testează toate animalele din import țări terțe. 4. Probele pentru examene serologice de supraveghere se trimit la IDSA, iar pentru examene virusologice de diagnostic se trimit de IDSA cu aprobarea ANSVSA la LNR. 5. În cazul apariției de probe pozitive, se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 135/2006, cu modificările și completările ulterioare, precum și prevederile legislației comunitare în vigoare.
<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA	Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA
Supravegherea activă	Supravegherea activă
a. Prelevarea probelor: medicul veterinar de liberă practică b. Probele se testează la LNR-IDSA	a. Prelevarea probelor: medicul veterinar de liberă practică b. Probele se testează la LNR-IDSA
Diagnosticul de laborator se confirmă de către laboratorul de referință al Uniunii Europene.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

### 23. BOALA AUJESZKY

Scop: supraveghere și control în scopul monitorizării bolii.

I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>1. PRECIZĂRI TEHNICE</b>
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. 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	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

vaccin marker.	cu vaccin marker.
b. Examine virusologice, în caz de suspiciune de boală și, după caz, identificarea genomului viral prin PCR la LNR-IDSA.	b. Examine virusologice, în caz de suspiciune de boală și, după caz, identificarea genomului viral prin PCR la LNR-IDSA.
c. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie de boală Aujeszky se vor examina concomitent și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile.	c. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie de boală Aujeszky se vor examina concomitent și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile.
<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Conform prevederilor Deciziei nr. 185/2008/CE a Comisiei din 21 februarie 2008 privind garanțiile suplimentare în legătură cu boala Aujeszky în schimburile intracomunitare cu porci și criteriile de furnizare despre această boală, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 83/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind garanții suplimentare în legătura cu boala Aujeszky în comerțul intracomunitar cu porci și criteriile de furnizare a informațiilor despre aceasta boală și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.	Conform prevederilor Deciziei nr. 185/2008/CE a Comisiei din 21 februarie 2008 privind garanțiile suplimentare în legătură cu boala Aujeszky în schimburile intracomunitare cu porci și criteriile de furnizare a informațiilor despre această boală, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 83/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind garanții suplimentare în legătura cu boala Aujeszky în comerțul intracomunitar cu porci și criteriile de furnizare a informațiilor despre aceasta boală și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
a. Serologică - examenele serologice se efectuează la LSVSA și /sau IDSA.	a. Serologică - examenele serologice se efectuează la LSVSA 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 HEA 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.	Diagnosticul de laborator se confirmă prin ELISA - la porcine - sau examen virusologic la rumegătoare - izolarea și identificarea virusului.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

**24. PARATUBERCULOZA****24.1. PARTUBERCULOZA LA BOVINE**

Supravegherea în exploatațile de bovine
1. Supraveghere pasivă
a) Monitorizarea paratuberculozei în populația de bovine.
b) Anunțarea cazurilor clinice de boală.

<p>c) Prelevarea de probe serologice de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator, pentru confirmarea diagnosticului.</p> <p>2. Supravegherea activă</p> <p>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 ELISA cu fază de absorbție, a tuturor bovinelor în vârstă de peste 24 luni. Toate animalele reționate pozitiv prin ELISA cu faza de absorbție, se izolează și se testează prin ELISA de confirmare. Toate animalele pozitive prin ELISA de confirmare, la solicitarea proprietarilor de animale se elimină din efectiv și se prelevează porțiuni de ileon terminal 25 - 30 cm pornind de la valvula ileo-cecală, precum și alte segmente de intestin cu leziuni și limfocentrii mezenterici aferenți în scopul examinării morfopatologice, bacterioscopice și bacteriologice pentru precizarea diagnosticului.</p> <p>3. Confirmarea bolii se realizează prin examene de laborator: histopatologic (met. HEA/HEV; ZNM) și bacteriologic pe probe de mucoasă intestinală și limfonoduri aferenți sau PCR pe probe de fecale sau raclat de mucoasa intestinală.</p> <p>4. Declararea oficială a paratuberculozei se face când la unul sau la mai multe animale tăiate, dintr-o exploatație, diagnosticul a fost confirmat postmortem prin examen morfopatologic și bacterioscopic sau PCR pe probe de fecale sau raclat de mucoasa intestinală.</p> <p>5. 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 un 6 luni cu rezultate negative.</p> <p>6. O exploatație se poate considera liberă de paratuberculoză atunci când toate animalele în vârstă de peste 24 de luni au fost testate serologic de două ori la un interval de minimum 6 luni cu rezultate negative.</p>
---

## 24. 2. PARATUBERCULOZA LA OVINE ȘI CAPRINE

<p>I. Supravegherea în exploatațiile comerciale de ovine și caprine domestice inclusiv în exploatațiile comerciale tip A</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Supravegherea prin examene serologice ELISA 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.</p> <p>2. Ovinele și caprinele în vârstă de peste 12 de luni se testează serologic prin ELISA cu fază de absorbție (screening), cu asigurarea prevalenței de 1% și confidenței de 95%.</p> <p>3. Toate animalele reționate pozitiv la testul serologic prin ELISA cu faza de absorbție se izolează și se testează prin ELISA de confirmare.</p> <p>4. Toate animalele pozitive la ELISA se vor examina bacterioscopic pe probe fecale.</p> <p>5. Toate animalele cu reacții pozitive la testele menționate la pct. 4, se elimină din efectiv și se prelevează porțiuni de ileon terminal 25 - 30 cm pornind de la valvula ileo-cecală, alte segmente de intestin cu leziuni și limfocentrii mezenterici aferenți, care se examinează morfopatologic, bacterioscopic și bacteriologic pentru precizarea diagnosticului.</p> <p>6. Confirmarea bolii se realizează prin examene de laborator: morfopatologice (met. HEA/HEV și ZNM), și bacteriologice pe probe de mucoasă intestinală și limfonoduri aferenți.</p> <p>7. Declararea oficială a paratuberculozei se face când la unul sau la mai multe animale tăiate, dintr-o exploatație, diagnosticul a fost confirmat postmortem prin examen morfopatologic (met. HEA/HEV și ZNM), bacterioscopic.</p>
<p>II. Efectuarea examenului necropsic la animalele moarte sau tăiate și se trimite la laborator pentru examene morfopatologice și bacterioscopice probe de mucoasă intestinală și limfonoduri aferente.</p>
<p>III. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale de ovine și caprine în vederea asigurării cerințelor de certificare 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>

Supraveghere pasivă	
<p>1. Monitorizarea paratuberculozei în populația de ovine și caprine.</p> <p>2. Anunțarea cazurilor clinice de boală.</p> <p>3. Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea diagnosticului.</p>	
Ovinele și caprinele pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții:	
<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) paratuberculoza nu a fost diagnosticată clinic în ultimele 12 luni;</p> <p>c) nu a fost adus în atenția medicului veterinar oficial, responsabil cu eliberarea certificatului de sănătate, nici un fapt care sugerează că cerințele de la pct. (b) nu au fost îndeplinite;</p> <p>d) 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 pct. (b).</p>	
IV. Supravegherea în centrele de colectare material seminal de berbeci și țapi	
Supraveghere activă	
<p>1. Supravegherea prin examen serologic ELISA cu fază de absorbție a berbecilor și țapilor de reproducție la autorizare și de două ori pe an, cu 14 zile înainte de și după campania de montă.</p> <p>2. În cazul obținerii unor rezultate pozitive se aplică prevederile de la secțiunea I.</p>	
V. La rumegătoarele sălbatice în captivitate și semicaptivitate din rezervații naturale, parcuri, grădini zoologice.	
Supraveghere pasivă	
<p>1. Supraveghere prin examen necropsic al tuturor animalelor moarte sau tăiate în captivitate, precum și a celor vânaute sau moarte în rezervații naturale.</p> <p>2. De la animalele cu leziuni suspecte de paratuberculoză se prelevează fragmente de intestin cu limfonodurile aferente pentru examene de laborator bacterioscopic și histopatologic (met. HEA/HEV și ZNM).</p> <p>3. Arealul în care au fost depistate animale cu paratuberculoză se supune acțiunilor de vânatoare intensivă sau prin depopulare totală în cazul animalelor crescute în captivitate.</p>	
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen morfopatologic+examen microscopic direct.	
Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare..	

## 25. BRUCELOZA LA BOVINE

Scop: menținerea statutului României de stat membru al UE oficial indemn de bruceleză bovină

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Supraveghere activă	Supraveghere activă
<p>1. La toate bovinele în vârstă de peste 24 luni se efectuează testarea prin Roz Bengal (RBT) la un interval de minimum 3 luni și maximum 12 luni față de data testării efectuate în anul anterior.*</p> <p>2. În caz de suspiciune, prelevările de probe se efectuează în prezența medicului veterinar oficial.</p>	<p>1. La toate bovinele în vârstă de peste 24 luni se aplică unul din următoarele regimuri de testare, în conformitate cu cerințele prevăzute de Anexa A II, lit. (c) din Directiva 64/432/CEE, transpusă prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu</p>



<p>3. Analizele pentru cazurile suspecte se efectuează numai în cadrul LNR.</p> <p>4. Bovinele care au avut un rezultat pozitiv la RBT , vor fi tesate 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 cELISA sau unui test alergic.</p> <p>5. Se suspendă statusul oficial indemn al exploatației și rămâne suspendat până la îndeplinirea cerințelor prevăzute de Anexa A II, pct. 3 B din Directiva 64/432/CEE a Consiliului din 26 iunie 1964 privind problemele de inspecție veterinară care afectează schimburile intracomunitare cu bovine și porcine, transpusă în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>6. Se recurge la tăierea animalelor pentru confirmarea bolii doar în cazul obținerii rezultatelor pozitive la testele menționate la pct. 4, a anchetei epidemiologice care să identifice sursa infecției și a analizei de risc.</p>	<p>modificările și completările ulterioare:</p> <p>a) trei teste 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>2. Pentru testarea bovinelor poate fi utilizat unul din regimurile de testare de la pct. 1. Alegerea unuia din regimurile de testare de la alin. 1. se face pe baza analizei documentate cost beneficiu efectuată între DSVSA – LSVSA și exploatațiile comerciale de bovine.</p> <p>3. 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>4. Probele de lapte se trimit spre examinare la LNR sau LSVSA desemnate în baza graficului elaborat de LNR în colaborare cu DSVSA .</p> <p>5. Graficul de prelevare a probelor de lapte este stabilit de către DSVSA de comun acord cu LNR-IDSVA.</p> <p>6. În cazul unor rezultate pozitive la testul ELISA pe probe de lapte, se recurge la testarea prin Roz Bengal pe probe de sânge prelevate de la bovinele care au depus laptele la mulsul din care s-a efectuat testarea; Testarea de confirmare trebuie să se efectueze pe probe de sânge recoltate de la fiecare animal.</p> <p>7. Bovinele care au avut un rezultat pozitiv la testul Roy Bengal, vor fi tesate 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 cELISA sau unui test alergic.</p> <p>8. Se suspendă statusul oficial indemn al exploatației și rămâne suspendat până la îndeplinirea cerințelor prevăzute în Anexa A II, pct. 3 B din Directiva 64/432/CEE, transpusă în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>9. Se recurge la tăierea animalelor pentru confirmarea bolii doar în cazul obținerii rezultatelor pozitive la testele menționate la pct. 7, a anchetei epidemiologice care să identifice sursa infecției și a analizei de risc.</p>
<p>B. Testarea vacilor, bivolițelor și junincilor care au avortat sau care prezintă manifestări clinice ce conduc la suspiciunea infecției brucelice. Supraveghere pasivă</p>	<p>B. Testarea vacilor, bivolițelor și junincilor care au avortat sau care prezintă manifestări clinice ce conduc la suspiciunea infecției brucelice.</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>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 exploatațile cu status suspendat.</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 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 concordanță 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.</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 retrofaringiene și retromamare (pentru femele), respectiv inghinale (pentru masculi), în vederea efectuării examenului bacteriologic pentru izolare și genotipare de <i>Brucella</i> spp.**</p> <p>7. Examenele 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>C. Testarea bovinelor în exploatațile cu status suspendat.</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 concordanță 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 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 inghinale (pentru masculi), în vederea efectuării examenelor anatomopatologice și bacteriologice pentru izolare și genotipare de <i>Brucella</i> spp.</p> <p>7. Examenele bacteriologice se efectuează la LSVSA care dețin</p>

	<p>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 exploatațile cu status retras.</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. În cazul în care într-o exploatație au fost diagnosticate animale 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 vârsta 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 exploatațile cu status retras.</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 vârsta 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 I prin RFC (tehnica EU-RL) se sacrifică și se prelevează de la acestea următoarele probe pentru efectuarea examenelor anatomopatologice și bacteriologice: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari /inghinali la masculi, genitali), splină, glanda mamară, țestut și fluide uterine și sânge.</p> <p>6. Analizele se efectuează numai la laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.</p> <p>7. Boala se confirmă la LNR-IDSa, prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară.</p> <p>IV. Testarea materialului seminal introdus prin comerț intracomunitar/import din țări terțe.</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. Testare, numai în caz de suspiciune, a 1% din fiecare ejaculat, dar nu mai puțin de o paită din lotul provenit din același ejaculat, dacă acesta conține mai puțin de 100 de paitete.</p> <p>2. Toate paitetele infectate, componente ale ejaculatului respectiv se denaturează, nefiind permisă utilizarea acestora în cadrul inseminării artificiale.</p> <p>3. Probele sunt prelevate de medicii veterinari oficiali.</p> <p>4. Analizele bacteriologice se efectuează la IDSa sau la laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.</p> <p>V. Supravegherea în exploatațile comerciale de tineret la îngrășat</p> <p>Supraveghere pasivă</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 I prin RFC (tehnica EU-RL) se sacrifică și se prelevează de la acestea următoarele probe pentru efectuarea examenelor anatomopatologice și bacteriologice: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari /inghinali la masculi, genitali), splină, glanda mamară, țestut și fluide uterine și sânge.</p> <p>6. Analizele se efectuează numai la laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.</p> <p>7. Boala se confirmă la LNR-IDSa, prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară.</p> <p>IV. Testarea materialului seminal introdus prin comerț intracomunitar/import din țări terțe.</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. Testare, numai în caz de suspiciune, a 1% din fiecare ejaculat, dar nu mai puțin de o paită din lotul provenit din același ejaculat, dacă acesta conține mai puțin de 100 de paitete.</p> <p>2. Toate paitetele infectate, componente ale ejaculatului respectiv se denaturează, nefiind permisă utilizarea acestora în cadrul inseminării artificiale.</p> <p>3. Probele sunt prelevate de medicii veterinari oficiali.</p> <p>4. Analizele bacteriologice se efectuează la IDSa sau la laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.</p> <p>V. Supravegherea în exploatațile comerciale de tineret la îngrășat</p> <p>Supraveghere pasivă</p>

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 (aparatură genitală 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 care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.
Diagnosticul de laborator 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..

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

\*\* Probele sunt recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți în prezenta medicului veterinar oficial.

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

## 26. BRUCELOZA LA OVINE ȘI CAPRINE (Infecția cu *Brucella melitensis*)

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 exploatațile 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 precoce a probei atribuite brucelozei și menținerea sau schimbarea statutului de sănătate a animalului.	Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit brucelozei și menținerea sau schimbarea statutului de sănătate a animalului.
Examinarea clinică	Examinarea clinică
Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte la 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
A. Ovinele și caprinele în vârstă de peste 6 luni se supraveghează serologic, odată pe an.	A. Ovinele și caprinele în vârstă de peste 6 luni se supraveghează serologic, odată pe an.



<p>Supraveghere serologică prin RSAR Roz Bengal, astfel:</p> <p>a) toți masculii pentru reproducție înainte de campania de montă</p> <p>b) 5% din efectivele de ovine existente în exploatațile nonprofesionale din fiecare localitate;</p> <p>c) 5% din efectivele de caprine existente în exploatațile nonprofesionale din fiecare localitate;</p> <p>d) toate animalele provenite din comerțul intracomunitar/import introduse nou în exploatație.</p>	<p>Supraveghere serologică prin RSAR Roz Bengal, astfel:</p> <p>a) toți masculii pentru reproducție înainte de campania de montă</p> <p>b) 5% din efectivele de ovine existente în exploatațile comerciale;</p> <p>c) 5% din efectivele de caprine existente în exploatațile comerciale;</p> <p>d) 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-IDSAs, pentru confirmare.</p> <p>Boala se confirmă la LNR-IDSAs, prin examene serologice și de biologie moleculară.</p> <p>În cazul în care mai mult de 5% din probele testate, pe schimbările intracomunitare de ovine și caprine.</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 B.melitensis, 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), splina, glanda mamara, țesuturi și fluide uterine și sânge. Probele se trimit la laborator pentru examen anatomopatologic și bacteriologic.</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-IDSAs, pentru confirmare.</p> <p>Boala se confirmă la LNR-IDSAs, 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 C la Directiva 91/68/CEE.</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 B.melitensis, 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), splina, glanda mamara, țesuturi și fluide uterine și sânge. Probele se trimit la laborator pentru examen anatomopatologic și bacteriologic.</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 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, uter, glandă mamară;</p> <p>d) Probe de la rumegătoarele sălbătice 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</p>

	<p>mamare, uter, 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)
C. Animalele domestice nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe.	C. Animalele domestice și sălbatice nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe.
Se examinează un procent de 1% din animale prin Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL),	Se examinează un procent de 1% din animale prin Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL),
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	
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	
Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac în prezența medicului veterinar oficial.	
Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.	
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 (B. melitensis) și a Deciziei 2003/467/CE, prin care România a fost recunoscută oficial ca țară oficial indemnă de bruceloză ( <i>Brucella melitensis</i> ).	
Supravegherea activă	
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit.	
2. Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac în prezența medicului veterinar oficial.	
Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.	
3. De la animalele seropozitive tăiate probele sunt recoltate de medici veterinari de liberă practică sub coordonarea și controlul medicului veterinar oficial.	
4. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sub coordonarea LNR-IDS A.	
5. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA teritoriale vor fi trimise la LNR-IDS A în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.	
Diagnosticul de laborator 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..	

## 27. BRUCELOZA LA OVINE, RESPECTIV INFECȚIA CU BRUCELLA OVIS (EPIDIDIMITA INFECȚIOASĂ)

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Directivei 91/68/CE a Consiliului din 28 ianuarie 1991 privind condițiile de sănătate animală ce reglementează schimburile intracomunitare cu ovine și caprine, transpusă în legislația națională prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațile de ovine cu destinația de creștere și reproducție

1. Supraveghere pasivă

<p>a. Monitorizarea epididimitei infectioase în populația de ovine.</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. Berbecii pentru reproducție cu destinația export sau comerț intracomunitar, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții:</p> <p>a) să provină dintr-o exploatare în care nu a fost diagnosticat nici un caz de epididimită contagioasă (<i>Brucella ovis</i>) în cursul ultimelor 12 luni;</p> <p>b) să fi fost ținuți în permanență în această exploatare timp de 60 de zile înainte de expediere;</p> <p>c) în intervalul de 30 de zile înainte de expediere să fi fost supuși cu rezultate negative unei reacții de fixare a complementului (tehnica OIE), efectuate în conformitate cu anexa nr. 4 la Ordinul nr. 290/2006, cu modificările ulterioare.</p> <p>3. Toți masculii pentru reproducție înainte de campania de montă.</p> <p>4. Animalele cu rezultate pozitive la testul serologic se castrază.</p> <p>5. De la animalele tăiate sau castrate, cu forme clinice de epididimită sau cu rezultate pozitive la examenele serologice, se trimit probe de testicule în vederea efectuării examenelor bacteriologice pentru izolarea și genotiparea <i>Brucella ovis</i>.</p> <p>6. Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.</p> <p>7. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate, sub coordonarea LNR- IDSA.</p> <p>8. Tulpinile de <i>Brucella spp</i> izolate în LSVSA vor fi trimise la LNR-IDSA, în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.</p> <p>9. Costurile programului de control al Epididimitei contagioase (<i>Brucella ovis</i>) în vederea evaluării statusului de sănătate al animalelor care fac obiectul importului, exportului, comerțului intracomunitar este suportat de către deținătorul de animale.</p> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetică a <i>Brucella ovis</i>.</p> <p>Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>
---

## 28. BRUCELOZA LA PORCINE

Scop: eradicarea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a porcinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Pe tot teritoriul țării.	Pe tot teritoriul țării.
Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a poate fi atribuit unui caz de bruceleză și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului.	Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de bruceleză 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 comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare se vor izola și se vor investiga serologic și, după caz, bacteriologic pentru bruceleză.	Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare se vor izola și se vor investiga serologic și, după caz, bacteriologic pentru bruceleză și, după caz, bacteriologic pentru

<p>cele aflate în localități învecinate cu zona silvatică</p>	<p>bruceloză. Se vor avea în vedere în mod deosebit, porcinele de reproducție, în mod deosebit la cele aflate în localități învecinate cu zona silvatică</p>
<p>Supravegherea activă</p> <p>Supravegherea serologică: A. 1. 10 % din scroafe, o dată pe an; 2. toți masculii necastrați, trimestrial; 3. scroafele și vieri care prezintă semne clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică, inclusiv toate scroafele care au avortat, după 14 - 21 zile de la avort; 4. toate scroafele și scrofițele montate cu vieri diagnosticați cu bruceloză Supravegherea serologică prin RSAR Roz Bengal (sau SAT) și RFC (tehnica EU-RL). 1. Cazurile pozitive și neconcludente în RFC (tehnica EU-RL), se trimit la LNR-IDSAs, pentru confirmare. 2. 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 sange de la vieri cu care au fost montate scroafele care au avortat. 3. De la vieri cu rezultat pozitiv la testele serologice se trimit la laborator testicule și eventual material seminal în vederea efectuării investigațiilor bacteriologice de confirmare/infirmare a bolii. 4. Boala se confirmă la LNR-IDSAs, prin examene serologice, bacteriologice (izolarea și identificarea <i>B. suis</i>). 5. În exploatațile în care se confirmă infecția brucelică se aplică sistarea reproducției și asanarea.</p>	<p>Supravegherea activă</p> <p>Supravegherea serologică: În exploatațile comerciale înregistrate/ autorizate: A. 1. vieri de reproducție - la intrarea în exploatație și apoi trimestrial; 2. 10 % din scroafele și scrofițele pentru reproducție, o dată pe an; 3. scroafele și vieri care prezintă semne clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică inclusiv toate scroafele care au avortat, după 14-21 zile de la avort; 4. toate scroafele și scrofițele montate cu vieri diagnosticați cu bruceloză. Supravegherea serologică prin RSAR Roz Bengal (sau SAT) și RFC (tehnica EU-RL). 1. Cazurile pozitive și neconcludente în RFC (tehnica EU-RL), se trimit la LNR-IDSAs, pentru confirmare. 2. 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 sange de la vieri cu care au fost montate scroafele care au avortat. 3. De la vieri cu rezultat pozitiv la testele serologice se trimit la laborator testicule și eventual material seminal în vederea efectuării investigațiilor bacteriologice de confirmare/infirmare a bolii. 4. Boala se confirmă la LNR-IDSAs, prin examene serologice, bacteriologice (izolarea și identificarea <i>B. suis</i>). 5. În exploatațile în care se confirmă infecția brucelică se aplică sistarea reproducției și asanarea.</p>
<p>B. Animalele nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe. Testarea se face serologic prin RSAR Roz Bengal (sau SAT) și RFC (tehnica EU-RL), 10 % din scroafe și totii vieri.</p>	
<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.</p>	



D. Supraveghere bacteriologică și serologică obligatorie a speciilor susceptibile, 10% din mistreți (din probele pentru PPC) și iepuri cu leziuni din fondul cinegetic sau obținuți prin vânatoare. Serologic prin RSAR Roz Bengal (SAT) și RFC (tehnica EU-RL), Pentru examene de laborator de la mistreți și iepuri se prelevează următoarele probe: aparat genital femel/mascul, splină, ficat, limfonoduri, pulmon, conținut abcese, sange, 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
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă
Procedura de supraveghere cuprinde crescătorii implicați zilnic în relația cu animalele, vânătorii, administratorii fondurilor de vânatoare, 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 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 medicului veterinar oficial.
2. Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele 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 <i>Brucella</i> 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 laborator se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetică a speciei și biovariantelor <i>Brucella suis</i> .
Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare..

## 29. CAMPILOBACTERIOZA BOVINĂ

Scop: Supraveghere în scopul menținerii stării de sănătate și nediseminării agenților abortigeni la reproducători

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Pe tot teritoriul țării, la toate bovinele domestice din ferme sau crescute în libertate	Pe tot teritoriul țării, la toate bovinele domestice din ferme sau crescute în libertate.
Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală.	Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală.
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
Supravegherea activă	Supravegherea activă

1. Prin examene de laborator pe probe de secreții prepuțiale de la tauri și bivoli pentru montă naturală din taberele de vară, de 2 ori la interval de 7 zile: a) înaintea sezonului de pășunat, într-o perioadă nu mai mare de 14 zile; b) imediat după întoarcerea la stabulație; c) mamelor de tauri prin examinarea de mucus vaginal. 2. Înainte de prelevarea probelor taurii și bivolii se țin în repaos sexual 7 zile. 2. De la femelele care au avortat se trimit la laborator avortoni și învelitori placentare.	1. Prin examene de laborator pe probe de secreții prepuțiale de la tauri și bivoli pentru montă naturală din taberele de vară, de 2 ori la interval de 7 zile: a) înaintea sezonului de pășunat, într-o perioadă nu mai mare de 14 zile; b) imediat după întoarcerea la stabulație; c) mamelor de tauri prin examinarea de mucus vaginal. 2. Înainte de prelevarea probelor taurii și bivolii se țin în repaos sexual 7 zile. 2. De la femelele care au avortat se trimit la laborator avortoni și învelitori placentare.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.	Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial. Examele de laborator la LSVSA, sub coordonarea LNR- IDSA. Tulpinile de <i>Campylobacter</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR- IDSA pentru caracterizare fenotipică și genetică Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen cultural+identificare fenotipică și genetică a speciilor și subspeciilor <i>Campylobacter</i> spp.	Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial. Examele de laborator la LSVSA, sub coordonarea LNR- IDSA. Tulpinile de <i>Campylobacter</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR- IDSA pentru caracterizare fenotipică și genetică Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen cultural+identificare fenotipică și genetică a speciilor și subspeciilor <i>Campylobacter</i> spp.

### 30. CAMPILOBACTERIOZA LA ALTE SPECII DE INTERES ECONOMIC: ovine, suine, păsări

Scop: Supraveghere în scopul asigurării sănătății publice

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a ovinelor, porcinelor, păsărilor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Pe tot teritoriul țării, la ovine, porcine, păsări din exploatați Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. Supravegherea activă	Pe tot teritoriul țării, la ovine, porcine, păsări din exploatați Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. Supravegherea activă
Prelevarea de probe de fecale proaspete, masa intestinală/probe cecumuri și organe de la ovine, porcine și păsări pentru examene de laborator	Prelevarea de probe de fecale proaspete, masa intestinală/probe cecumuri și organe de la ovine, porcine și păsări pentru examene de laborator
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.	Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.

Supravegherea activă – la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale	Supravegherea activă– la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale
Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial. Examenle de laborator la LSVSA, sub coordonarea LNR-IDSAs. Tulpinile de <i>Campylobacter</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR-IDSAs pentru caracterizare fenotipică și genetică.	Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial. Examenle de laborator la LSVSA, sub coordonarea LNR-IDSAs. Tulpinile de <i>Campylobacter</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR-IDSAs pentru caracterizare fenotipică și genetică.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen cultural+identificare fenotipică și genetică a speciilor și subspeciilor <i>Campylobacter</i> spp	Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen cultural+identificare fenotipică și genetică a speciilor și subspeciilor <i>Campylobacter</i> spp

### 31. RINOTRAHEITA INFECȚIOASĂ BOVINĂ – IBR

Scop: controlul bolii.

Supravegherea în exploatațiile comerciale	Supravegherea în exploatațiile comerciale
Supravegherea activă: I. Supravegherea serologică prin ELISA pentru: a) Taurii și bivoli autorizați pentru reproducție pe teritoriul României, de două ori pe an, în semestrele I și II. b) Tăurași care se achiziționează pentru reproducție, după împlinirea vârstei de plecare din ferma de origine și la minimum 21 de zile de la intrarea în carantină în ferma de destinație; Probele de sânge se prelevează de la animale nevaccinate anti - IBR-IPV și se testează la LSVSA abilitate și/sau LNR-IDSAs. Testarea bovinelor în exploatațiile comerciale de bovine, autorizate sanitar-veterinar: Supraveghere activă 1. Se aplică program voluntar de vaccinare, utilizând vaccinuri cu marker. 2. Se 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. 3. DSVSA transmite la ANSVSA graficul notificărilor privind vaccinarea. Diagnosticul etiologic se stabilește prin examene de laborator :serologie (ELISA) și virusologice (izolare de virus).	Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, , inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A PRECIZĂRI TEHNICE 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. Supravegherea activă Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului prin

### 32. TRICHOMONOZA BOVINĂ

Scop: supraveghere în vederea nediseminării agenților abortigeni

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, , inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A PRECIZĂRI TEHNICE 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. Supravegherea activă Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului prin
PRECIZĂRI TEHNICE 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. Supravegherea activă Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului prin	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, , inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A PRECIZĂRI TEHNICE 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. Supravegherea activă Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului prin

tehnică preparatului direct și/sau prin tehnică cultivării pe mediu. Testarea materialului seminal introdus prin comerț intracomunitar/import din intracomunitar/import din țări terțe în caz de suspiciune înainte de prelevarea probelor taurii și bivoliilor se țin în repaus sexual 7 zile. Materialul seminal infectat se denaturează.	tehnică preparatului direct și/sau prin tehnică cultivării pe mediu. Testarea materialului seminal introdus prin comerț intracomunitar/import din țări terțe în caz de suspiciune înainte de prelevarea probelor taurii și bivoliilor se țin în repaus sexual 7 zile. Materialul seminal infectat se denaturează.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b> Supravegherea pasivă	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b> Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. Supravegherea activă	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. Supravegherea activă
Examenele de laborator se efectuează la IDSA și laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Examenele de laborator se efectuează la IDSA și laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

### 33. ARTRITA/ENCEFALITA CAPRINĂ

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Directivei 91/68/CE, transpusă în legislația națională prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile de caprine destinate creșterii și reproducerii Supraveghere pasivă	Supravegherea în exploatațiile de caprine destinate creșterii și reproducerii Supraveghere pasivă
1. a) Monitorizarea artritei-encefalitei caprine în populația de caprine. 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. Caprinele pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții: 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; b) artrita/encefalita caprină nu a fost diagnosticată clinic în ultimii 3 ani; c) totuși, aceasta 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; 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). 3. Costurile programului de control pentru artrita/encefalita caprină în vederea evaluării statusului de sănătate a animalelor care fac obiectul importului, exportului, comerțului intracomunitar este suportat de către deținătorul de animale. 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.	Supravegherea în exploatațiile de caprine destinate creșterii și reproducerii Supraveghere pasivă

\* Probele sunt recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți în prezenta medicului veterinar oficial.



**34. MAEDI –VISNA**

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Directivei 91/68/CE, transpusă în legislația națională prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.

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 în ultimii 3 ani;
c) totuși, aceasta 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).
3. Costurile programului de control pentru Maedi – Visna în vederea evaluării statusului de sănătate a animalelor care fac obiectul importului, exportului, comerțului intracomunitar este suportat de către deținătorul de animale.
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.

\*Probele sunt recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți în prezenta medicului veterinar oficial.

**35. ECHINOCOZOZA**

Scop: Supraveghere și control

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, cu modificările și completările ulterioare.	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.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Supravegherea gazdelor intermediare prin examene de laborator: - probe fragmente de organe cu formațiuni chistice prelevate de la gazde intermediare	Supravegherea gazdelor intermediare prin examene de laborator:

<p>pentru evidențierea formelor larvare de <i>Echinococcus spp.</i> 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 <i>Echinococcus</i> 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>Echinococcus spp.</i>, medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmescă ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infestare.</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 2 zile de la tratament. Materiile fecale eliminate în aceste 2 zile de la câinii pozitivi vor fi strânse și inactivate.</p>	<p>- probe fragmente de organe cu formațiuni chistice prelevate de la gazdele intermediare pentru evidențierea formelor larvare de <i>Echinococcus spp.</i> 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 <i>Echinococcus</i> 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>Echinococcus spp.</i>, medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmescă ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infestare.</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 2 zile de la tratament. Materiile fecale eliminate în aceste 2 zile de la câinii pozitivi vor fi strânse și inactivate.</p>
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Medicul veterinar de liberă practică 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.	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.	Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

### 36. DURINA

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE

Supravegherea activă	Supravegherea activă
Supravegherea serologică RFC (tehnica OIE), a armăsarilor dată pe an. Examele serologice prin RFC (tehnica OIE), în caz de suspiciune.	Supravegherea serologică RFC (tehnica OIE), a armăsarilor din herghelii și depozite, o dată pe an. Examele serologice prin RFC (tehnica OIE), în caz de suspiciune.
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Medic veterinar de liberă practică împuternicit în: herghelii și depozite de armăsari. Medic veterinar de liberă practică împuternicit sub supravegherea medicului veterinar oficial, în caz de suspiciune.	Medic veterinar de liberă practică împuternicit în: herghelii și depozite de armăsari. Medic veterinar de liberă practică împuternicit sub supravegherea medicului veterinar oficial, în caz de suspiciune.
Diagnosticul de laborator se realizează prin evidențierea protozoarelor flagelate, prin examen direct și/sau cultural și detecția anticorpilor anti-Trypanosoma equiperdum prin microtehnica de fixare a complementului	Diagnosticul de laborator se realizează prin evidențierea protozoarelor flagelate, prin examen direct și/sau cultural și detecția anticorpilor anti-Trypanosoma equiperdum prin microtehnica de fixare a complementului
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

### 37. ANEMIA INFECȚIOASĂ ECVINĂ

Scop: eradicarea anemiei infecțioase ecvine

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale
A. Testarea ecvideelor în exploatațile indemne din localitățile libere de AIE.	A. Testarea ecvideelor în exploatațile indemne din localitățile libere de AIE.
1. Supravegherea serologică a tuturor ecvideelor în vârstă de peste 6 luni din exploatațile nonprofesionale, se realizează o dată pe an în perioada februarie-aprilie. Excepție fac ecvideele de sport care se testează de două ori pe an, respectiv în perioada februarie-aprilie și la un interval de 6 luni.	1. Supravegherea serologică a ecvideelor în vârstă de peste 6 luni, astfel: a) armăsarii folosiți temporar în stațiunile de montă, la autorizare și apoi de 3 ori pe an, după cum urmează: (i) cu 15 zile înainte de plecarea din efectivul de origine; (ii) cu 15 zile înainte de retragerea din stațiunile de montă; (iii) după 15 zile de la reîntoarcerea lor în efectivul de origine; b) armăsarii din stațiunile de montă, la autorizare și de 2 ori pe an, la un interval de 6 luni c) ecvideele din herghelii, depozite de armăsari, hipodromuri, maneaj, asociații hipice/cluburi sportive, ecvideele de curse, sport, agrement și din alte unități specializate, de două ori pe an, respectiv în perioada februarie-aprilie și la un interval de 6 luni;
2. Testarea serologică se realizează prin testul Coggins: - testul Coggins se efectuează la LSVSA; probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit; - ecvideele prevăzute în Decizia 346/2010/UE a Comisiei din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, se testează la LNR-IDSa; probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.	2. Testarea serologică se realizează prin testul Coggins; testul Coggins se efectuează la LSVSA, cu excepția ecvideelor prevăzute în Decizia 346/2010/UE, care se testează la LNR din cadrul IDSa; probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică
3. La ecvideele care sunt identificate și prin dangalizare, în nota de însoțire a probelor către laboratoarele de diagnostic, pe lângă numărul de microcip se menționează și dangaua.	
4. Pentru verificarea numărului de identificare al ecvideului, premergătoare prelevării probei, se va proceda la scanarea cu cititorul de microcip pe	

<p>toată suprafața corpului pentru a se putea identifica toate microcipurile. În tabelele de prelevare se înscriu toate numerele de microcip identificate la același animal.</p> <p>5. Rezultatul testelor de laborator efectuate pentru diagnosticarea AIE se completează la secțiunea VII a pașaportului de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial după caz.</p> <p>6. Proprietarul animalului/animalelor diagnosticat/diagnosticate cu AIE este obligat să îl izoleze/să le izoleze de alte ecvidee sănătoase până în momentul uciderii sau tăierii.</p> <p>7. Animalele cu rezultat pozitiv la testul Coggins se sacrifică în maximum 30 zile de la eliberarea buletinului de analiză. Animalele cu semne clinice de boală seucid.</p> <p>8. Ecvinele care au reacționat pozitiv la testul Coggins nu se mai retestează. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor, directorul executiv al DSVSA dispune o expertiză; dacă din expertiză reiese că au existat neconformități la recoltarea, ambalarea, transportul probei/probelor, directorul executiv aprobă o altă prelevare.</p> <p>9. Dacă directorul executiv aprobă, se prelevează o nouă probă care se trimite la LNR-IDSAs pentru diagnostic și o contraprobă, dacă proprietarul solicită acest lucru. Proba sau contraproba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.</p>	<p>împuternicit, iar pentru ecvideele prevăzute în Decizia 346/2010/UE de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>3. La ecvideele care sunt identificate și prin dangalizare, în nota de însoțire a probelor către laboratoarele de diagnostic, pe lângă numărul de microcip se menționează și dangaua.</p> <p>4. Pentru verificarea numărului de identificare al ecvideului, premergătoare prelevării probei, se va proceda la scanarea cu cititorul de microcip pe toată suprafața corpului pentru a se putea identifica toate microcipurile. În tabelele de prelevare se înscriu toate numerele de microcip identificate la același animal.</p> <p>5. Rezultatul testelor de laborator efectuate pentru diagnosticarea AIE se completează la secțiunea VII a pașaportului de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial după caz.</p> <p>6. Proprietarul animalului/animalelor diagnosticat/diagnosticate cu AIE este obligat să îl izoleze/să le izoleze de alte ecvidee sănătoase până în momentul uciderii sau tăierii.</p> <p>7. Animalele cu rezultat pozitiv la testul Coggins se sacrifică în maximum 30 zile de la eliberarea buletinului de analiză. Animalele cu semne clinice de boală seucid.</p> <p>8. Ecvinele care au reacționat pozitiv la testul Coggins nu se mai retestează. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor, directorul executiv al DSVSA dispune o expertiză; dacă din expertiză reiese că au existat neconformități la recoltarea, ambalarea, transportul probei/probelor, directorul executiv aprobă o altă prelevare.</p> <p>9. Dacă directorul executiv aprobă, se prelevează o nouă probă care se trimite la LNR-IDSAs pentru diagnostic și o contraprobă, dacă proprietarul solicită acest lucru. Proba sau contraproba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.</p>
--	--



<p>B. Testarea ecvideelor în exploatațile contaminate</p> <p>Dacă în exploatație sunt mai multe ecvidee și cel puțin unul a avut rezultat pozitiv la testul Coggins de confirmare, acesta/acestea se elimină, iar restul animalelor se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la obținerea a două rezultate negative consecutive, pentru toate ecvideele din exploatație; primul test se efectuează la un interval de 90 de zile de la data prelevării probelor anterioare, iar următorul test, după alte 90 zile.</p> <p>Exploatațiile nonprofesionale indenne, în care s-au înregistrat unul sau mai multe cazuri de AIE, se declară contaminate și se aplică măsurile de eradicare a bolii, în conformitate cu prevederile Planului pentru eradicarea AIE pe teritoriul României.</p>	<p>B. Testarea ecvideelor în exploatațile contaminate</p> <p>Dacă în exploatație sunt mai multe ecvidee și cel puțin unul a fost diagnosticat cu AIE, animalele pozitive se elimină, iar restul animalelor se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la obținerea a două rezultate negative consecutive, pentru toate ecvideele din exploatație; primul test se efectuează la un interval de 90 de zile de la data prelevării probelor anterioare, iar următorul test, după alte 90 zile.</p> <p>Exploatațiile comerciale indenne, în care s-au înregistrat unul sau mai multe cazuri de AIE, se declară contaminate și se aplică măsurile de eradicare a bolii, în conformitate cu prevederile Planului pentru eradicarea AIE pe teritoriul României.</p>
<p>C. Testarea ecvideelor în localitățile contaminate</p> <p>1. Dacă într-o localitate s-au diagnosticat unul sau mai multe ecvidee cu AIE, după eliminarea tuturor animalelor pozitive, toate celelalte ecvidee din localitate se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la momentul în care, toate ecvideele din localitate respectivă au obținut rezultat negativ la două teste Coggins efectuate la un interval de 90 zile; primul test se efectuează la un interval de 90 de zile de la data prelevării probei anterioare, iar al doilea test, după alte 90 zile.</p> <p>2. Ecvideele cu vârsta de până la 6 luni, care provin din localități în care evoluează AIE, se testează la momentul împlinirii vârstei de 6 luni.</p>	<p>C. Testarea ecvideelor în localitățile contaminate</p> <p>1. Dacă într-o localitate s-au diagnosticat unul sau mai multe ecvidee cu AIE, după eliminarea tuturor animalelor pozitive, toate celelalte ecvidee din localitate se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la momentul în care, toate ecvideele din localitate respectivă au obținut rezultat negativ la două teste Coggins efectuate la un interval de 90 zile; primul test se efectuează la un interval de 90 de zile de la data prelevării probei anterioare, iar al doilea test, după alte 90 zile.</p> <p>2. Ecvideele cu vârsta de până la 6 luni, care provin din localități în care evoluează AIE se testează la momentul împlinirii vârstei de 6 luni</p>
<p>D. Testarea ecvideelor în vederea circulației pe teritoriul României</p> <p>Se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 37/2010 privind circulația evinelor pe teritoriul României, cu modificările ulterioare, și ale Planului pentru eradicarea AIE pe teritoriul României.</p> <p>Animalele negative din exploatații libere de AIE pot părăsi exploatațiile în cazul în care au trecut 90 zile de la testare, numai după efectuarea unui nou test, la care s-au obținut rezultate negative, în cele 10 zile premergătoare datei mișcării. Excepția o constituie ecvideele care sunt transportate direct la abator.</p> <p>Testul Coggins se efectuează la LSVSA.</p>	<p>D. Testarea ecvideelor în vederea circulației pe teritoriul României</p> <p>Se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 37/2010, cu modificările ulterioare, și ale Planului pentru eradicarea AIE pe teritoriul României.</p> <p>Animalele negative din exploatații libere de AIE pot părăsi exploatațiile în cazul în care au trecut 90 zile de la testare, numai după efectuarea unui nou test, la care s-au obținut rezultate negative, în cele 10 zile premergătoare datei mișcării. Excepția o constituie ecvideele care sunt transportate direct la abator.</p> <p>Testul Coggins se efectuează la LSVSA.</p>
<p>E. Testarea ecvideelor în vederea mișcării intracomunitare</p> <p>Se efectuează în conformitate cu prevederile Deciziei 346/2010/UE și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 37/2010, cu modificările ulterioare.</p> <p>Pentru ecvideele care fac obiectul mișcării intracomunitare sau în țări terțe, indiferent de destinație, prelevarea probelor de sânge se efectuează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.</p>	<p>E. Testarea ecvideelor în vederea mișcării intracomunitare</p> <p>Se efectuează în conformitate cu prevederile Deciziei 346/2010/UE și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 37/2010, cu modificările ulterioare.</p> <p>Pentru ecvideele care fac obiectul mișcării intracomunitare sau în țări terțe, indiferent de destinație, prelevarea probelor de sânge se efectuează de către medicul veterinar de liberă practică</p>

<p>Probele de sânge provenite de la ecvideele care fac obiectul circulației pe teritoriul altor state membre sau țări terțe, indiferent de destinație, sau care provin din exploatațiile menționate în Decizia 346/2010/UE, se sigilează în vederea trimerii la laborator. Testele Coggins se efectuează la LNR din cadrul IDSA.</p>	<p>împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Probele de sânge provenite de la ecvideele care fac obiectul circulației pe teritoriul altor state membre sau țări terțe, indiferent de destinație, sau care provin din exploatațiile menționate în Decizia 346/2010/UE, se sigilează în vederea trimerii la laborator. Testele Coggins se efectuează la LNR din cadrul IDSA.</p>
<p>F. Testarea ecvideelor introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe precum și a celor reîntoarse în țară</p> <p>Toate ecvideele introduse prin comerțul intracomunitar sau import din țări terțe se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la achiziție.</p> <p>Probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Ecvideele de sport sau agrement se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la reîntoarcerea în țară, în cazul în care deplasarea a fost pentru o perioadă mai mare de 90 zile.</p>	<p>F. Testarea ecvideelor introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe precum și a celor reîntoarse în țară</p> <p>Toate ecvideele introduse prin comerțul intracomunitar sau import din țări terțe se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la achiziție. Probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Ecvideele de sport sau agrement se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la reîntoarcerea în țară, în cazul în care deplasarea a fost pentru o perioadă mai mare de 90 zile.</p>
<p>G. Atunci când consideră necesar, ANSVSA va elabora și va transmite, în vederea implementării, instrucțiuni tehnice suplimentare privind supravegherea, controlul și eradicarea AIE.</p>	<p>G. Atunci când consideră necesar, ANSVSA va elabora și va transmite, în vederea implementării, instrucțiuni tehnice suplimentare privind supravegherea, controlul și eradicarea AIE.</p>
<p>H. Derogare privind testarea ecvideelor crescute în libertate în zona Deltei Dunării, destinate abatorizării</p> <p>Ecvideele crescute în libertate în zona Deltei Dunării, care se scot din această zonă în vederea abatorizării, pot fi transportate direct la abator fără a fi supuse testării pentru depistarea AIE, cu respectarea următoarelor condiții:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. toate ecvideele care constituie transportul sunt considerate ca fiind infectate cu virusul AIE;</li> <li>2. ecvideele care fac obiectul acestei derogări nu sunt incluse în programul național de eradicare a AIE și nu fac obiectul despăgubirilor conform Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009, cu modificările ulterioare;</li> <li>3. toate ecvideele care constituie transportul se identifică prin microcipare și se înscriu în baza de date SIIE;</li> <li>4. transportul ecvideelor se efectuează direct către abatorul de destinație fără a trece printr-un târg de animale sau o altă exploatație;</li> <li>5. DSVSA Tulcea stabilește, de comun acord cu abatorul de destinație, data la care va avea loc transportul; data se stabilește cu 7 - 10 zile înaintea derulării transportului intenționat;</li> <li>6. DSVSA Tulcea informează cu 7 - 10 zile înaintea deplasării DSVSA de la locul de destinație despre data transportului;</li> <li>7. DSVSA Tulcea informează DSVSA de la locul de destinație, DSVSA din județele de tranzit și abatorul de destinație despre desfășurarea transportului, graficul și ruta acestuia, cu 24 de ore înainte de expedierea animalelor;</li> <li>8. abatorul de destinație confirmă recepționarea transportului, prin transmiterea prin fax, în termen de 24 ore, la DSVSA de la locul de destinație a listei cu numerele de microcip ale ecvideelor care au făcut parte din transportul recepționat;</li> <li>9. abatorul de destinație instituie măsurile necesare aplicate în cazul tăierii ecvideelor infectate cu virusul AIE;</li> <li>10. DSVSA de la locul de destinație transmite prin fax, în termen de 24 ore, la DSVSA Tulcea lista cu numerele de microcip ale ecvideelor care au făcut parte din transportul recepționat.</li> </ol> <p>Transportul de ecvidee este însoțit de următoarele documente:</p> <p>a) certificat sanitar - veterinar de sănătate, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 37/2010, cu modificările ulterioare; la rubrica "Data și rezultatul ultimului test pentru anemie infecțioasă ecvină" a acestui certificat se înscrie următoarea mențiune: "ecvidee expediate în</p>	<p>H. Derogare privind testarea ecvideelor crescute în libertate în zona Deltei Dunării, destinate abatorizării</p> <p>Ecvideele crescute în libertate în zona Deltei Dunării, care se scot din această zonă în vederea abatorizării, pot fi transportate direct la abator fără a fi supuse testării pentru depistarea AIE, cu respectarea următoarelor condiții:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. toate ecvideele care constituie transportul sunt considerate ca fiind infectate cu virusul AIE;</li> <li>2. ecvideele care fac obiectul acestei derogări nu sunt incluse în programul național de eradicare a AIE și nu fac obiectul despăgubirilor conform Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009, cu modificările ulterioare;</li> <li>3. toate ecvideele care constituie transportul se identifică prin microcipare și se înscriu în baza de date SIIE;</li> <li>4. transportul ecvideelor se efectuează direct către abatorul de destinație fără a trece printr-un târg de animale sau o altă exploatație;</li> <li>5. DSVSA Tulcea stabilește, de comun acord cu abatorul de destinație, data la care va avea loc transportul; data se stabilește cu 7 - 10 zile înaintea derulării transportului intenționat;</li> <li>6. DSVSA Tulcea informează cu 7 - 10 zile înaintea deplasării DSVSA de la locul de destinație despre data transportului;</li> <li>7. DSVSA Tulcea informează DSVSA de la locul de destinație, DSVSA din județele de tranzit și abatorul de destinație despre desfășurarea transportului, graficul și ruta acestuia, cu 24 de ore înainte de expedierea animalelor;</li> <li>8. abatorul de destinație confirmă recepționarea transportului, prin transmiterea prin fax, în termen de 24 ore, la DSVSA de la locul de destinație a listei cu numerele de microcip ale ecvideelor care au făcut parte din transportul recepționat;</li> <li>9. abatorul de destinație instituie măsurile necesare aplicate în cazul tăierii ecvideelor infectate cu virusul AIE;</li> <li>10. DSVSA de la locul de destinație transmite prin fax, în termen de 24 ore, la DSVSA Tulcea lista cu numerele de microcip ale ecvideelor care au făcut parte din transportul recepționat.</li> </ol> <p>Transportul de ecvidee este însoțit de următoarele documente:</p> <p>a) certificat sanitar - veterinar de sănătate, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 37/2010, cu modificările ulterioare; la rubrica "Data și rezultatul ultimului test pentru anemie infecțioasă ecvină" a acestui certificat se înscrie următoarea mențiune: "ecvidee expediate în</p>

<p>conformitate cu prevederile anexei nr. 1 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. ....../2014 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor”;</p> <p>b) pașaport;</p> <p>c) document referitor la informații privind lanțul alimentar.</p>
<p>I. Laboratoarele de diagnostic își vor planifica recepția și introducerea în lucru a probelor prin testul Coggins, astfel încât să asigure o citire preliminară la 24 ore pentru validarea reacției serului martor pozitiv, iar citirea finală și interpretarea rezultatelor să fie efectuată la 48 ore, în conformitate cu prevederile Manualului OIE, ultima ediție.</p>

### 38. MORVA

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a cabalinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Supraveghere obligatorie prin: - examen clinic; - testarea alergică sau serologică (prin RFC - tehnica OIE), și post mortem prin examene bacteriologice și morfopatologice a tuturor animalelor suspecte .	1. Supraveghere obligatorie prin: - examen clinic; - testarea alergică sau serologică (prin RFC - tehnica OIE), și post mortem prin examen bacteriologic și morfopatologic al tuturor animalelor suspecte .
2. Supraveghere obligatorie prin examen clinic, testarea alergică sau serologică a tuturor animalelor care urmează a fi sacrificate.	2. Supraveghere obligatorie prin examen clinic, testarea alergică sau serologică a tuturor animalelor care urmează a fi sacrificate.
3. Examenele bacteriologice se efectuează pe probe de organe, țesuturi.	3. Examenele bacteriologice se efectuează pe probe de organe, țesuturi.
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1.. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit supervizat de medicul veterinar oficial	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit supervizat de medicul veterinar oficial
2. Examenele serologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA acreditate pentru aceste investigații	
3. Examenele bacteriologice se efectuează la IDSA	

<p>2. Examenle serologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA acreditate pentru aceste investigații</p> <p>3. Examenle bacteriologice se efectuează la IDSA</p> <p>4. Examenle necropsice, histopatologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA, după caz.</p>	<p>4. Examenle necropsice, histopatologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA, după caz.</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin coroborarea datelor clinice cu a rezultatelor examenelor alergice, serologic și bacteriologic.</p>	<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>

### 39. INFECȚIA CU VIRUSUL WEST NILE

Scop: Supravegherea bolii

<p>I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale</p>	<p>I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale</p>
<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p>	<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p>
<p>Supravegherea pasivă</p> <p>I. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 129/566/2007.</p> <p>1. Observarea stării de sănătate a cabalinelor și păsărilor, efectuată de către proprietarii sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul West Nile.</p> <p>2. Supravegherea infecției cu virus West Nile la animale se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>3. Semnele clinice care pot sugera infecția cu virusul West Nile la cabaline sunt:</p> <p>a) ataxie;</p> <p>b) pareză;</p> <p>c) paralizia unuia sau mai multor membre;</p> <p>d) imobilitate;</p> <p>e) apatie, somnolență sau hiperexcitabilitate;</p> <p>f) reflex palpebral exacerbat;</p> <p>g) depresie;</p>	<p>Supravegherea pasivă</p> <p>I. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însoțesc transporturile de animale receptiv ce provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 129/566/2007.</p> <p>1. Observarea stării de sănătate a cabalinelor și păsărilor, efectuată de către proprietarii sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul West Nile.</p> <p>2. Supravegherea infecției cu virus West Nile la animale se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>3. Semnele clinice care pot sugera infecția cu virusul West Nile la cabaline sunt:</p> <p>a) ataxie;</p> <p>b) pareză;</p> <p>c) paralizia unuia sau mai multor membre;</p> <p>d) imobilitate;</p> <p>e) apatie, somnolență sau hiperexcitabilitate;</p> <p>f) reflex palpebral exacerbat;</p> <p>g) depresie;</p>



<p>h) hiperestezie.</p> <p>3. Semnele clinice care pot sugera infecția cu virusul West Nile la păsări sunt:</p> <p>a) apatie;  b) depresie;  c) letargie;  d) incoordonare a mișcărilor aripilor;  e) incapacitate de zbor;  f) mișcări de pedalarie;  g) paralizie.</p> <p>4. Se va avea în vedere diagnosticul diferențial față de următoarele boli: rabie, durină, tetanos, botulism, hipocalcemie, intoxicații cu metale grele, micotoxine.</p> <p>5. Raportarea, în urma supravegherii pasive, a animalelor receptivă (cabaline, păsări) cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul West Nile, este urmată de prelevarea de probe pentru clarificarea statusului acestora.</p> <p>Probleme 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 vor fi testate pentru detecția imunoglobulinelor G (păsări) și a imunoglobulinelor M (cabaline).</p> <p>Probele de ser vor fi expediate, în vederea testării, la IDSA</p>	<p>b) pareză;  c) paralizia unuia sau mai multor membre;  d) imobilitate;  e) apatie, somnolență sau hiperexcitabilitate;  f) reflex palpebral exacerbat;  g) depresie;  h) hiperestezie.</p> <p>3. Semnele clinice care pot sugera infecția cu virusul West Nile la păsări sunt:</p> <p>a) apatie;  b) depresie;  c) letargie;  d) incoordonare a mișcărilor aripilor;  e) incapacitate de zbor;  f) mișcări de pedalarie;  g) paralizie.</p> <p>4. Se va avea în vedere diagnosticul diferențial față de următoarele boli: rabie, durină, tetanos, botulism, hipocalcemie, intoxicații cu metale grele, micotoxine.</p> <p>5. Raportarea, în urma supravegherii pasive, a animalelor receptivă (cabaline, păsări) cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul West Nile, este urmată de prelevarea de probe pentru clarificarea statusului acestora.</p> <p>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 vor fi testate pentru detecția imunoglobulinelor G (păsări) și a imunoglobulinelor M (cabaline).</p> <p>Probele de ser vor fi expediate, în vederea testării, la IDSA</p>
<p>II. Supravegherea entomologică</p> <p>Capturare și identificare vectori (fânțari), în perioada de activitate a acestora (mai – octombrie).</p> <p>1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Capitolului III lit. L din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>a) Capturare vectori (fânțari), pe toată durata sezonului de activitate a acestora (mai – octombrie) pe baza fișei de investigație</p> <p>b. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR pentru vectori, din IDSA.</p> <p>b) Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.</p>	<p>II. Supravegherea entomologică</p> <p>Capturare și identificare vectori (fânțari), în perioada de activitate a acestora (mai – octombrie).</p> <p>1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Capitolului III lit. L din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>a) Capturare vectori (fânțari), pe toată durata sezonului de activitate a acestora (mai – octombrie) pe baza fișei de investigație</p> <p>b. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR pentru vectori, din IDSA.</p> <p>b) Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.</p>

<p>IDSa. b) Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.</p>	
<p>În localitățile pentru care s-a dispus notificarea la OIE, respectiv Polizești, Esna (jud. Brăila) și loc. Nuntași (jud. Constanța), în vederea declarării statusului de zonă liberă de West Nile, se va proceda la supravegherea serologică pentru depistarea imunoglobulinelor M, prin prelevare de probe de la cabaline, în lunile iunie, august și octombrie (3 acțiuni). Examele pot fi efectuate și pe probe recoltate pentru supravegherea AIE.</p> <p>În cazul în care la prima acțiune se constată seroconversie la probele recoltate din localitățile de mai sus menționate, statusul localității va rămâne neschimbat și nu se vor mai recolta probe în lunile august și octombrie. Similar se va proceda și în cazul celei de a doua acțiuni.</p> <p>Numărul de probe care va fi prelevat, la fiecare acțiune, va fi raportat la populația de cabaline din localitățile respective, asigurând o depistare a infecției la o prevalență de 5% cu confidență de 95%.</p> <p>Probele vor fi testate la IDSa.</p>	<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p>
<p>I. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arboviroze din cadrul ANSVSA</p>	<p>I. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arboviroze din cadrul ANSVSA</p>
<p>II. Supravegherea entomologică</p>	<p>II. Supravegherea entomologică</p>
<p>Probele pentru supravegherea entomologică vor fi prelevate de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA. Examele de identificare a genului și speciei vectorilor virusului West-Nile se efectuează la LSVSA abilitate de LNR din cadrul IDSa, iar confirmarea se face de către LNR</p>	<p>Probele pentru supravegherea entomologică vor fi prelevate de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA. Examele de identificare a genului și speciei vectorilor virusului West-Nile se efectuează la LSVSA abilitate de LNR din cadrul IDSa, iar confirmarea se face de către LNR</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă de către laboratorul de referință al Uniunii Europene.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

#### 40. DIAREEA VIRALĂ A BOVINELOR - BOALA MUCOASELOR (BVD – MD)

Scop: Supravegherea bolii

<p>I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale</p>	<p>II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a bovinelor și bubalinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A</p>
<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supraveghere activă</p>	<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supraveghere activă</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>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, tamponate 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>2. Examenle virusologice se efectuează pe probe de organe, tamponate 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><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p>	<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p>
<p>Supraveghere activă</p>	<p>Supraveghere activă</p>
<p>Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică imputernicit.</p> <p>Examenle de laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA.</p>	<p>Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică imputernicit.</p> <p>Examenle de laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA.</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin testul imunoenzimatic – ELISA.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	
<p>Supravegherea activă se realizează la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale, în cazul efectuării activităților de comerț.</p>	

#### 41. SEPTICEMIA HEMORAGICĂ VIRALĂ LA SALMONIDE

Scop: Supravegherea bolii

<p>Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A</p>	
<p><b>SUPRAVEGHERE</b></p>	
<p>Supraveghere activă</p>	
<p>1. Inspecții efectuate de către autoritatea competentă în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanitară veterinară ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boli ale animalelor acvatice aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și de către serviciile de sănătate a animalelor, conformitate cu prevederile art.10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin ordinul respectiv.</p>	
<p>2. Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

3. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațile de salmonele sau în mediul natural.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea activă
1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și cu partea B a anexei nr. 3 la norma sanitară veterinară respectivă. Inspecțiile efectuate conform art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice, potrivit prevederilor anexei la Decizia 2008/896/CE a Comisiei din 20 noiembrie 2008 privind orientări pentru programele de supraveghere a sănătății animale bazate pe evaluarea riscului prevăzute în Directiva 2006/88/CE.
2. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 2, pct. 9 lit. a), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 471/2002 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind planurile de prelevare, metodele de diagnostic, determinarea și confirmarea prezenței septicemiei hemoragice virale - SHV - și necrozei hematopoetice infecțioase - NHI - la pești. Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de $\leq 20^{\circ}\text{C}$ .
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel:
1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare
2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, neutralizare, PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin:
1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste IF, ELISA, neutralizare și/sau PCR urmat de secvențiere
2. Metode imunochimice aplicate în preparate din tesuturi (în cazul unui focar confirmat anterior)
3. PCR urmat de secvențiere (în cazul unui focar confirmat anterior)
Confirmarea primului caz de SHV în ferme/compartimente/zone neinfectate trebuie să se bazeze pe metodele menționate la pct 1
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare
<b>42. NECROZA HEMATOPOIETICĂ INFECȚIOASĂ A SALMONIDELOR</b>
Scop: Supravegherea bolii
Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere activă
1. Inspecții efectuate de către autoritatea competentă în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanitară veterinară ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boli ale animalelor acvatice aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și de către serviciile de sănătate a animalelor, conformitate cu prevederile art.10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin ordinul respectiv.



<p>2. Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>3. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațile de salmonele sau în mediul natural.</p>
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea activă
<p>1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și cu partea B a anexei nr. 3 la norma sanitară veterinară respectivă.</p> <p>Inspecțiile efectuate conform art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice, potrivit prevederilor anexei la Decizia 2008/896/CE a Comisiei din 20 noiembrie 2008 privind orientări pentru programele de supraveghere a sănătății animale bazate pe evaluarea riscului prevăzute în Directiva 2006/88/CE.</p> <p>2. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 2, pct. 9 lit. a), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 471/2002.</p> <p>Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de <math>\leq 18^{\circ}\text{C}</math>.</p>
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
<p>Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>Examele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare</li> <li>2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, neutralizare, PCR.</li> </ol> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste IF, ELISA, neutralizare și/sau PCR urmat de secvențiere</li> <li>2. Metode imunochimice aplicate în preparate din tesuturi (în cazul unui focar confirmat anterior)</li> <li>3. PCR (în cazul unui focar confirmat anterior)</li> </ol> <p>Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare</p>

#### **43. VIREMIA DE PRIMĂVARĂ A CRAPULUI**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a crapului, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere activă
<ol style="list-style-type: none"> <li>1. În unitățile cu risc crescut de răspândire a bolilor se efectuează inspecții de către serviciile de sănătate a animalelor din cadrul autorității competente.</li> <li>2. În cazul suspiciunii bolii sau observarea creșterii mortalității în exploatațile de ciprinite și/sau în mediul natural se examinează populația animalelor acvatice și se prelevează probe pentru diagnostic.</li> </ol>

Supraveghere pasivă
Pentru unitățile cu risc mediu și scăzut, în cazul suspiciunii bolii sau observarea creșterii mortalității în exploatațile de ciprinide și/sau în mediul natural se examinează populația de animale acvatice și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea activă
1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 2., pct. 9 lit. a), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie $\leq 22^{\circ}\text{C}$ .
Supraveghere pasivă
Prelevarea și notificarea se realizează ca și în cazul supravegherii active.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea activă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:
2.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare;
2.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, neutralizare, PCR și secvențiere
Supraveghere pasivă
Precizările de execuție sunt aceleași ca în cazul supravegherii active.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin:
1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin PCR urmat de secvențiere.
2. PCR urmat de secvențiere (în cazul unui focar confirmat anterior)
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare

#### **44. BOALA CU VIRUSUL HERPES KOI**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere activă
1. Inspecții efectuate de către autoritatea competentă în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și de către serviciile de sănătate a animalelor, conformitate cu prevederile art. 10 din Norma sanitară veterinară respectivă.
2. Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

3. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațile de crap sau în mediul natural
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea activa
1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și cu partea B a anexei nr. 3 la norma sanitară veterinară respectivă. Inspecțiile efectuate conform art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea examenului clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice, potrivit prevederilor anexei la Decizia 2008/896/CE.
2. Se prelevează probe de organe interne: rinichi, splină, hepatopancreas și branhii. O probă este constituită din organele de la 2 exemplare de pește pentru izolare de virus și de la 5 exemplare de pește pentru PCR. Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de 13-26 °C. 3. Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea activa
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LNR-IDSAs astfel:
2.1. Supraveghere prin PCR;
2.2. Diagnostic prin detecție de virus prin PCR, secvențiere și IF.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin:
1. PCR urmat de secvențiere
2. Imunofluorescența în preparate din rinichi (în cazul unui focar confirmat anterior)
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare

#### **45. NECROZA PANCREATICĂ INFECȚIOASĂ A SALMONIDELOR**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de salmonide și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>

Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 2, pct. 9 lit. a), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008, iar examenul de laborator în conformitate cu Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 471/2002 și concomitent cu bolile SHV și NHI.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examele de laborator se efectuează la LNR-IDSAs astfel:
2.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare.
2.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, neutralizare, PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin:
1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin testul de neutralizare, ELISA, IF și/sau PCR
2. Metode imunochimice (in cazul unui focar confirmat anterior)
3. PCR (in cazul unui focar confirmat anterior)

#### **46. BOALA BACTERIANĂ A RINICHIULUI LA SALMONIDE**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de salmonide și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 2, pct. 9 lit. a), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008,
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau după caz, LNR-IDSAs, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic;
3. Confirmarea bolii se realizează la LNR-IDSAs.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

#### **47. NECROZA EPIZOOTICĂ HEMATOPOIETICĂ**

Scop: Supravegherea bolii



Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatați sau în mediul natural.
2. Efectuarea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatați sau în mediul natural conform art.29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
1. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile de salmonide și mediul natural, se realizează conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 2, pct. 9 lit. a), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de 11-20°C.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel:
2.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare;
2.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin PCR și secvențiere.
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 art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare .

#### **48. SINDROMUL EPIZOOTIC ULCERATIV**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale piscicole, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A

**SUPRAVEGHERE**

Supraveghere pasivă

1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatați sau în mediul natural.

2. Efectuarea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatați sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

**PRECIZĂRI TEHNICE**

Supraveghere pasivă

1. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în exploatați și în mediul natural, se realizează similar specificațiilor prevăzute în Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.

<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau după caz la LNR-IDSVA, astfel:
2.1. Supraveghere prin examen histopatologic;
2.2. Diagnostic prin examen microscopic direct, examen histopatologic (met. HEA, Gridley/AA-PAS) examen micologic;
3. Confirmarea bolii la LNR- IDSVA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin:
1. PCR urmat de secventiere
2. Histopatologie (in cazul unui focar confirmat anterior)
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare .

#### **49. ANEMIA INFECȚIOASĂ A SOMONULUI**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere activă
1. Inspecții efectuate de către autoritatea competentă în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și de către serviciile de sănătate a animalelor, conformitate cu prevederile art.10 din Norma sanitară veterinară respectivă.
2. Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
3. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațile de salmone sau în mediul natural.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea activă
1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și cu partea B a anexei nr. 3 la norma sanitară veterinară respectivă.
Inspecțiile efectuate conform art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea examenului clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice, potrivit prevederilor anexei la Decizia 2008/896/CE.
2. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 2, pct. 9 lit. a), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>

Supravegherea activa
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare, PCR;</p> <p>2.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin IF, PCR și secvențiere; sau,</p> <p>2.3. Detecție virus prin IF în amprente tesut și PCR.</p>
Diagnosticul de laborator se confirmă prin:
<p>1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin IF și/sau RT-PCR sau real time RT-PCR</p> <p>2. Imunofluorescența în preparate efectuate din rinichi</p> <p>3. RT-PCR urmat de secvențiere sau real time RT-PCR</p>
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare

#### **50. GIRODACTILAZA - INFESTAȚIA CU GYRODACTYLUS SALARIS**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de salmonide și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile și în mediul natural, se realizează prin prelevarea de exemplare vii ce vor fi conservate în alcool 96°, în cazul exemplarelor mari de pește se vor recolta înotătoarele.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic direct și examen morfometric.
3. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen morfometric
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

**51. BONAMIOZA -INFECȚIA CU BONAMIA OSTREAE, INFECȚIA CU BONAMIA EXITIOSA**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.
2. Efectuarea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatațile de moluște bivalve sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
1. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 4 lit. a), pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 181/2006 privind aprobarea Normei sanitare veterinare ce stabilește planurile pentru prelevarea probelor și metodele de diagnostic pentru detectarea și confirmarea prezenței bonamiozei (Bonamia ostreae) și marteiliozei (Martellia refringens) la moluște.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic în amprente țesut și examen histopatologic (met. HEA/HEV sau Pappenheim). PCR -RFLP.
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 și modificările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

**52. HAPLOSPORIDIOZA**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.
2. Efectuarea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatațile de moluște bivalve sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.



<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 4 lit. a), pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Speciile de moluste recoltate vor fi din genul <i>Crassostrea</i>
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvaticе, 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 HEA sau Pappenheim).
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen histopatologic
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

### **53. PERKINSOZA - INFECȚIA CU PERKINSUS MARINUS și PERKINSUS OLSENI**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a molustelor bivalve, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.
2. Efectuarea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații de moluște bivalve sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
1. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 4 lit. a), pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Speciile de moluste recoltate vor fi din genul <i>Crassostrea</i> și specia <i>Mya arenaria</i>
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvaticе, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin cultivare în mediu tioglicolat, examen histopatologic (metoda HEA sau Pappenheim), PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR urmat de 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 art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

**54. MARTEILJOZA - INFECȚIA CU MARTEILIA REFRINGENS**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere activă
<p>1. Inspecții efectuate de către autoritatea competentă în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și de către serviciile de sănătate a animalelor, conformitate cu prevederile art.10 din Norma sanitară veterinară respectivă.</p> <p>2. Examinarea populației animalelor de acvacultură din exploatațiile de moluște bivalve sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice, conform art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>3. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau a observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațiile de moluște bivalve sau/și în mediul natural.</p>
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere activă
<p>1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și cu partea B a anexei nr. 3 la norma sanitară veterinară respectivă.</p> <p>Inspecțiile efectuate conform art 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.</p> <p>Pentru detecția de <i>Marteilia refringens</i> se prelevează probe de moluște bivalve din specii susceptibile când temperatura apei atinge un maximum (perioada de vară/toamna). Speciile de moluște recoltate vor fi din genul <i>Mytilus</i> și <i>Ostrea</i></p> <p>2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 4 lit. a), pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 181/2006.</p>
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere activă
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin examen microscopic în amprente Țesut, examen histopatologic.</p> <p>2.2. Diagnostic prin examen microscopic în amprente Țesut, examen histopatologic (metoda HEA sau Pappenheim), și PCR.</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 și modificările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

**55. MICROCITOZA - INFECȚIA CU MICROCYTOS MACKINI**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul a apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.
2. Efectuarea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatațile de moluște bivalve sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
1. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 4 lit. a), pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Speciile de moluște recoltate vor fi din genul Crassostrea
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenle se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:
2.1. Supraveghere prin examen histopatologic.
2.2 Diagnostic prin, examen histopatologic (metoda HEA sau Pappenheim), examen microscopic în amprente țesut.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen histologic
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

**56. SINDROMUL TAURA - LA CRUSTACEE**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul a apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.
2. Efectuarea anchetei epizootologice în caz de suspiciune a bolii și/sau creștere a mortalității în exploatațile de crustacee sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 5, pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă

<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin examen histopatologic (metoda HE/A sau Pappenheim).</p> <p>2.2. Diagnostic prin, examen histopatologic și RT-PCR.</p> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen histopatologic și/sau 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 art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p>
---

#### **57. BOALA "CAPULUI GALBEN"- LA CRUSTACEE**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE
Supraveghere pasivă
1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul a apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.
2. Efectuarea anchetei epizootice în caz de suspiciune a bolii și/sau creștere a mortalității în exploatații de crustacee sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
PRECIZĂRI TEHNICE
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 5, pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supraveghere pasivă

1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:
2.1. Supraveghere prin examen histopatologic (metoda HE/A sau Pappenheim).
2.2. Diagnostic prin examen histopatologic și RT - PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin RT-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 art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

#### **58. BOALA PETELOR ALBE - LA CRUSTACEE**

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE
Supraveghere pasivă
1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul a apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.



2. Efectuarea anchetei epizootologice în caz de suspiciune a bolii și/sau creștere a mortalității în exploatațile de crustacee sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu prevederile Cap. IX lit. B pct. 5, pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA 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 HEA sau Pappenheim).
2.2 Diagnostic prin, examen histopatologic și PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin 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 art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

## 59. ACARAPIOZA ALBINELOR

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator.	În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator.
Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de pe suprafața fagurelui.	Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de pe suprafața fagurelui.
Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.	Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.	1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.
2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel :	2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel :
2.1. examen microscopic direct de evidențiere a parazitului în traheile toracice, la LSVSA;	2.1. examen microscopic direct de evidențiere a parazitului în traheile toracice, la LSVSA;
2.2. examen microscopic de identificare a endoparazitului Acarapis woodi (metoda disecției), la IDSA.	2.2. examen microscopic de identificare a endoparazitului Acarapis woodi (metoda disecției), la IDSA.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a endoparazitului <i>Acarapis woodi</i> .
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

### 60. LOCA AMERICANĂ LA ALBINE

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea 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.	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:	2. Supraveghere clinică și anatomopatologică a puietului căpăcit, în perioada aprilie - septembrie la:
a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepiniere măci";	a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepiniere măci";
b) 5% din coloniile stupinelor de producție;	b) 5% din coloniile stupinelor de producție;
c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral;	c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral;
d) la schimbarea vetrei stupinei;	d) la schimbarea vetrei stupinei;
3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din faguri întregi sau porțiuni de 20 cm <sup>2</sup> /probă, fagure cu puiet căpăcit. Fagurii întregi pot conține și rezervă de hrană (miere căpăcită).	3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din faguri întregi sau porțiuni de 20 cm <sup>2</sup> /probă, fagure cu puiet căpăcit. Fagurii întregi pot conține și rezervă de hrană (miere căpăcită).
4. Pentru probele pozitive, diagnosticul de loca americană se confirmă la IDSA.	4. Pentru probele pozitive, diagnosticul de loca americană se confirmă la IDSA.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea activă	Supravegherea activă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.	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. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, astfel:
2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic);	2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic);
2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR convențional.	2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic);
Diagnosticul de laborator se confirmă prin identificarea biochimică completa a speciei <i>Paenibacillus larvae</i> si prin PCR convențional.	2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR convențional.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

**61. LOCA EUROPEANĂ**

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
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 faguri întregi sau porțiuni de 20 cm <sup>2</sup> /probă, fagure cu puiet necăpăcit și căpăcit. Pentru probele pozitive, diagnosticul de locă europeană se confirmă la 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 faguri întregi sau porțiuni de 20 cm <sup>2</sup> /probă, fagure cu puiet necăpăcit și căpăcit. Pentru probele pozitive, diagnosticul de locă europeană se confirmă la IDSA.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
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 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.	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/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.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare, identificare biochimică și PCR convențional a speciei <i>Melissococcus plutonius</i> .	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

**62. NOSEMOZA ALBINELOR**

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea activă- la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale	Supravegherea activă- la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 3. Supraveghere clinică și anatomopatologică a albinelor lucratoare, în perioada februarie - octombrie la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepiniere măci"; b) 5% din coloniile stupinelor de producție,	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 3. Supraveghere clinică și anatomopatologică a albinelor lucratoare, în perioada februarie - octombrie la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepiniere măci"; b) 5% din coloniile stupinelor de producție,

<p>c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei; 4. Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vie și/sau moarte, recoltate de la urdiniș.</p>	<p>c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei; 4. Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vie și/sau moarte, recoltate de la urdiniș.</p>
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b> Supravegherea activă– la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale</p>	
<p>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 după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere și identificare a sporilor Nosema sp. 2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a sporilor de Nosema sp.</p>	<p>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 după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere și identificare a sporilor Nosema sp. 2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a numărului de spori de Nosema sp.</p>
<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.</p>	

### 63. VAROOZA ALBINELOR

Scop: Supravegherea bolii

<p>I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale</p>	<p>II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A</p>
<p><b>PRECIZĂRI TEHNICE</b> Supravegherea activă</p>	
<p>1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 2. Supravegherea clinică și anatomopatologică a albinelor lucrătoare, trântorilor și puietului căpăcit, în perioada martie – octombrie, la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor pepiniere mătci; b) 5% din coloniile stupinelor de producție; c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei. 3. Examenele de laborator se efectuează din 25 g/probă albine vie și faguri întregi sau porțiuni de minimum 10/15 cm/probă, fagure cu puiet căpăcit de trântor și/sau albină lucrătoare.</p>	<p>1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 2. Supravegherea clinică și anatomopatologică a albinelor lucrătoare, trântorilor și puietului căpăcit, în perioada martie – octombrie, la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor pepiniere mătci; b) 5% din coloniile stupinelor de producție; c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei. 3. Examenele de laborator se efectuează din 25 g/probă albine vie și faguri întregi sau porțiuni de minimum 10/15 cm/probă, fagure cu puiet căpăcit de trântor și/sau albină lucrătoare.</p>
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b> Supravegherea activă</p>	



<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenele 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 ectoparazitului Varroa destructor;</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a nivelului infestației.</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenele 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 ectoparazitului Varroa destructor;</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a nivelului infestației.</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin metoda spalării și examenul microscopic de determinare a nivelului infestației cu Varroa destructor.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

#### 64. TROPILELAPSOZA ALBINELOR

Scop: Supravegherea bolii

<p>I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator.</p> <p>Examenele de laborator se efectuează pe probe de figure cu puiet recoltate pentru varrooză.</p> <p>3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.</p> <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p>	<p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator.</p> <p>Examenele de laborator se efectuează pe probe de figure cu puiet recoltate pentru varrooză.</p> <p>3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.</p> <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</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 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.</p> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a ectoparazitului Tropilaelaps spp.</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 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.</p>
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

**65. ATACUL GANDACULUI MIC DE STUP**

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator.	2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator.
Examenale de laborator se efectuează pe probe recoltate pentru varrooză.	Examenale de laborator se efectuează pe probe recoltate pentru varrooză.
3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.	3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.
2. Examenale se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de identificare a parazitului.	2. Examenale se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de identificare a parazitului.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a parazitului Aethina tumida	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

**66. POLIEDRIA VIERMILOR DE MĂTASE**

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	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.	2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator.
3. Probele pentru examenale de laborator se constituie din:	3. Probele pentru examenale 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; 15 fluturi vii/probă;	a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; 15 fluturi vii/probă;
b) 0, 25 gr. ouă.	b) 0, 25 gr. ouă.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar

<p>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 microscopic direct de evidențiere a cristalelor poliedrice;</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic, microscopic și histopatologic de identificare a cristalelor specifice virusului Borellina bombycis.</p>	<p>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 microscopic direct de evidențiere a cristalelor poliedrice;</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic, microscopic și histopatologic de identificare a cristalelor specifice virusului Borellina bombycis.</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin identificarea virusului Borellina bombycis prin electronmicroscopie și tehnici PCR.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

### 67. FLAȘERIA VIERMILOR DE MĂTASE

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
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 exploatați 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> <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 exploatați 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> <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. 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>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea speciei Bacillus thuringiensis.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

**68. NOSEMOZA VIERMILOR DE MĂTASE**

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	I. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	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.	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:	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;	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.	b) 0, 25 gr. ouă.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.	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. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:
2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic de evidențiere a sporilor de Nosema bombycis;	2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic de evidențiere a sporilor de Nosema bombycis;
2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și microscopic de determinare a numărului de spori Nosema bombycis.	2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și microscopic de determinare a numărului de spori Nosema bombycis.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examenul microscopic de determinare a numărului de spori Nosema bombycis.	Diagnosticul de laborator se confirmă prin examenul microscopic de determinare a numărului de spori de Nosema bombycis.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

**69. MUSCARDINA VIERMILOR DE MĂTASE**

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	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.	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:	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;	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.	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. Examenul 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. Examenul 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 Beauveria bassiana	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

### 70. AGALAXIA CONTAGIOASĂ A OILOR ȘI CAPRELOR

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Directivei nr. 91/68/CEE, transpusă în legislația națională prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile de ovine destinate creșterii și reproduției	
Supraveghere pasivă	
Ovinele pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească următoarele condiții:	
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;	
b) agalaxia contagioasă nu a fost diagnosticată clinic în ultimele 6 luni;	
c) 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;	
d) 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 laborator se confirmă prin examen bacteriologic	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	
Vaccinarea împotriva agalaxiei contagioase pentru prevenirea și controlul acestei boli	
Specii țintă : oile și caprele indiferent de sex , stare fiziologica (gestante și lactante) cu vârsta > de 5 luni	
Vaccinarea se efectuează conform indicațiilor din prospect al produsului utilizat	
Vaccinarea se realizează de către orice medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii iar costurile sunt suportate de către proprietarii.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare	

### 71. LIMFADENITA CAZEOASĂ A OILOR

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Directivei nr. 91/68/CEE, transpusă în legislația națională prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările ulterioare

Supravegherea în exploatațiile de ovine destinate creșterii și reproduției	
Supraveghere pasivă	
Ovinele pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească,	

următoarele condiții:
a) acestea trebuie să fi provenit dintr-o exploatare liberă de boală și au fost în contact numai cu animale dintr-o astfel de exploatare;
b) limfadenita cazeoasă nu a fost diagnosticată clinic în ultimele 12 luni;
c) 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;
d) 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 laborator se confirmă prin bacteriologic și histopatologic

## 72. ADENOMATOZA PULMONARĂ

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Directivei nr. 91/68/CEE, transpusă în legislația națională prin Ordinul nr. 290/2006, cu modificările ulterioare

Supravegherea în exploatarea de ovine destinate creșterii și reproducerii
Supraveghere pasivă
1. Ovinele pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții:
a) acestea trebuie să fi provenit dintr-o exploatare liberă de boală și au fost în contact numai cu animale dintr-o astfel de exploatare;
b) adenomatoza pulmonară nu a fost diagnosticată clinic în ultimii 3 ani;
c) totuși, aceasta perioadă trebuie să fie redusă la 12 luni, dacă animalele infectate cu adenomatoza pulmonară au fost tăiate și animalele care au rămas în exploatare 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).
2. Costurile programului de control pentru adenomatoza pulmonară în vederea evaluării statusului de sănătate a animalelor care fac obiectul importului, exportului, comerțului intracomunitar este suportat de către deținătorul de animale.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen histopatologic

## SECȚIUNEA 2 – SUPRAVEGHEREA, PROFILAXIA ȘI CONTROLUL BOLILOR TUMORALE

### 1. ONCOPATII LA PĂSĂRI - LEUCEMII ȘI LIMFOAME, INCLUSIV BOALA MAREK, ALTE TUMORI

Scop: Supraveghere în scopul identificării riscului apariției bolilor tumorale la om

I. Supravegherea în exploatarea nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatarea comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatarea comerciale de tip A
---	---

PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală.	Monitorizarea datelor relevante despre boală.
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
1. Supraveghere prin examen morfopatologic în abator și trimiterea de probe provenite de la carcassele la care s-au depistat modificări tumorale.	1. Supraveghere prin examen morfopatologic în abator și trimiterea de probe provenite de la carcassele la care s-au depistat modificări tumorale.
2. O atenție deosebită se va acorda următoarelor boli tumorale induse viral:	2. O atenție deosebită se va acorda următoarelor boli tumorale induse viral:
a) boala Marek;	a) boala Marek;
b) leucoze aviare.	b) leucoze aviare.
3. Se efectuează examene anatomopatologice și citohistopatologice.	3. Se efectuează examene anatomopatologice și citohistopatologice.
Metodele de diagnostic sunt cele folosite la IDSA, și anume: HE, HEA, Pappenheim, Gomori, Alabastru de toluidina, AA-PAS, Van Gieson etc., după caz.	Metodele de diagnostic sunt cele folosite la IDSA, și anume: HE, HEA, Pappenheim, Gomori, Alabastru de toluidina, AA-PAS, Van Gieson etc., după caz.
4. Centralizarea tumorilor în Registrul Național de Cancer la Animale se face pe baza confirmării diagnosticului la IDSA	4. Centralizarea tumorilor în Registrul Național de Cancer la Animale se face pe baza confirmării diagnosticului la IDSA
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
Prelevarea, ambalarea și transportul probelor de suspiciuni de boli tumorale la păsări se face de către medicul veterinar de la unitățile avicole, medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial. Probele sunt trimise la LSVSA și/sau IDSA.	Prelevarea, ambalarea și transportul probelor de suspiciuni de boli tumorale la păsări se face de către medicul veterinar de la unitățile avicole, medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial. Probele sunt trimise la LSVSA și/sau IDSA.

## 2. ONCOPATII LA MAMIFERELE DE PRODUCȚIE ȘI CARNASIERE

Scop: Supraveghere în scopul identificării riscului apariției bolilor tumorale la om. Monitorizarea datelor relevante despre boală

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
2. Tumorile se înregistrează în registrele de diagnostic de la fiecare LSVSA și IDSA.	2. Tumorile se înregistrează în registrele de diagnostic de la fiecare LSVSA și IDSA.
3. Centralizarea tumorilor în Registrul Național de cancer la animale se face pe baza confirmării diagnosticului la IDSA, secția de morfopatologie.	3. Centralizarea tumorilor în Registrul Național de cancer la animale se face pe baza confirmării diagnosticului la IDSA, secția de morfopatologie.
4. Se vor avea în vedere leucozele, leucemiile, limfoamele, adenomatoza pulmonară a oilor și caprelor și alte boli tumorale ale mamiferelor de producție induse de retrovirusuri, precum și carcinoamele de glandă mamară și alte tumori în cazul carnasierelor.	4. Se vor avea în vedere leucozele, leucemiile, limfoamele, adenomatoza pulmonară a oilor și caprelor și alte boli tumorale ale mamiferelor de producție induse de retrovirusuri, precum și carcinoamele de glandă mamară și alte tumori în cazul carnasierelor.
5. Supraveghere prin examene morfoclinice și morfopatologice post-operator sau post-mortem pentru animalele în vârstă de peste 6 luni, având în vedere posibila interrelație om - animal, animal - om în apariția bolilor leucemice și	5. Supraveghere prin examene morfoclinice și morfopatologice post-operator sau post-mortem pentru animalele în vârstă de peste 6 luni, având în vedere posibila interrelație om - animal, animal - om în apariția bolilor leucemice și a altor boli

<p>a altor boli tumorale cu etiologie virală.</p> <p>6. Se efectuează examene anatomopatologice și citohistopatologice.</p> <p>Metodele de diagnostic sunt cele folosite la IDSA, secția de morfopatologie, și anume: HE, HEA, Pappenheim, Gomori, Albastru de toluidina, AA-PAS, Van Gieson etc., după caz.</p> <p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>Prelevarea, ambalarea și transportul probelor de suspiciuni de tumori provenite de la carnișiere se realizează de către medicul veterinar clinician, medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar de liberă practică din cabinetele medicale veterinare. Probele sunt trimise la LSVSA și/sau IDSA.</p>	<p>tumorale cu etiologie virală.</p> <p>6. Se efectuează examene anatomopatologice și citohistopatologice.</p> <p>Metodele de diagnostic sunt cele folosite la IDSA, secția de morfopatologie, și anume: HE, HEA, Pappenheim, Gomori, Albastru de toluidina, AA-PAS, Van Gieson etc., după caz.</p> <p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p> <p>Pentru probele de suspiciuni de tumori provenite de la animale de reproducție, prelevarea ambalarea și transportul se face de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit, medicul veterinar de abator sau medicul veterinar oficial, după caz.</p> <p>Probele sunt trimise la LSVSA și/sau IDSA.</p>
---	---

### SECȚIUNEA 3 - SUPRAVEGHEREA, PROFILAXIA ȘI CONTROLUL BOLILOR ÎN FUNCȚIE DE ANTECEDENTELE EPIZOOTICE LA ANIMALE

#### 1. LEPTOSPIROZA

Scop: Supravegherea bolii

<p>I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale</p> <p><b>PRECIZĂRI TEHNICE</b></p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Monitorizarea datelor relevante despre boală.</p> <p>Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA, cu precizarea serotipurilor de <i>Leptospira spp.</i> identificate.</p> <p>I. La bovine:</p> <p>1. Examen clinic și anatomopatologic a bovinelor în zonele în care:</p> <p>a) există antecedente de boală;</p> <p>b) s-a diagnosticat recent boala.</p> <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 9 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>, Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, în:</p> <p>2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani, pe probele de sânge recoltate pentru supravegherea brucelozei:</p> <p>a) taurii și bivoli de reproducție, la autorizare și ulterior o dată pe an;</p> <p>b) în efectivele sub 100 de vaci și bivolițe se examinează până la 10 probe;</p> <p>2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:</p>	<p>II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A</p> <p><b>PRECIZĂRI TEHNICE</b></p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Monitorizarea datelor relevante despre boală.</p> <p>Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA, cu precizarea serotipurilor de <i>Leptospira spp.</i> identificate.</p> <p>I. La bovine:</p> <p>1. Examen clinic și anatomopatologic a bovinelor în zonele în care:</p> <p>a) există antecedente de boală;</p> <p>b) s-a diagnosticat recent boala.</p> <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 9 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>, Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, în: 2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani, pe probele de sânge recoltate pentru supravegherea brucelozei</p>
--	--



<p>a) taurii și bivolii de reproducție, la autorizare și ulterior o dată pe an;</p> <p>b) 10 % din numărul de vaci, bivolițe; în efectivele de sub 100 de animale se examinează până la 10 probe;</p> <p>2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:</p> <p>a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică;</p> <p>b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;</p> <p>2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export:</p> <p>a) 10% din numărul de animale în cazurile de vânzare-cumpărare, la furnizor, cu cel mult 30 zile înainte de livrare; sub 100 de animale se examinează cel puțin până la 10 probe;</p> <p>2.4. Pentru determinarea statusului imun postvaccinal.</p> <p>a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare.</p> <p>2.5. Bovinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar, sunt testate cu setul de 11 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffii, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, Ballum, Sejroe.</p>	<p>a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică;</p> <p>b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;</p> <p>2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export:</p> <p>a) în cazurile de vânzare-cumpărare, la furnizor, cu cel mult 30 zile înainte de livrare; sub 100 de animale se examinează cel puțin până la 10 probe;</p> <p>2.4. Pentru determinarea statusului imun postvaccinal.</p> <p>a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare.</p> <p>2.5. Bovinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar, sunt testate cu setul de 11 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffii, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, Ballum, Sejroe.</p>
<p>3.Examinarea morfopatologică a avortonilor în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la viței când se suspicionează boala. Se efectuează examene histopatologice, metoda HEA/HEV, metoda Levaditti, pe probe de ficat și rinichi.</p> <p>4. În caz de suspiciune, se prelevează probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară. Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp, 1-2 ore de la prelevare, moarte sau avort și/sau vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>	<p>3.Examinarea morfopatologică a avortonilor în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la viței când se suspicionează boala. Se efectuează examene histopatologice, metoda HEA/HEV, metoda Levaditti, pe probe de ficat și rinichi.</p> <p>4. În caz de suspiciune, se prelevează probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară. Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp, 1-2 ore de la prelevare, moarte sau avort și/sau vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>
<p>II. La cabaline:</p> <p>1. Examen clinic și anatomopatologic a cabalinelor în zonele în care:</p>	<p>II. La cabaline:</p> <p>1. Examen clinic și anatomopatologic a cabalinelor în zonele în care:</p> <p>a) există antecedente de boală;</p>

<p>b) s-a diagnosticat recent boala.</p> <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 6 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, în.</p> <p>2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani:</p> <p>a) armăsarii reproducători din exploatarea nonprofesională;</p> <p>b) sub 100 de iepe se examinează pînă la 10 probe;</p> <p>2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală</p> <p>a) cabalinele care prezintă semne clinice de infecție leptospirică.</p> <p>b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului</p> <p>2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export</p> <p>a) în cazurile de vânzare-cumpărare, la furnizor, cu cel mult 30 zile înainte de livrare, în efectivele de sub 100 de animale se examinează pînă la 10 probe;</p> <p>2.4. Pentru determinarea statusului imun postvaccinal.</p> <p>a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare</p> <p>2.4. Pentru cabalinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/export/comerț intracomunitar;</p>	<p>a) există antecedente de boală;</p> <p>b) s-a diagnosticat recent boala.</p> <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 6 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, în.</p> <p>2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani:</p> <p>a) armăsarii reproducători din stațiunile temporare și permanente de montă, a celor din herghelii, depozite, hipodroame, asociații hipice, circuri, alte unități specializate.</p> <p>b) 10% din numărul de iepe; sub 100 de iepe se examinează pînă la 10 probe;</p> <p>2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală</p> <p>a) cabalinele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică.</p> <p>b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului</p> <p>2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export</p> <p>a) 10% din numărul de animale în cazurile de vânzare-cumpărare, la furnizor, cu cel mult 30 zile înainte de livrare, sub 100 de animale se examinează pînă la 10 probe;</p> <p>2.4. Pentru determinarea statusului imun postvaccinal.</p> <p>a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare</p> <p>2.4. Pentru cabalinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/export/comerț intracomunitar;</p>
<p>3. Examinarea morfopatologică a avorturilor și în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate când se suspicionează boala.</p> <p>Se efectuează examene histopatologice, metoda HEA/HEV, metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.</p> <p>4. În caz de suspiciune, se recoltează probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară.</p> <p>Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>	<p>3. Examinarea morfopatologică a avorturilor și în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate când se suspicionează boala.</p> <p>Se efectuează examene histopatologice, metoda HEA/HEV, metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.</p> <p>4. În caz de suspiciune, se recoltează probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară.</p> <p>Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>

<p>avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>	
<p>III. La porcine</p> <p>1. Examen clinic și anatomopatologic în zonele în care:</p> <p>a) există antecedente de boală;</p> <p>b) s-a diagnosticat recent boala.</p> <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 6 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, în:</p> <p>2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani</p> <p>a) 10 % din vierii de reproducție (vieruși) nevaccinați antileptosiric, de două ori pe an, în efectivele mai mari de 100 de animale; sub 100 animale se examinează până la 10 probe;</p> <p>b) 10 % din scroafele și scroafele de reproducție, nevaccinate, existente în efectivele mai mari de 100 de animale; sub 100 de animale se examinează până la 10 probe;</p> <p>c) la autorizarea vierilor și vierușilor pentru însămânțări artificiale sau pentru monta naturală;</p> <p>2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală</p> <p>a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptosirică;</p> <p>b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;</p> <p>2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export</p> <p>a) în cazurile de vânzare – cumpărare, la furizor cu cel mult 30 zile înainte de livrare, sub 100 de animale se examinează până la 10 probe.</p> <p>2.4. Determinarea statusului imun postvaccinal.</p> <p>a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare</p> <p>2.5. Pentru suinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/export/comerț intracomunitar;</p>	<p>III. La porcine</p> <p>1. Examen clinic și anatomopatologic în zonele în care:</p> <p>a) există antecedente de boală;</p> <p>b) s-a diagnosticat recent boala.</p> <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 6 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, în:</p> <p>2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani</p> <p>a) vierii de reproducție (vieruși) nevaccinați antileptosiric, de două ori pe an, se examinează până la 10 probe, în efectivele de sub 100 animale</p> <p>b) scroafele și scroafele de reproducție, nevaccinate, se examinează cel puțin până la 10 probe, în efectivele de sub 100 animale</p> <p>c) la autorizarea vierilor și vierușilor pentru însămânțări artificiale sau pentru monta naturală;</p> <p>2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală</p> <p>a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptosirică;</p> <p>b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;</p> <p>2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export</p> <p>a) în cazurile de vânzare – cumpărare, la furizor cu cel mult 30 zile înainte de livrare, sub 100 de animale se examinează până la 10 probe.</p> <p>2.4. Determinarea statusului imun postvaccinal.</p> <p>a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare</p> <p>2.5. Pentru suinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/export/comerț intracomunitar;</p>
<p>3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la purcei, când se suspicionează boala.</p> <p>Se efectuează examene histopatologice, metoda HEV/HEA, metoda Levaditi pe probe de ficat și rinichi.</p>	<p>3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la purcei, când se suspicionează boala.</p> <p>Se efectuează examene histopatologice, metoda HEV/HEA, metoda Levaditi pe probe de ficat și rinichi.</p>

<p>4. În caz de suspiciune, se recoltează probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară.</p> <p>Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>	<p>4. În caz de suspiciune, se recoltează probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară.</p> <p>Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>
<p>IV. Ovine și caprine</p>	
<p>1. Examen clinic și anatomopatologic a ovinelor și caprinelor în zonele în care:</p> <p>a) există antecedente de boală;</p> <p>b) s-a diagnosticat recent boala.</p> <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu <i>Leptospira spp.</i> Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffii, Hardjo, Australis, Autumnalis, Bataviae, în:</p> <p>2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:</p> <p>a) animalele care prezintă semne clinice de infecție leptospirică;</p> <p>b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;</p> <p>2.2. Comerț intern/intracomunitar/import/export:</p> <p>a) 10% din numărul de animale în cazurile de vânzare-cumpărare, la furnizor, cu cel mult 30 zile înainte de livrare; sub 100 de animale se examinează până la 10 probe</p> <p>3. Pentru ovinele și caprinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/export/comerț intracomunitar;</p>	<p>1. Examen clinic și anatomopatologic a ovinelor și caprinelor în zonele în care:</p> <p>a) există antecedente de boală;</p> <p>b) s-a diagnosticat recent boala.</p> <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 9 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i> Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffii, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, în:</p> <p>2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:</p> <p>a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică;</p> <p>b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;</p> <p>2.2. Comerț intern/intracomunitar/import/export:</p> <p>a) 10% din numărul de animale în cazurile de vânzare-cumpărare, la furnizor, cu cel mult 30 zile înainte de livrare; sub 100 de animale se examinează până la 10 probe</p> <p>3. Pentru ovinele și caprinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/export/comerț intracomunitar;</p>
<p>3. Examinarea morfopatologică a avortonilor în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la miei și iezi, când se suspicionează boala.</p> <p>Se efectuează examene histopatologice, metoda HEA, metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi</p>	<p>3. Examinarea morfopatologică a avortonilor în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la miei și iezi, când se suspicionează boala.</p> <p>Se efectuează examene histopatologice, metoda HEA, metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi</p>
<p>4. În caz de suspiciune, se recoltează probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de</p>	<p>4. În caz de suspiciune, se recoltează probe de sânge și urină</p>



<p>ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară.</p> <p>Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>	<p>de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară.</p> <p>Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>
<p><b>IV. La câini</b></p>	
<p>1. Examenul serologic se efectuează la cerere, prin testul de microaglutinare cu setul de 4 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Ichterohaemorrhagiae, Canicola și Sejroe.</p>	
<p>2. Examinarea morfopatologică în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate, când se suspicionează boala. Se efectuează examene histopatologice, metoda HEA/HEV, metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.</p>	
<p>3. În caz de suspiciune, se prelevează probe de sânge și urină de la animalele în viață sau probe de ficat și rinichi, post mortem, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară.</p>	
<p>Se efectuează examene histopatologice, metoda HEV/HEA, metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.</p> <p>Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp de la prelevare, moarte sau avort și/sau vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>	
<p><b>INSPECȚIE ABATOR</b></p>	
<p><b>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, cabalinele, porcinele se supun inspecției ante- și post - mortem.</b></p>	
<p><b>II. CARNEA ȘI ORGANELE</b></p>	
<p>În cazul suspiciunii anatomopatologice a bolii, se prelevează porțiuni de rinichi și ficat de la animalele tăiate, pentru examen histopatologic prin metoda HEV/HEA, metoda Levaditi și pentru examen bacteriologic.</p>	
<p>Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp, transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză.</p>	
<p><b>III. MĂSURI:</b></p>	
<p>1. Organele se confiscă în totalitate, precum și carcasele icterice, marasmice sau cu modificări importante ale musculaturii.</p>	
<p>2. Grăsimea se dă în consum după topire.</p>	
<p>3. Pieile se prelucrează prin sărare uscată și se livrează după 14 zile.</p>	
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></p>	
<p>Supravegherea pasivă</p>	
<p>Monitorizarea datelor relevante despre boală se face de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA</p>	
<p>Examenul clinic și anatomopatologic îl face medicul veterinar de liberă practică împuternicit.</p>	
<p>Probele sunt recoltate de medici veterinari de liberă practică împuterniciți.</p>	
<p>Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac în prezența medicului veterinar oficial.</p>	
<p>Examenul se efectuează la LSVSA și/sau după caz la LNR din cadrul IDSA</p>	
<p><b>INSPECȚIE ABATOR</b></p>	

Prelevările de probe în caz de suspiciune se prelevează de medicul veterinar oficial. Examenle se efectuează la LSVSA și/sau după caz la LNR din cadrul IDSA
Diagnosticul se confirmă prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE sau RMA – metoda națională omologată)
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

## 2.FEBRA Q

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1.Monitorizarea datelor relevante despre boală.	1.Monitorizarea datelor relevante despre boală.
2. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	2. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
3. Se efectuează examen necropsic, histopatologic (metoda Pappenheim sau Lillie-Pasternack) pe probe de limfonoduri, ficat, pulmon, rinichi, miocard, placentă.	3. Se efectuează examen necropsic, histopatologic (metoda Pappenheim sau Lillie-Pasternack) pe probe de limfonoduri, ficat, pulmon, rinichi, miocard, placentă.
4. În caz de suspiciune a bolii se efectuează examen serologic, bacteriologic și morfopatologic.	4. În caz de suspiciune a bolii se efectuează examen serologic, bacteriologic și morfopatologic.
Supraveghere activă	Supraveghere activă
.Supraveghere prin RFC sau ELISA a bovinelor, ovinelor și caprinelor; în cazurile de avort la speciile receptive cu diagnostic neprecizat, pe probe de sânge recoltate după 14-21 zile.	.Supraveghere prin RFC sau ELISA a bovinelor, ovinelor și caprinelor; în cazurile de avort la speciile receptive cu diagnostic neprecizat, pe probe de sânge recoltate după 14-21 zile.
Pentru confirmare se procedează astfel::	Pentru confirmare se procedează astfel::
A. La bovine:	A. La bovine:
1. se prelevează probe în scopul testării PCR, după cum urmează:	1. se prelevează probe în scopul testării PCR, după cum urmează:
i) de la un număr de minimum 6 bovine cu respectarea proporției de 3 primipare și 3 multipare din efectivul de bovine ce au avortat în urmă de 15 zile și mai puțin de 4 luni în urmă se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare;	i) 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 de 15 zile și mai puțin de 4 luni în urmă se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare;
ii) 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 utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare., pentru a atinge numărul de animale testate la 6 probe în total.	ii) 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 utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare., pentru a atinge numărul de animale testate la 6 probe în total.
2. de la animale ce nu prezintă afecțiuni de reproducție se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA, de preferat utilizând antigen	2. de la animale ce nu prezintă afecțiuni de reproducție se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA, de preferat utilizând

<p>preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare, pentru a atinge numărul de animale testate la 6 probe în total.</p>	<p>antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare, pentru a atinge numărul de animale testate la 6 probe în total.</p>
<p>B. La rumegătoarele mici:</p> <p>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 tamponare vaginale sau tamponare din materialul avortat (placenta și conținut stomacal, splină, pulmon sau ficat de la feteși ) pentru examen PCR pentru a se putea efectua exanul diferențial al avorturilor. Se vor efectua 2 teste PCR pe probe individuale sau mult de 2 animale.</p> <p>2. În cazul în care este disponibilă numai o singură probă pentru examen PCR sau o probă din cele două examinate cantitativ PCR, se va aplica următoarea schemă :</p> <p>i) de la capre și oi ce au avortat cu 15 zile sau 3 săptămâni în urmă, se prelevează probe de sânge pentru examen serologic prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare, pentru a atinge numărul minim de animale testate la 10, cu precădere cele ce au avortat - dacă este posibil 5 sau un număr mai mare;</p> <p>ii) de la capre și oi ce au născut prematur cu 15 zile sau 3 luni în urmă, se prelevează probe de sânge pentru examen serologic prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare., pentru a atinge numărul minim de animale testate la 10, cu precădere cele ce au avortat - dacă este posibil 5 sau un număr mai mare;</p> <p>iii) de la capre și oi din aceeași turmă ce nu prezintă afecțiuni de reproducție cu trei luni în urmă după fătare, se prelevează probe de sânge pentru examen serologic prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare, pentru a atinge numărul minim de animale testate la 10, cu precădere cele ce au avortat - dacă este posibil 5 sau un număr mai mare.</p>	<p>B. La rumegătoarele mici:</p> <p>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 tamponare vaginale sau tamponare din materialul avortat (placenta și conținut stomacal, splină, pulmon sau ficat de la feteși ) pentru examen PCR pentru a se putea efectua exanul diferențial al avorturilor. Se vor efectua 2 teste PCR pe probe individuale sau 2 probe compuse în cazul în care sunt testate mai mult de 2 animale.</p> <p>2. În cazul în care este disponibilă numai o singură probă pentru examen PCR sau o probă din cele două examinate cantitativ PCR, se va aplica următoarea schemă :</p> <p>i) de la capre și oi ce au avortat cu 15 zile sau 3 săptămâni în urmă, se prelevează probe de sânge pentru examen serologic prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare, pentru a atinge numărul minim de animale testate la 10, cu precădere cele ce au avortat - dacă este posibil 5 sau un număr mai mare;</p> <p>ii) de la capre și oi ce au născut prematur cu 15 zile sau 3 luni în urmă, se prelevează probe de sânge pentru examen serologic prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare., pentru a atinge numărul minim de animale testate la 10, cu precădere cele ce au avortat - dacă este posibil 5 sau un număr mai mare;</p> <p>iii) de la capre și oi din aceeași turmă ce nu prezintă afecțiuni de reproducție cu trei luni în urmă după fătare, se prelevează probe de sânge pentru examen serologic prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare, pentru a atinge numărul minim de animale testate la 10, cu precădere cele ce au avortat - dacă este posibil 5 sau un număr mai mare.</p>
<p><b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b></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.</p>	
<p>Supraveghere activă</p>	
<p>Probele pentru confirmare se prelevează de către medicii veterinari oficiali și se trimit la LSVSA și/sau LNR din cadrul IDSA, după caz.</p>	
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin coroborarea rezultatelor examenelor ELISA și PCR.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

**3. AVORTUL SALMONELIC AL OILOR**

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	
PRECIZĂRI TEHNICE	
Supravegherea pasivă	
Monitorizarea datelor relevante despre boală	
Monitorizarea cazurilor de avort al ovinelor și caprinelor.	
Supravegherea activă	
Supraveghere bacteriologică a cazurilor de avort al ovinelor și caprinelor	
Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSAs pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibiorezistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSA și al LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3.	
PRECIZĂRI EXECUȚIE	
Supravegherea pasivă	
Proprietarii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți care trebuie, conform legii, să raporteze orice caz de îmbolnăvire	
Supraveghere activă	
1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial;	
2. Examenele se efectuează la LSVSA și confirmarea la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA	
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare, identificare biochimică și a grupului serologic. Tipizarea serologică în cadrul LNR Salmoneloze a <i>Salmonella</i> spp.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

**4. INFLEUENȚA ECVINĂ**

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	
PRECIZĂRI TEHNICE	
Supravegherea pasivă	
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	
II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ecvinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A	
PRECIZĂRI TEHNICE	
Supravegherea pasivă	
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	



În caz de suspiciune, se efectuează examene virusologice - teste de biologie moleculară. Examenele virusologice se efectuează pe probe de tampon nazale, nazofaringiene, lavaj traheal.	În caz de suspiciune, se efectuează examene virusologice - teste de biologie moleculară. Examenele virusologice se efectuează pe probe de tampon nazale, nazofaringiene, lavaj traheal.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Prelevarea probelor: medicul veterinar de liberă practică împuternicit. Probele se testează la LNR din cadrul IDSA	Prelevarea probelor: medicul veterinar de liberă practică împuternicit. Probele se testează la LNR din cadrul IDSA
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea virusului prin reacția de inhibare a hemaglutinării cu ser pozitiv specific și teste de biologie moleculară	Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea virusului prin reacția de inhibare a hemaglutinării cu ser pozitiv specific și teste de biologie moleculară
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

## 5. RINOPNEUMONIA ECVINĂ

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ecvinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. În caz de suspiciune: a) se efectuează examene serologice (ELISA) pe probe de seruri perechi la interval de 21 de zile; b) avortonii se examinează prin examen morfopatologic și virusologic. Se efectuează examene necropsice și morfopatologice, metoda HEA/HEV sau metoda Pappenheim pe probe de pulmon, ficat, rinichi, limfonod.	1. În caz de suspiciune: a) se efectuează examene serologice (ELISA) pe probe de seruri perechi la interval de 21 de zile; b) avortonii se examinează prin examen morfopatologic și virusologic. Se efectuează examene necropsice și morfopatologice, metoda HEA/HEV sau metoda Pappenheim pe probe de pulmon, ficat, rinichi, limfonod.
2. Pentru animalele de reproducție nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe se examinează serologic (ELISA) un procent de 1 % din animale, dar nu mai puțin de 2 animale pe lot.	2. Pentru animalele de reproducție nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe se examinează serologic (ELISA) un procent de 1 % din animale, dar nu mai puțin de 2 animale pe lot.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Probele se recoltează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit și, după caz, medicul veterinar oficial.	Probele se recoltează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit și, după caz, medicul veterinar oficial.
Examenele de laborator se efectuează la LNR din IDSA.	Examenele de laborator se efectuează la LNR din IDSA.
Diagnosticul de boală se confirmă prin izolarea virusului pe culturi celulare.	Diagnosticul de boală se confirmă prin izolarea virusului pe culturi celulare.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

**6. ARTERITA VIRALĂ ECVINĂ**

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ecvinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală.	Monitorizarea datelor relevante despre boală.
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>1. Supraveghere serologică a:</p> <p>a) armăsarilor de reproducție din herghelii și depozite, o dată pe an, cu minim o lună înainte de autorizare și începerea campaniei de montă;</p> <p>2. Pentru circulația intracomunitară / export țări terțe, armăsarii necastrați în vârstă de peste 180 de zile se testează serologic prin seroneutralizare pentru arterită virală cu 28 de zile înainte de îmbarcare, pentru destinația sport și 21 de zile pentru ecvinele de producție/reproducție, cu plata de către proprietar.</p>	<p>1. Supraveghere serologică a:</p> <p>a) armăsarilor de reproducție din herghelii și depozite, o dată pe an, cu minim o lună înainte de autorizare și începerea campaniei de montă;</p> <p>2. Pentru circulația intracomunitară / export țări terțe, armăsarii necastrați în vârstă de peste 180 de zile se testează serologic prin seroneutralizare pentru arterită virală cu 28 de zile înainte de îmbarcare, pentru destinația sport și 21 de zile pentru ecvinele de producție/reproducție, cu plata de către proprietar.</p>
<p>2. Supravegherea serologică se efectuează prin ELISA sau seroneutralizare; în cazul probelor pozitive (titru <math>\geq 1/4</math>), animalele se vor retesta prin recoltându-se o nouă probă de sânge la un interval de cel puțin 14 zile.</p> <p>2. Probele de sânge se prelevează de la animale nevacinate contra arteritei virale ecvine.</p> <p>3. Animalele cu titru constant sau în scădere sunt considerate negative, iar cele cu titruri crescătoare sunt considerate pozitive și se testează virusologic, prin izolarea virusului pe culturi celulare și/sau PCR pe probe de material seminal</p> <p>4. Armăsarii eliminatori de virus se izolează și se elimină de la montă. Pentru acești armăsari circulația va fi permisă numai dacă sunt castrați.</p> <p>5. Animalele seronegative nu sunt supuse restricțiilor de circulație.</p> <p>6. Ecvinele de sport și pentru reproducție, provenite din exploații certificate sanitar-veterinar ca oficial indemne de arterită virală în ultimele 6 luni, pot circula fără restricții.</p> <p>7. Notificarea oficială a bolii se face numai pe baza coroborării datelor clinice specifice cu rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>8. Vaccinarea pe teritoriul României se aplică numai la armăsarii necastrați în vârstă de peste 180 de zile dacă sunt sănătoși clinic, serologic negativi sau cu titru constant/ în scădere și care nu sunt eliminatori de virus.</p> <p>9. Vaccinarea contra arteritei virale ecvine se face cu aprobarea ANSVSA, folosind un vaccin inactivat, omologat și înregistrat oficial.</p>	<p>2. Supravegherea serologică se efectuează prin ELISA sau seroneutralizare; în cazul probelor pozitive (titru <math>\geq 1/4</math>), animalele se vor retesta prin seroneutralizare, recoltându-se o nouă probă de sânge la un interval de cel puțin 14 zile.</p> <p>2. Probele de sânge se prelevează de la animale nevacinate contra arteritei virale ecvine.</p> <p>3. Animalele cu titru constant sau în scădere sunt considerate negative, iar cele cu titruri crescătoare sunt considerate pozitive și se testează virusologic, prin izolarea virusului pe culturi celulare și/sau PCR pe probe de material seminal</p> <p>4. Armăsarii eliminatori de virus se izolează și se elimină de la montă. Pentru acești armăsari circulația va fi permisă numai dacă sunt castrați.</p> <p>5. Animalele seronegative nu sunt supuse restricțiilor de circulație.</p> <p>6. Ecvinele de sport și pentru reproducție, provenite din exploații certificate sanitar-veterinar ca oficial indemne de arterită virală în ultimele 6 luni, pot circula fără restricții.</p> <p>7. Notificarea oficială a bolii se face numai pe baza coroborării datelor clinice specifice cu rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>8. Vaccinarea pe teritoriul României se aplică numai la armăsarii necastrați în vârstă de peste 180 de zile dacă sunt sănătoși clinic, serologic negativi sau cu titru constant/ în scădere și care nu sunt eliminatori de virus.</p> <p>9. Vaccinarea contra arteritei virale ecvine se face cu aprobarea ANSVSA,</p>

	folosind un vaccin inactivat, omologat și înregistrat oficial.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	
Supravegherea pasivă	
Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA	
Supraveghere activă	
Prelevarea probelor: medicul veterinar de liberă practică. Examenele se efectuează la LNR-IDSVA.	
Diagnosticul de boală se confirmă prin izolarea virusului sau detecția genomului viral (PCR).	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

### 7. AVORTUL SALMONELIC AL IEPELOR

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a ecvinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală	Monitorizarea datelor relevante despre boală
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Supraveghere bacteriologică a cazurilor de avort al iepelor.	Supraveghere bacteriologică a cazurilor de avort al iepelor.
Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSVA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioresistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSVA și al LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3.	Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSVA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioresistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSVA și al LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Supraveghere este efectuată de cei implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire.	Procedura de supraveghere este efectuată fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire.
Supraveghere activă	Supraveghere activă
1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial;	1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial;
2. Examenele se efectuează la LSVSA și confirmarea la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSVA	2. Examenele se efectuează la LSVSA și confirmarea la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSVA
3. LSVSA au obligația de a trimite la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSVA toate tulpinile Salmonella izolate, în vederea tipizării serologice și a monitorizării antibioresistenței.	3. LSVSA au obligația de a trimite la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSVA toate tulpinile Salmonella izolate, în vederea tipizării serologice și a monitorizării antibioresistenței.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare, identificare biochimică și a grupului serologic. Tipizarea serologica în cadrul LNR Salmoneloze a <i>Salmonella</i> spp.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

## 8. TULAREMIA

### Supraveghere pasivă.

## 9. BRUCELOZA LA CANIDE

Scop: eradicarea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în canise
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>1.Examen serologic,clinic, anatomopatologic și bacteriologic la canidele folosite la reproducție, efectuat la cerere.</p> <p>Problele cu rezultate pozitive, neconcludente serologic, vor fi reexaminare 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.</p>	<p>1.Examen serologic,clinic, anatomopatologic și bacteriologic în efectivele din canise de reproducție și al tuturor masculilor folosiți la reproducție, efectuat la cerere.</p> <p>Problele cu rezultate pozitive, neconcludente serologic, vor fi reexaminare 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.</p>
<p>2. Examinare serologică efectuată la cerere, astfel:</p> <p>a) canidele de reproducție o dată pe an, cu ocazia acțiunilor imunoprofilactice;</p> <p>b) canidele care prezintă manifestări clinice care conduc la suspiciunea de infecție bruceică inclusiv la câinii comunitari.</p> <p>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.</p> <p>Cadavrele/organele de la cainii morți, cu leziuni suspecte de bruceloză se examinează anatomopatologic, bacteriologic și histopatologic (metoda HEA, metoda Brown și Brenn).</p>	<p>2. Examinare serologică efectuată la cerere, astfel:</p> <p>a) canidele de reproducție o dată pe an, cu ocazia acțiunilor imunoprofilactice;</p> <p>b) canidele care prezintă manifestări clinice care conduc la suspiciunea de infecție bruceică inclusiv la câinii comunitari.</p> <p>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.</p> <p>Cadavrele/organele de la cainii morți, cu leziuni suspecte de bruceloză se examinează anatomopatologic, bacteriologic și histopatologic (metoda HEA, metoda Brown și Brenn).</p>
PRECIZĂRI EXECUȚIE	
Supraveghere activă	
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit.	
2. Examenele se efectuează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la LNR- IDSA.	
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetică a <i>Brucella canis</i> .	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	



**10. BRUCELOZA LA IEPURI**

Scop: eradicarea bolii

<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea activă
1. Examinare serologică la 5% din iepurii din crescători, prin reacția de seroaglutinare RSAR cu antigen colorat cu Roz – Bengal. Probele pozitive prin RSAR se examinează prin RFC.
2. Examen anatomopatologic la iepurii domestici și sălbatici morți. De la animalele seropozitive se prelevează probe de testicule, limfonoduri, splina și uter, în vederea efectuării examenului anatomopatologic, bacteriologic și morfolopatologic, necropsic. Cadavrele/organele de la iepurii morți, cahectici cu leziuni suspecte de bruceloză se examinează anatomopatologic, bacteriologic și histopatologic
3. În abator se examinează:
a) animalele vii, ante-mortem și post-mortem;
b) carnea și organele
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere activă
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la LNR- IDSA.
<b>MĂSURI</b>
1. De la iepurii din efectivele cu bruceloză:
a) carnea și subprodusele comestibile la care nu s-au constatat leziuni se dau în consum fără restricții;
b) organele cu leziuni se confiscă.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetică a speciei și biovariantelor <i>Brucella spp.</i>
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

**11. FURUNCULOZA SALMONIDELOR CU AEROMONAS SALMONICIDA**

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de salmonide și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și mediul natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>

Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatic, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic.
3. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

## 12. YERSINIOZA, RESPECTIV BOALA GURĂ ROȘIE - LA SALMONIDE

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de salmonide și se prelevează probe pentru diagnostic.
PRECIZĂRI TEHNICE
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile de salmonide și mediul natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatic, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic.
3. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

## 13. MIXOSOMIAZA

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de salmonide și se prelevează probe pentru diagnostic.
PRECIZĂRI TEHNICE
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile de salmonide și mediul natural, conform

prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen parazitologic.
3. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen parazitologic

#### **14. BOALA COLUMNARIS LA SALMONIDE**

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatați sau în mediul natural se examinează populația de salmonide și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile de salmonide și mediul natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic.
3. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

#### **15. ERITRODERMATITA LA CIPRINIDE**

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a ciprinidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatați sau în mediul natural se examinează populația de salmonide și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>

Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile de salmone și mediul natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

## 16. IHTIOFTIRIAZA

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de pesti și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile de salmone și mediul natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen parazitologic.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin . examen parazitologic

## 17. CRIPTOBLAZA

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de pesti și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>



Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile de salmone și mediul natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen parazitologic.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen parazitologic.....

### 18. VIBRIOZA MOLUȘTELOR BIVALVE

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de moluște bivalve și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile de moluște bivalve și mediul natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008
prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

### 19. MOLUȘTE GASTEROPODE CRYPTOBLA HELICIS, KLOSSIA HELICINA, CESTODE, METACERCARI, NEMATODE

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a moluștelor gasteropode, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural se examinează populația de gasteropode și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>

Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațile de moluște gasteropode și mediul natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen parazitologic.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen parazitologic

## 20. BATRACIENI, TREMATODE, ACANTOCEFALI, PSEUDOMONOZE, AEROMONOZE ȘI MICOBACTERIOZE

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a batracienilor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau observarea creșterii mortalității în exploatațile de batracieni și/sau în mediul natural se examinează populația animalelor acvatice și se prelevează probe pentru diagnostic.
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în populațiile de batracieni se realizează similar specificațiilor din Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, IDSA, astfel:
2.1. Supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic pentru pseudomonoze, aeromonoze și micobacterioze;
2.2. Supraveghere și diagnostic prin examen parazitologic pentru trematode, acantocefali.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen parazitologic

## 21. PESTA RACILOR

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a racilor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>SUPRAVEGHERE</b>
Supraveghere pasivă
În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatați sau în mediul natural se examinează populația de crustacee și se prelevează probe pentru diagnostic

<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supraveghere pasivă
Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile prevederilor Cap. IX lit. B pct. 5, pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Supraveghere pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen micologic, PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR urmat de secvențiere
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu completările și modificările ulterioare.

## 22. AMIBIAZA ALBINELOR

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic direct	Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic direct
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificarea endoparazitului Malphigamoeba melifica.	

## 23. BRAULOZA ALBINELOR

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu

prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic directă	Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic directă
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a Braula caeca.	Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a Braula caeca.

#### 24. ASCOSFEROZA ȘI ASPERGILOZA ALBINELOR

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel:	2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel:
2.1. Supraveghere prin examen microscopic direct;	2.1. Supraveghere prin examen microscopic direct;
2.2. Diagnostic prin examen micologic complet.	2.2. Diagnostic prin examen micologic complet.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examenul de izolare și identificare a speciei Ascosphaera apis.	Diagnosticul de laborator se confirmă prin examenul de izolare și identificare a speciei Ascosphaera apis.

#### 25. PUIETUL ÎN SAC ȘI BOALA BOTCILOR NEGRE

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.



	25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR- IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic direct și histopatologic anatomopatologic, microscopic direct și histopatologic	2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR- IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic direct și histopatologic anatomopatologic, microscopic direct și histopatologic
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen electronomicroscopic de identificare a virusului sau tehnici PCR.	Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen electronomicroscopic de identificare a virusului sau tehnici PCR.

## 26. BOLILE VIRALE PARALIZANTE ALE ALBINELOR ADULTE

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen anatomopatologic, microscopic direct și histopatologic	2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen anatomopatologic, microscopic direct și histopatologic
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen electronomicroscopic de identificare a VPA,	Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen electronomicroscopic de identificare a VPA, VPC,BBN, VAD, VX,VY sau tehnici PCR.

## 27. ASPERGILOZA VIERMILOR DE MĂTASE

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.

	25/2008.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
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
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.	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 speciilor din genul <i>Aspergillus</i> .	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

**28. LISTERIOZA**

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală	Monitorizarea datelor relevante despre boală
Examine de laborator pe probe de la animale moarte ce au prezentat semne neuroase, învelitori placentare și avortoni.	Examine de laborator pe probe de la animale moarte ce au prezentat semne neuroase, învelitori placentare și avortoni.
Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie neuroasă, 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.	Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie neuroasă, 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
Examenele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HEA sau Brown și Brenn.	Testele de confirmare EST, se efectuează la LNR - EST din cadrul Examenele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HEA sau Brown și Brenn
Supraveghere activă	
În abator: examinarea ante- și post-mortem a bovinelor, ovinelor și porcinelor	
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>
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/sau, după caz, la IISPV.	Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la IISPV.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificare fenotipică a <i>Listeria</i> spp.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

**29. TOXOPLASMOZA**

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.	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.	2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive, în caz de suspiciune.
Se efectuează examene serologice (IFI, ELISA, micro – RFC) și alte examene de laborator, pe probe prelevate de la speciile receptive, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.	Se efectuează examene serologice (IFI, ELISA, micro – RFC) și alte examene de laborator, pe probe prelevate de la speciile receptive, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.
<b>PRECIZĂRI EXECUȚIE</b>	
Medicul veterinar de liberă practică, și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.	
Examenle de laborator se efectuează la cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR-IDSVA.	

**30. CARBUNE EMFIZEMATOS**

Supraveghere pasivă.

**SECȚIUNEA 4 - SUPRAVEGHEREA, PROFILAXIA ȘI CONTROLUL ALTOR BOLI TRANSMISIBILE,  
ZOOZOZE ȘI EMERGENTE LA ANIMALELE**

**1. BACTERIOZE**

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitar- veterinarare competente pentru:

- a) RUJET
- b) STREPTOCOCIE
- c) STAFILOCOCCIE
- d) YERSINIOZĂ
- e) CHLAMYDIOZA AVIARĂ
- f) COLIBACILOZĂ

**2. MICOZE**

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitar- veterinarare competente pentru:

- a) ASPERGILOZĂ  
b) DERMATOMICOZĂ

### 3. VIROZE

- a) BOALA LYME

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitar- veterinarare competente

- b) BOALA CRIMEEA-CONGO

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitar- veterinarare competente

- c) ENCEFALITA JAPONEZĂ

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitar- veterinarare competente

- d) ENCEFALOMIELITA ECVINĂ VENEZUELEANĂ

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitar- veterinarare competente

- e) ENCEFALITA DE CĂPUȘE

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitar- veterinarare competente

- f) ONCOPATII ALE ANIMALELOR DE PRODUCȚIE, ÎN LIBERTATE ȘI EXOTICE

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitar- veterinarare competente

- g) INFECȚIA CU VIRUSUL SCHMALLENBERG

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>	<b>PRECIZĂRI TEHNICE</b>
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însoțesc transporturile de animale receptive ce provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 129/566/2007.	1. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însoțesc transporturile de animale receptive ce provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 129/566/2007.
2.Observarea stării de sănătate a rumegătoarelor (bovine, ovine și caprine) efectuată de către proprietarii sau reprezentanții ai acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg.	2.Observarea stării de sănătate a rumegătoarelor (bovine, ovine și caprine) efectuată de către proprietarii sau reprezentanții ai acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg sunt: febră tranzitorie, abateri, scăderea producției de lapte, rareori diaree. Simptomele au o durată de 2 – 6 zile.



<p>Schmallenberg.</p> <p>Semnele clinice la rumegătoarele adulte care pot sugera infecția cu virusul Schmallenberg sunt: febră tranzitorie, abatere, scăderea producției de lapte, rareori diaree. Simptomele au o durată de 2 – 6 zile.</p> <p>3. Observarea stării de sănătate a produșilor obișnuți de la rumegătoare, pentru identificarea simptomelor care pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg.</p> <p>Semnele clinice manifestate de produșii nou – născuți infectați cu virusul Schmallenberg sunt: orbire, pareze, paralizie flasacă, edem subcutanat, mișcări exagerate, ataxie, iritabilitate, greutate în hrănire.</p> <p>4. Raportarea cazurilor de avorturi la rumegătoare, (inclusiv a celor înregistrate la rumegătoarele provenite prin comerț intracomunitar) care depășesc numeric incidența normală asociată sezonului de fătări.</p> <p>Producții avortați în urma infecției cu virusul Schmallenberg prezintă următoarele aspecte lezionale: artrogripoză, hidrocefalie, cifoză, scolioză, torticolis.</p> <p>5. Raportarea, în urma supravegherii pasive, a animalelor receptive (adulte sau produși de concepție) cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg precum și a cazurilor de avorturi, este urmată de prelevarea de probe pentru clarificarea statusului acestora.</p> <p>Probele prelevate de la animalele vii cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg, sunt reprezentate de ser pe coagul și sânge pe anticoagulant (EDTA).</p> <p>De la avortoni sau produși morți în urma semnelor clinice enumerate la punctul 2 se vor recolta următoarele probe: creier, lichid pericardic, meconiu, lichid amniotic, placentă.</p> <p>De la mamele care au avortat sau au dat naștere unor produși viabili, dar care au murit ulterior datorită semnelor clinice enumerate la punctul 2, se vor recolta ser pe coagul și sânge pe anticoagulant (EDTA).</p>	<p>Schmallenberg.</p> <p>Semnele clinice la rumegătoarele adulte care pot sugera infecția cu virusul Schmallenberg sunt: febră tranzitorie, abatere, scăderea producției de lapte, rareori diaree. Simptomele au o durată de 2 – 6 zile.</p> <p>3. Observarea stării de sănătate a produșilor obișnuți de la rumegătoare, pentru identificarea simptomelor care pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg.</p> <p>Semnele clinice manifestate de produșii nou – născuți infectați cu virusul Schmallenberg sunt: orbire, pareze, paralizie flasacă, edem subcutanat, mișcări exagerate, ataxie, iritabilitate, greutate în hrănire.</p> <p>4. Raportarea cazurilor de avorturi la rumegătoare, (inclusiv a celor înregistrate la rumegătoarele provenite prin comerț intracomunitar) care depășesc numeric incidența normală asociată sezonului de fătări.</p> <p>Producții avortați în urma infecției cu virusul Schmallenberg prezintă următoarele aspecte lezionale: artrogripoză, hidrocefalie, cifoză, scolioză, torticolis.</p> <p>5. Raportarea, în urma supravegherii pasive, a animalelor receptive (adulte sau produși de concepție) cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg precum și a cazurilor de avorturi, este urmată de prelevarea de probe pentru clarificarea statusului acestora.</p> <p>Probele prelevate de la animalele vii cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg, sunt reprezentate de ser pe coagul și sânge pe anticoagulant (EDTA).</p> <p>De la avortoni sau produși morți în urma semnelor clinice enumerate la punctul 2 se vor recolta următoarele probe: creier, lichid pericardic, meconiu, lichid amniotic, placentă.</p> <p>De la mamele care au avortat sau au dat naștere unor produși viabili, dar care au murit ulterior datorită semnelor clinice enumerate la punctul 2, se vor recolta ser pe coagul și sânge pe anticoagulant (EDTA).</p>
<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p>	<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p>
<p>1. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arboviroze din cadrul ANSVSA.</p>	<p>1. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arboviroze din cadrul ANSVSA, precum și din cadrul ANSVSA.</p>

2. Probele de ser, sânge pe anticoagulant și organe și avortoni vor fi expediate, în vederea testării, la IDSA.	2. Probele de ser, sânge pe anticoagulant și organe vor fi expediate, în vederea testării, la IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă de către laboratoarele europene prin metode recomandate de UE, acreditate și/sau validate	
Supravegherea activă se realizează la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale, în cazul efectuării activităților de comerț.	

#### 4. PARAZITOZE

##### TRATAMENTE ANTIPARAZITARE PROFILACTICE OBLIGATORII

Scop: reducerea incidentei parazitozelor la rumegatoare

###### A. ENDOPARAZITOZE

1. Ovine/caprine (animale care folosesc pășunea)

- a) tineret mascul și femel peste 4 luni/berbeci /oi sterpe- 2 tratamente/an (martie-aprilie/octombrie- noiembrie)
- b) oi adulte (lactante) – un singur tratament/an (octombrie-noiembrie, la cel puțin 30 zile de la terminarea perioadei de montă)
- c) tineret mascul la îngrășat: O deparazitare în primele 10 zile de la afluire

2. Taurine:

- a) tineret peste 4 luni până la categoria de juninci - 2 tratamente/an ( martie-aprilie/octombrie- noiembrie)
- b) vacile lactante – un singur tratament/an , în perioada repausului mamar.

###### B. ECTOPARAZITOZE

1. Ovine/caprine – 2 tratamente /an în perioada mai-iunie după tuns și octombrie-noiembrie, la cel puțin 30 zile de la terminarea perioadei de montă

2. Taurine:

- a) tineret, 2 tratamente pe an (mai-iunie/ septembrie-octombrie)
- b) vaci lapte; un tratament/an, în perioada repausului mamar.

C. Acțiunile se execută de către orice medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii iar costurile sunt suportate integral de către proprietari

###### a) COCHLIOMYA HOMINIVORAX

###### b) CHRYSOMYA BEZZIANA

###### c) ECHINOCOZA/HIDATIDOZA

A se vedea precizările din Secțiunea 1 pct. 35

###### d) 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. 25/2008.

2. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea formelor larvare de *Cysticercus bovis* prin examen macroscopic și microscopic (parazitologic și histopatologic – met. HEA și AA/AA-PAS).

#### 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.

#### e) 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 receptivă.

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. 25/2008.

2. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea formelor larvare de *Cysticercus cellulosae* prin examen macroscopic și microscopic (parazitologic și histopatologic – met. HEA și AA/AA-PAS).

#### f) TRICHINELOZA

##### SUPRAVEGHERE

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.

#### f) TRICHINELOZA

##### 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 receptivă.

##### PRECIZĂRI TEHNICE

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului Președintelui ANSVSA nr. 25/2008 de la toate animalele suspecte de boală.

2. Se efectuează examene de laborator pentru detecția chisturilor și larvelor de *Trichinella* prin trichineloscopie pentru suinele provenite din exploatațile nonprofesionale destinate consumului familial.

3. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea larvelor de *Trichinella* prin digestie artificială pentru suinele provenite din exploatațile comerciale.

4. Supravegherea speciilor receptivă porc, mistreț, urs, nutrie, cal, asin prin examen trichineloscopic și/sau digestie artificială.

##### 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.

Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

**g) LEISHMANIOZA  
SUPRAVEGHERE**

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu Ordinul 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. 25/2008.
  2. Vectorii lishmaniozei 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 evidențiere a parazitului prin examen microscopic, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.
- 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. Examenele de laborator se efectuează la cabinete medicale veterinare, 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

**h) FASCILOZA  
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.
- PRECIZĂRI TEHNICE**
1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
  2. Supravegherea gazdelor definitive, bovine, ovine, prin examen coproparazitologic
  3. Examenele copro-parazitologice și 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. Examenele de identificare a gasteropodelor gazde intermediare se efectuează în intervalul aprilie-octombrie.
  5. Examenele 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.
2. Examenele de laborator se efectuează în cabinete medicale veterinare (examen copro-parazitologic), la LSVSA și/sau LNR din IDSA

**i) 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.



3. Supravegherea entomologică prin capturare și identificarea vectorilor.

**PRECIZĂRI TEHNICE**

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
2. Vectorii filariozelor sunt: *Musca autumnalis*, fânțarii din genurile: *Culex*, *Aedes*, *Stegomyia* și *Anopheles*, dar și speciile genului *Culicoides* și simulelele.
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 evidențiere a parazitului prin examen microscopic, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.
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.
2. Examenle de laborator se efectuează în cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

**j) 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.

**PRECIZĂRI TEHNICE**

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
2. Se efectuează examene de evidențiere a parazitului din materii fecale/conținut intestinal prin examen microscopic, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.

**PRECIZĂRI EXECUȚIE**

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
2. Examenle de laborator se efectuează în cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

**k) 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.

**PRECIZĂRI TEHNICE**

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
2. Se efectuează examene de evidențiere a parazitului din materii fecale/conținut intestinal prin examen microscopic, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor

**PRECIZĂRI EXECUȚIE**

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
2. Examenle de laborator se efectuează în cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

**l) 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.

3. Supravegherea entomologică prin capturare și identificarea vectorilor.

#### PRECIZĂRI TEHNICE

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.

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, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.

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. Examenele de identificare a genurilor și speciilor de căpușe se efectuează pe tot parcursul anului.

5. Examenele 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. Examenele de laborator se efectuează în cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

#### m) PNEUMOCISTOZA

#### n) 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.

#### PRECIZĂRI TEHNICE

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.

2. Se efectuează examene de laborator pentru detecția chisturilor de *Sarcocystis* din țesut muscular prin trichineloscopie 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. Examenele de laborator se efectuează în cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

#### o) 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.

#### PRECIZĂRI TEHNICE

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.

2. Se efectuează examene de laborator pentru identificarea speciilor zoonotice din genul *Taenia* prin tehnica flotației și/sau sedimentării, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.

**PRECIZĂRI EXECUȚIE**

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.

2. Examenele de laborator se efectuează în cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

**p) THELAZIOZA**

**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. 25/2008.

2. Se efectuează examene de laborator pentru identificarea speciilor din genul *Thelazia* prin examenul microscopic al secrețiilor lacrimale, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor

**PRECIZĂRI EXECUȚIE**

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.

2. Examenele de laborator se efectuează cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA

**q) DERMATOZE PRODUSE DE ACARIENI, PARAZIȚII 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. 25/2008.

2. Se efectuează examene de laborator pentru identificarea genurilor și speciilor de ectoparaziți prin examen microscopic în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.

**PRECIZĂRI EXECUȚIE**

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.

2. Examenele de laborator se efectuează în cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

## **SECȚIUNEA 5 - ACȚIUNI STRATEGICE DE SUPRAVEGHERE SANITAR - VETERINARĂ A REPRODUCȚIEI ȘI A TULBURĂRILOR GENETICE LA ANIMALE**

### **1. SUPRAVEGHEREA SANITAR - VETERINARĂ A MATERIALULUI SEMINAL CONGELAT DIN IMPORT**

#### **SUPRAVEGHERE**

Material seminal congelat din comerț intracomunitar sau import:

1. Supraveghere prin examene specifice de laborator, numai în caz de suspiciune de contaminare cu organisme patogene, a materialului seminal congelat provenit de la bovine în cadrul comerțului intracomunitar, conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 205/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine, cu modificările și completările ulterioare;

2. Supraveghere prin examene specifice de laborator a materialului seminal congelat provenit de la bovine importat din țări terțe, conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 205/2006, cu modificările și completările ulterioare.

#### **PRECIZĂRI TEHNICE**

1. Supravegherea comerțului intracomunitar se efectuează pe baza certificatului de sănătate din țara de origine, întocmit de medicul veterinar oficial al statului membru, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 205/2006, cu modificările și completările ulterioare.

2. Materialul seminal destinat înșămânțării artificiale trebuie să corespundă condițiilor de calitate.

#### **PRECIZĂRI EXECUȚIE**

1. Prelevarea de probe se va face de către medicul veterinar oficial al autorității veterinare teritoriale competente;

2. Examenele de laborator se efectuează în cadrul LSVSA și/sau IDSA.

### **2. SUPRAVEGHEREA TULBURĂRILOR INFLAMATORII ALE GLANDEI MAMARE**

#### **SUPRAVEGHERE**

Monitorizarea datelor privind supravegherea mamitelor subclinice.

#### **PRECIZĂRI TEHNICE**

1. Pentru depistarea mamitelor subclinice se efectuează examenul cu produse revelatoare pentru fiecare sfert al glandei mamare în parte, la începutul și la jumătatea perioadei de lactație, la solicitarea proprietarilor sau deținătorilor de exploatații de animale producătoare de lapte.

2. Se interzice livrarea pentru procesare și pentru consumul uman a laptelui de la vacile diagnosticate cu mamite subclinice, până la revenirea la starea fiziologică normală a glandei mamare, confirmată printr-un examen de laborator, numărătoare de celule somatice.

3. Se interzice livrarea pentru procesare și pentru consumul uman a laptelui provenit de la animale producătoare de lapte care prezintă mastite clinice (inflamații vizibile ale ugerului), aflate sub tratament medicamentos sau în perioada de așteptare după efectuarea tratamentului medicamentos pentru combaterea mastitelor.

#### **PRECIZĂRI EXECUȚIE**

Medic veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial.



## SECȚIUNEA 6 - ACȚIUNI DE PROTECȚIE ECOLOGICĂ

### 1. ECOPATOLOGIE ȘI PROTECȚIA MEDIULUI, POTABILITATEA APEI

#### SUPRAVEGHERE

Monitorizarea documentelor privind asigurarea calității apei, în fermele de animale.

#### PRECIZĂRI TEHNICE

Raport trimestrial transmis la ANSVSA de DSVSA.

#### PRECIZĂRI EXECUȚIE

Medic veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial

### 2. ANALIZA APEI DIN BAZINE PISCICOLE, LACURI ȘI IAZURI AMENAJATE PENTRU PISCICULTURĂ, PRECUM ȘI DIN APE CURGĂTOARE

SUPRAVEGHERE: Monitorizarea documentelor privind analiza apelor din bazinele piscicole, lacuri și iazuri amenajate pentru piscicultura, precum și din ape curgătoare.

PRECIZĂRI TEHNICE: Raport trimestrial transmis la ANSVSA de DSVSA.

PRECIZĂRI EXECUȚIE: Medic veterinar de liberă practică imputernicit și/sau medicul veterinar oficial

### 3. VERIFICAREA EFICIENȚEI DECONTAMINĂRII DUPĂ EVOLUȚIA UNOR BOLI, DE NECESITATE

#### SUPRAVEGHERE

1. Elaborarea și respectarea Procedurilor specifice de efectuare a decontaminării în exploatațile de animale și în PIF.

2. Monitorizarea documentelor privind verificarea eficienței decontaminării.

3. Prin verificarea eficienței decontaminării, în exploatațile de creștere a animalelor, după fiecare decontaminare de necesitate.

4. Elaborarea de instrucțiuni specifice.

#### PRECIZĂRI TEHNICE

Raport trimestrial transmis la ANSVSA de DSVSA.

#### PRECIZĂRI EXECUȚIE

Probele se prelevează de către medicul veterinar oficial

Examele se efectuează conform metodelor acreditate.

## SECȚIUNEA 7 - ACȚIUNI GENERALE DE MEDICINĂ VETERINARĂ PREVENTIVĂ, DE PROTECȚIE ȘI BUNĂSTĂRE A ANIMALELOR TERESTRE ȘI PROTECȚI A MEDIULUI

### 1. URMĂRIREA, RESPECTAREA REGULILOR GENERALE DE BIOSECURITATE

#### SUPRAVEGHERE

Monitorizarea documentelor privind instituirea și respectarea măsurilor de biosecuritate, prin controlul permanent privind:

- a) aplicarea și respectarea normelor sanitare - veterinare, în organizarea și desfășurarea fluxului tehnologic;
- b) accesul în exploatațile de animale;
- c) livrările de animale și produse;
- d) condițiile de igienă din adăposturi, spațiile de prelucrare și incinte;
- 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.

#### PRECIZĂRI TEHNICE

1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
2. Asigurarea înprejmuirii, în vederea opririi accesului și ieșirii necontrolate a animalelor și personalului.
3. Asigurarea funcționalității dezinfectantului rutier și a filtrului sanitar -veterinar.
4. Amplasarea rampei de încărcare/descărcare animale la nivelul înprejmuirii.
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 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. 1774/2002;
  - 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;
  - c) Legea nr. 72/2002 a zootehniei, cu modificările și completările ulterioare;

- d) Legea nr. 71/2006 privind ratificarea Convenției europene pentru protecția animalelor în timpul transportului internațional (revizuită), semnată la Chișinău la 6 noiembrie 2003;
- e) Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitare - veterinare și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare;
- f) Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 195/2005 privind protecția mediului, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 265/2006, cu modificările și completările ulterioare;
- g) Hotărârea Guvernului nr. 100/2002 pentru aprobarea Normelor de calitate pe care trebuie să le îndeplinească apele de suprafață utilizate pentru potabilizare și a Normativului privind metodele de măsurare și frecvența de prelevare și analiză a probelor din apele de suprafață destinate producerii de apă potabilă, cu modificările și completările ulterioare;
- h) Hotărârea Guvernului nr. 351/2005 privind aprobarea Programului de eliminare treptată a evacuărilor, emisiilor și pierderilor de substanțe prioritare periculoase, cu modificările și completările ulterioare;
- i) Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;
- j) Ordinul ministrului sănătății nr. 119/2014 pentru aprobarea Normelor de igienă și sănătate publică privind mediul de viață al populației;
- k) Ordinul președintelui ANSVSA nr. 86/2013 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare ce stabilește condițiile care reglementează prepararea, introducerea pe piață și utilizarea furajelor medicamentate;
9. Se identifică și se apreciază pe obiective, acțiuni și efective de animale.

## 2. PROTECȚIA ȘI BUNĂSTAREA ANIMALELOR

### SUPRAVEGHERE

Protecția animalelor din România conform legislației în vigoare

### PRECIZĂRI TEHNICE

#### 2.1. Protecția animalelor din România - cu sau fără deținător

Legea nr. 205/2004 privind protecția animalelor, cu modificările și completările ulterioare;

Ordinul președintelui ANSVSA și al ministrului internelor și reformei administrative nr. 31/523/2008 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Legii nr. 205/2004 privind protecția animalelor.

#### 2.2. Protecția animalelor în timpul transportului

Ecvine, rumegătoare mari și mici, porcine, păsări, câini și pisici transportate în scop comercial;

Regulamentul (CE) nr. 1/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 privind protecția animalelor în timpul transportului și al operațiunilor conexe și de modificare a Directivei 64/432/CEE și 93/119/CE și a Regulamentului (CE) nr. 1255/97;

Regulamentul (CE) nr. 1255/97 al Consiliului din 25 iunie 1997 privind criteriile comunitare prevăzute pentru punctele de așteptare și de modificare a planului de itinerar prevăzut în anexa la Directiva 91/628/CEE;

Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 83/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind respectarea condițiilor de bunăstare a animalelor pe durata transportului;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 201/2007 privind Procedura de eliberare a Certificatului de competență profesională pentru conducătorii și însoțitorii de pe vehicule rutiere care transportă animale vii, cu modificările și completările ulterioare;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 16/2010 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind procedura de înregistrare/autorizare sanitar-veterinară a unităților/centrelor de colectare/exploatațiilor de origine și a mijloacelor de transport din domeniul sănătății și al bunăstării animalelor, a unităților implicate în depozitarea și neutralizarea subproduselor de origine animală care nu sunt destinate consumului uman și a produselor procesate, cu modificările și completările ulterioare.

### **2.3. Protecția găinilor ouătoare**

Găini ouătoare, ouă consum:

Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 73/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind înregistrarea exploatațiilor care dețin găini ouătoare, care transpune Directiva 2002/4/CE a Comisiei din 30 ianuarie 2002 de înregistrare a unităților de creștere a găinilor ouătoare, reglementată de Directiva 1999/74/CE a Consiliului;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind protecția animalelor de fermă, care transpune Directiva 98/58/CE a Consiliului din 20 iulie 1998 privind protecția animalelor de fermă;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 136/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind standardele minime pentru protecția găinilor ouătoare, cu modificările ulterioare, care transpune Directiva 1999/74/CE a Consiliului din 19 iulie 1999 de stabilire a standardelor minime pentru protecția găinilor ouătoare;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind cerințele minime pentru înregistrarea de informații cu ocazia inspecțiilor în exploatațiile în care animalele sunt ținute pentru scopuri zootehnice;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 16/2010, cu modificările și completările ulterioare;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 63/2012 pentru aprobarea normei sanitare veterinare care stabilește standardele minime pentru protecția păsărilor în fermă și în timpul transportului.

### **2.4. Protecția puilor creșcuți pentru producția de carne**

Pui creșcuți pentru producția de carne:

Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 16/2010, cu modificările și completările ulterioare;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 30/2010 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind stabilirea normelor minime de protecție a puilor destinați producției de carne, cu modificările ulterioare, care transpune Directiva 2007/43/CE a Consiliului din 28 iunie 2007 de stabilire a normelor minime de protecție a puilor destinați producției de carne;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 63/2012;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 72/2013 privind aprobarea Procedurii de organizare și de desfășurare a cursurilor de instruire privind creșterea și protecția puilor de carne.

### **2.5. Protecția porcinelor**

Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 202/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare care stabilește standarde minime pentru protecția porcinelor, cu modificările și completările ulterioare, care transpune Directiva 2008/120/CE a Consiliului din 18 decembrie 2008 de stabilire a normelor minime de protecție a porcilor;



Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 16/2010, cu modificările și completările ulterioare;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 20/2012 pentru aprobarea Normelor metodologice de monitorizare a standardelor de microclimat, precum și a necesarului de apă și de hrană, în vederea asigurării statusului minim de bunăstare a porcinelor din exploatațile comerciale.

## **2.6. Protecția vițelilor**

Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 72/2005 privind aprobarea Normei sanitare veterinare ce stabilește standarde minime pentru protecția vițelilor, care transpune Directiva 2008/119/CE a Consiliului din 18 decembrie 2008 de stabilire a normelor minime privind protecția vițelilor;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 16/2010, cu modificările și completările ulterioare  
 Protecția vițelilor - determinarea concentrației de Hb, pe probe de sânge prelevate pe EDTA de la viței în vârstă de o lună și până la 6 luni.

## **2.7. Protecția animalelor de fermă din speciile neacoperite de legislație comunitară specifică (bovine adulte, ovine, caprine, cabaline, păsări de curte, cu excepția găinilor ouătoare și puilor de carne, curcani, găini de reproducție rase grele, struți, palmipede, animale de blană)**

Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 16/2010, cu modificările și completările ulterioare.

### **2.7.1. Protecția găinilor de reproducție rase grele și a curcanilor**

Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 16/2010, cu modificările și completările ulterioare;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 63/2012.

### **2.8. Protecția animalelor în timpul tăierii și uciderii** (ecvine, rumegătoare mari și mici, porcine, păsări):

Regulamentul (CE) nr. 1099/2009 al Consiliului din 24 septembrie 2009 privind protecția animalelor în momentul uciderii;  
 Directiva 93/119/CE a Consiliului din 22 decembrie 1993 privind protecția animalelor în momentul sacrificării sau uciderii;  
 (a) anexa A: (i) punctul 1 din secțiunea I; (ii) punctul 1 și a doua teză de la punctul 3, punctele 6, 7 și 8, precum și prima teză de la punctul 9 secțiunea II;  
 (b) anexa C, punctul 3.A2, punctul 3.B.1 primul paragraf, punctul 3.B.2, punctul 3.B.4 și punctele 4.2 și 4.3 din secțiunea II;  
 Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 74/2009 privind asigurarea condițiilor tehnice pentru aplicarea Normei sanitare veterinare privind protecția animalelor în timpul sacrificării și uciderii, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 180/2006;  
 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 73/2013 privind aprobarea Procedurii de organizare și de desfășurare a cursurilor de formare pentru personalul implicat în realizarea operațiunilor de ucidere și a operațiunilor aferente, precum și pentru responsabilii cu bunăstarea animalelor din abatoare;

### 2.9. Protecția animalelor sălbatice în captivitate

Supraveghere pasivă și activă; tuberculinare la speciile susceptibile;

Legea nr. 191/2002 a grădinilor zoologice și acvariiilor publice, cu completările ulterioare, care transpune Directiva 1999/22/CE a Consiliului din 29 martie 1999 privind animalele sălbatice din grădini zoologice.

### 2.10. Protecția animalelor de companie

Legea nr. 60/2004 privind ratificarea Convenției europene pentru protecția animalelor de companie, semnată la Strasbourg la 23 iunie 2003; Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare.

#### 2.10.1. Protecția câinilor fără stăpân

Legea nr. 258/2013 pentru modificarea și completarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 155/2001 privind aprobarea programului de gestionare a câinilor fără stăpân;

Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 155/2001 privind aprobarea programului de gestionare a câinilor fără stăpân, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 227/2002, cu modificările și completările ulterioare;

Hotărârea Guvernului nr. 1059/2013 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 155/2001 privind aprobarea programului de gestionare a câinilor fără stăpân.

### 3. Protecția animalelor folosite în scopuri experimentale sau științifice

Ordonanța Guvernului nr. 37/2002 pentru protecția animalelor folosite în scopuri științifice sau în alte scopuri experimentale, aprobată cu modificări prin Legea nr. 471/2002, cu modificările și completările ulterioare;

Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al ministrului apelor și protecției mediului nr. 143/400/2002.

#### PRECIZĂRI DE EXECUȚIE

1. Protecția animalelor cu sau fără deținător	Medici veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali. Asigurarea și menținerea condițiilor de bunăstare implică proprietarii și deținătorii de animale, fermierii, precum și orice altă persoană care se ocupă cu în creșterea, îngrijirea, manipularea animalelor.
2. Protecția animalelor în timpul transportului	Medici veterinari oficiali. Persoana responsabilă de animale, șoferul/ însoțitorul transportului de animale vii și orice altă persoană implicată în operațiuni cu animale.
3. Protecția găinilor ouătoare	După caz, medici veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali
4. Protecția puilor crescuți pentru producția de carne,	Asigurarea și menținerea condițiilor de protecție a animalelor intră în
5. Protecția găinilor de reproducție rase grele și a curcanilor	responsabilitatea proprietarilor, deținătorilor de animale și a fermierilor.
6. Protecția porcinelor	
7. Protecția vițelilor	
8. Protecția animalelor de fermă din speciile neacoperite de legislație specifică (bovine adulte, ovine, caprine, cabaline, păsări de curte, cu excepția găinilor ouătoare și puilor de	

carne, curcanilor, găinilor de reproducție rase grele, struților, palmipedelor, animalelor de blană)	Asigurarea și menținerea condițiilor de protecție a animalelor întră în responsabilitatea persoanelor implicate în operațiunile de ucidere și a operațiunilor aferente acestora: descărcarea, manipularea animalelor, imobilizarea, asomarea, săngerarea și sacrificarea și a responsabililor cu bunăstarea animalelor din abatoare
8. Protecția animalelor în timpul tăierii și uciderii (ecvine, rumegătoare mari și mici, porcine, păsări):	
9. Protecția animalelor sălbatice în captivitate	
10. Protecția câinilor fără stăpân	
11. Protecția animalelor de companie	
12. Protecția animalelor folosite în scopuri experimentale sau științifice.	

#### 4. Acțiuni generale de medicină preventivă:

- a) Expertiza pajiștilor naturale și a pășunilor
- b) Expertiza parazitologică a pajiștilor naturale și a pășunilor
- c) Expertiza sanitar - veterinară a furajelor care au contribuit la apariția morbidității și mortalității crescute SUPRAVEGHERE  
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 și minerale.  
**PRECIZĂRI TEHNICE**  
1. Se prelevează probe de furaje, materii prime, premixuri.  
2. Probele se examinează: organoleptic, bacteriologic, micologic, micotoxicologic, toxicologic, chimic, biochimic.  
3. Metodele de analiză utilizate sunt cele stabilite de LNR.  
**PRECIZĂRI EXECUȚIE**  
Analizele se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA
- d) Expertiza sanitar - veterinară a zonelor de prelevare moluștelor bivalve:  
i) Contaminanți bacterieni și virali în moluște bivalve  
SUPRAVEGHERE  
Supraveghere activă  
Supraveghere prin examene de laborator a zonelor de producție a moluștelor bivalve în conformitate cu Capitolul II lit. A pct. (2)-(5) din anexa nr. II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a normelor specifice de organizare a controalelor oficiale privind produsele de origine animală destinate consumului uman, cu amendamentele ulterioare.  
**PRECIZĂRI TEHNICE**  
1. Identificarea amplasării și delimitarea geografică a zonelor de producție moluște bivalve  
2. Evaluarea surselor de poluare microbiologică și a cantității de poluanți  
3. Stabilirea numărului de stații de prelevare și a frecvenței de prelevare a probelor.

4. Prelevarea probelor se realizează conform prevederilor prevederilor Capitolului IX lit. B pct. 4 lit. b), pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.

#### PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA Constanța și Tulcea prelevează probe pentru detecția contaminanților bacterieni
2. Examele de laborator se efectuează la LSVSA Constanța și Tulcea și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere prin aplicarea metodei prevăzute la pct. 1.17 și 1.24 din Capitolul I al Anexei I la Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare, cu amendamentele ulterioare, și la pct. (27) din preambulul Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei din 5 decembrie 2005 de stabilire a măsurilor de aplicare privind anumite produse reglementate de Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și organizarea unor controale oficiale prevăzute de Regulamentele (CE) nr. 854/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului, de derogare de la Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 853/2004 și (CE) nr. 854/2004, cu amendamentele ulterioare.

ii) Biotoxine marine

#### SUPRAVEGHERE

Supraveghere activă

Supraveghere prin examene de laborator a zonelor de producție a moluștelor bivalve în conformitate cu Cap. II lit. A alin. (2)-(5) din anexa nr. II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004, cu amendamentele ulterioare.

#### PRECIZĂRI TEHNICE

1. Identificarea amplasării și delimitarea geografică a zonelor de producție moluște bivalve.
2. Stabilirea numărului de stații de prelevare și a frecvenței de prelevare a probelor.
3. Probele trebuie să conțină atât moluște bivalve cât și probe de apă pentru furnizarea informațiilor referitoare la prezența speciilor toxice de fitoplancton.
4. Prelevarea probelor se realizează conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 4 lit. c), pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.

#### PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA Constanța și Tulcea prelevează probe pentru detecția biotoxinelor marine
2. Examele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:
  - 2.1. Detecție prin metodele de diagnostic prevăzute în Anexa III la Regulamentul (CE) nr. 2074/2005, cu amendamentele ulterioare.

e) acțiuni profilactice de decontaminare, deratizare și dezinfecție;

f) controlul ecarisării.



## **SECȚIUNEA 8 - SUPRAVEGHERE TOXICOLOGICĂ**

### **A. SUPRAVEGHEREA TOXICOLOGICĂ A ANIMALELOR TERESTRE**

#### **PRECIZĂRI TEHNICE**

1. Monitorizarea datelor din programul de supraveghere și Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.

2. În cazuri de intoxicație sau suspiciune de intoxicație.

Probe necesare pentru stabilirea diagnosticului sunt: sânge, urină, lapte, păr sau conținut gastric, organe, țesut muscular, precum furajele și apa folosite în hrănirea și adăparea animalelor, sau orice element ce poate conduce la stabilirea diagnosticului în cazurile de intoxicație.

3. Expertiză de necesitate.

4. Pentru depistarea toxicului din probele prevăzute la pct. 2 și 3, se utilizează metodele de analiză stabilite de LNR.

### **B. SUPRAVEGHEREA TOXICOLOGICĂ A ANIMALELOR ACVATICE SUPRAVEGHERE**

Monitorizarea datelor din programul de supraveghere:

1. În cazuri de intoxicație sau suspiciune de intoxicație la animale acvatice.

2. În cazuri de expertiză de necesitate.

#### **PRECIZĂRI TEHNICE**

Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.

1. Probe necesare pentru stabilirea diagnosticului sunt: cadavre, furaje și apa, sau orice element ce poate conduce la stabilirea diagnosticului în cazurile de intoxicație.

2. Pentru depistarea toxicului din probele prevăzute la pct. 1 se utilizează metodele de analiză stabilite de LNR.

## **SECȚIUNEA 9 - ACȚIUNI IMUNOLOGICE OBLIGATORII SAU DE URGENȚĂ PENTRU UNELE BOLI LA ANIMALE TERESTRE**

### **1. ANTRAX**

Scop :Păstrarea indemnității teritoriale prin aplicarea vaccinării și a măsurilor de biosecuritate

#### **PRECIZĂRI TEHNICE**

1. Vaccinarea anticărbunoasă a tuturor animalelor din speciile receptive este obligatorie, o dată pe an, la îndeplinirea condițiilor fiziologice și de vârstă impuse în prospectul vaccinului, cu două săptămâni înainte de scoaterea la pășunat și la cel târziu la 12 luni de la ultima vaccinare inclusiv și în cazul animalelor cu stabulație permanentă, cu un vaccin care să asigure imunitate minim 12 luni;

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 în campanie datorită contraindicațiilor stabilite de producător.

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

**2. BOALA DE NEWCASTLE/PSEUDOPESTA AVIARĂ**

<p>Vaccinarea păsărilor din exploatațile nonprofesionale</p> <p>A. Primavara:</p> <p>1. vaccinare cu vaccin viu atenuat preparat din tulpini lentogene, administrat oculoconjunctival sau parenteral și cu vaccin inactivat administrat parenteral la puii din speciile receptive, cu respectarea vârstei de vaccinare și a modului de administrare recomandate de producătorul de vaccin;</p> <p>2. vaccinare cu vaccin inactivat adjuvantat, parenteral, la efectivele de 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 va efectua în mod obligatoriu vaccinarea de completare în funcție de perioada de imunitate specificată de producătorul vaccinului;</p> <p>1. Programele de vaccinare împotriva bolii de Newcastle a păsărilor din gospodăriile populației se avizează de DSVSA.</p> <p>2. Administrarea vaccinului se realizează obligatoriu individual, la toate speciile și categoriile de păsări receptive la virusul bolii de Newcastle;</p> <p>Vaccinarea se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică.</p> <p>Costul vaccinului și al manoperei este suportat de către proprietar.</p> <p>În cazul apariției unui foar de pseudopestă aviară în efectivele în care vaccinarea este obligatorie, medicul veterinar de liberă practică (în cazul în care nu a fost respectată procedura, metoda de vaccinare și instrucțiunile recomandate de producătorul de vaccin),</p>	<p>Vaccinarea păsărilor din exploatațile comerciale și în grădiniile zoologice</p> <p>A. În județele/exploatațile indeme de boală de Newcastle</p> <p>1. Pui de carne:</p> <p>a) obligatoriu 2 vaccinări, până la vârsta de 23-24 zile cu vaccinuri vii preparate din tulpini lentogene;</p> <p>căile de administrare: oculo-nazal, aerosoli și vaccinuri inactivate administrate parenteral în stația de incubatie. Este exclusă vaccinarea prin administrarea vaccinului în apa de băut;</p> <p>b) opțional se pot aplica 3 vaccinări, la vârsta de o zi, 9-10 zile și 23-24 zile. Ultima vaccinare se poate efectua prin aerosoli sau în apa de băut, conform specificațiilor producătorului de vaccin</p> <p>2. Găini de reproducție – părănți rase ușoare și grele</p> <p>Obligatoriu:</p> <p>vaccinări cu vaccinuri vii preparate din tulpini lentogene la vârsta de o zi în stațiile de incubatie, 9-10 zile, 23-24 zile, 41-42 zile, 83-84 zile și la transfer;</p> <p>vaccinul se administrează în masă – sub formă de aerosoli, individual oculo-nazal sau injectabil;</p> <p>la transfer, se efectuează o vaccinare cu vaccin inactivat, urmată opțional de una sau doua vaccinuri în funcție de specificatiile tehnice ale producătorului de vaccin și de nivelul și uniformitatea titrului de anticorpi al efectivului</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 incubatie, 9-10 zile, 23-24 zile, 41-42 zile, 83-84 zile</p> <p>b) vaccinări cu vaccinuri inactivate la transfer</p> <p>Opțional:</p> <p>vaccinuri în funcție de specificatiile tehnice ale producătorului de vaccin și de nivelul și uniformitatea titrului de anticorpi al efectivului;</p> <p>vaccinul se administrează masal – sub formă de aerosoli sau individual, oculo-nazal sau injectabil;</p> <p>4. Curceni</p> <p>Obligatoriu:</p> <p>Minim 3 vaccinări: prima la vârsta de o zi în stația de incubatie, a doua până la a doua săptămână, a treia până la 6 săptămâni, cu vaccinuri autorizate conform</p>
--	---

<p>sau proprietarul de păsări (în cazul în care acesta un a permis medicului de liberă practică să efectueze vaccinarea obligatorie a păsărilor), vor fi sancționați conform legislației în vigoare.</p>	<p>legislației în vigoare în funcție de specificațiile tehnice ale producătorului de vaccini. Opțional, în funcție de perioada de exploatare se poate efectua a patra vaccinare până la 14 săptămâni cu vaccini autorizate conform legislației în vigoare în funcție de specificațiile tehnice ale producătorului de vaccini. Vaccinul se administrează prin aerosoli, oculo-nazal, apa de băut sau parenteral</p> <p>B. În județele/exploatațile cu antecedente de boală de Newcastle în ultimele 12 luni</p> <p>Pui de carne: obligatoriu 3 vaccinări la vârsta de 1 (una) zi, 9-10 zile și 23-24 zile cu vaccini vii atenuate preparate din tulpini lentogene; opțional, vaccinarea la vârsta de 1 zi cu vaccin viu atenuat, sub formă de aerosoli, poate fi dublată de o vaccinare efectuată injectabil, cu vaccin inactivat. Procedura de vaccinare în exploatațile 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. Pentru exploatațile comerciale, strategia de vaccinare este în mod obligatoriu însoțită de măsuri de biosecuritate specifice. Vaccinarea se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică, organizații în condițiile legii. Costul vaccinului și a manoperei este suportat de către fermier. C. ÎN GRĂDINILE ZOOLOGICE Administarea vaccinului se realizează obligatoriu individual, la toate categoriile de păsări receptive la virusul bolii de Newcastle. Vaccinarea se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică, organizații în condițiile legii. Costul vaccinului și a manoperei este suportat de către proprietar.</p>
--	---

### 3. TURBAREA SAU RABIA

Scop: aplicarea corectă a programului de vaccinare profilactica la animalele de companie, domestice și sălbatice în vederea eradicării rabiei pe teritoriul României.

#### CONDUITA DE EXECUȚIE

Conform recomandărilor producătorului de vaccin. Vaccinurile recunoscute la nivel comunitar sunt acele vaccini care sunt fabricate în conformitate cu Farmacopeea Europeană respectiv vaccini inactivate, recombinante, de uz veterinar.

În conformitate cu prevederile:

1. Deciziei 275/94/CE a Comisiei din 18 aprilie 1994 privind recunoașterea vaccinurilor antirabice;
2. Ordinului președintelui ANSVSA nr. 29/2008, cu modificările și completările ulterioare.

## PRECIZĂRI TEHNICE

1. Vaccinarea profilactică a carnasierelor domestice
  1. Vaccinarea obligatorie a câinilor, pisicilor, dihorilor, câini de stână, animale din adăposturi speciale, animale sălbatice din grădini zoologice, circuri și alte spații în care sunt adăpostite animale sălbatice.
  2. Vaccinarea antirabică a câinilor și pisicilor în vârstă de peste 3 luni se realizează în campanie, o dată pe an, în perioada noiembrie-februarie, dar nu mai târziu de un an de la ultima vaccinare, urmată de vaccinare de completare la tineretul peste 3 luni.
  3. La solicitarea proprietarilor vaccinarea antirabică a câinilor, pisicilor și dihorilor în vârstă de peste 3 luni se realizează, o dată pe an, dar nu mai târziu de un an de la ultima vaccinare
- Deținerea unui carnet de sănătate cu vaccinările antirabice completat la zi este obligatorie, lipsa acestuia se va sancționa conform prevederilor legale în vigoare.
- Vaccinarea antirabică în cadrul mișcării intracomunitare se realizează conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 998/2003 până 31.12.2014 și 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, începând cu 01.01.2015.
4. Nerealizarea prevederilor legale privind vaccinarea antirabica a speciilor definite în Anexa I la Regulamentul (CE) 998/2003 se sancționează conform Hotărârii Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare.
  5. Se vor respecta prevederile Hotărârii Guvernului nr. 55/2008, cu modificările și completările ulterioare.
- Vaccinarea animalelor domestice cu risc din focare de rabie, la confirmarea unui focar de rabie, se efectuează pe baza anchetei și la cererea medicului veterinar oficial.

## PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și autorizat conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 1/2014 pentru aprobarea Normelor privind identificarea și înregistrarea câinilor cu stăpân, realizează vaccinarea profilactică a câinilor și pisicilor conform pct. 2 de la Precizările Tehnice. Costurile vaccinării antirabice a câinilor 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.
2. Orice medic veterinar de liberă practică și autorizat conform Ordinului ANSVSA nr. 1/2014 poate realiza vaccinarea profilactică antirabică la solicitarea și alegerea proprietarilor animalelor menționate la pct. 3 de la Precizările Tehnice, iar costurile sunt suportate integral de către proprietari.
3. Proprietarul animalului/animalelor de companie deține carnetul de sănătate cu vaccinările antirabice completat la zi.
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 restul se vor respecta prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 1/2014.
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.



**SECȚIUNEA a 10 – a - ACTIVITĂȚI DE ELABORARE, OMOLOGARE, EVALUARE, PREGĂTIRE PROFESIONALĂ, ANALIZĂ, MONITORIZARE ÎN DOMENIUL SANITAR - VETERINAR**

1. Activitatea de elaborare și difuzare de materiale științifice în domeniul sanitar - veterinar.
2. Activitate de instruire și perfecționare continuă a specialiștilor din cadrul ANSVSA și din structurile subordonate, pe domeniile de competență, prin organizarea de cursuri de profil, în țară și în străinătate.
3. Analize epidemiologice, de statistică medicală veterinară, analiză de risc și prognoze sanitar - veterinar și protecția consumatorului.
4. Acțiuni de instruire, informare și educație sanitar - veterinară a populației pentru apărarea sănătății publice și protecției consumatorilor.
5. Monitorizarea activităților și a situației sanitar-veterinare la nivel județean, al institutelor naționale veterinare de referință și al ANSVSA, astfel:

Nr. crt.	TIPUL DE MONITORIZARE	PRECIZĂRI TEHNICE
a)	MONITORIZAREA DE CĂTRE ANSVSA A BOLILOR INFECȚIOASE ȘI PARAZITARE LA ANIMALE, INCLUSIV A CELOR TRANSMISIBILE LA OM.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Prelucrarea statistică a datelor obținute din activitățile de supraveghere a bolilor transmisibile de la animale la om.</li> <li>2. Efectuarea de analize epidemiologice.</li> <li>3. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de cercetare și control al bolilor.</li> </ol>
b)	MONITORIZAREA DE CĂTRE IDSA A BOLILOR INFECȚIOASE ȘI PARAZITARE LA ANIMALE, INCLUSIV A CELOR TRANSMISIBILE LA OM.	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Prelucrarea statistică a datelor privind activitatea de supraveghere furnizate de LSVSA.</li> <li>2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de cercetare și control al bolilor și informarea populației.</li> </ol>
c)	MONITORIZAREA DATELOR PRIVIND ECOPATOLOGIA ȘI IDENTIFICAREA FACTORILOR DE RISC PENTRU SĂNĂTATEA ANIMALELOR ȘI SĂNĂTATEA PUBLICĂ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Monitorizarea datelor obținute la nivelul DSVSA și raportarea semestrială la IDSA și IISPV.</li> <li>2. La nivelul DSVSA, monitorizarea datelor legate de controlul și supravegherea mediului înconjurător; monitorizarea datelor se va face pe circumscripții și localități.</li> <li>3. Monitorizarea datelor de supraveghere ecopatologică la LSVSA și IDSA, realizată semestrial în zone cunoscute ca fiind zone poluate; se vor monitoriza: arealul privind perimetrul de dispersie al poluantului și gradul de poluare; unitățile poluatoare care pot influența sănătatea animalelor și calitatea producției animalelor.               <ol style="list-style-type: none"> <li>a) Identificarea și monitorizarea bolilor produse de agenți poluanți.</li> <li>b) Monitorizarea condițiilor de colectare, epurare și evacuare a apelor uzate în mediu, provenite din activitățile zootehnice, sanitar-veterinare sau de industrie alimentară.</li> </ol> </li> <li>4. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de cercetare și control al bolilor.</li> </ol>
d)	MONITORIZAREA AVORTURILOR LA ANIMALE	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Monitorizarea datelor se va efectua pe specii de animale și boli și se raportează semestrial la IDSA.</li> <li>2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor și informarea populației.</li> </ol>
e)	MONITORIZAREA DATELOR PRIVIND SUPRAVEGHEREA ECOTOXICOLICĂ	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Rezultatele examenelor de laborator obținute la LSVSA se transmit trimestrial la IDSA în vederea monitorizării.</li> <li>2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor.</li> </ol>

f)	MONITORIZAREA UNITĂȚILOR DE PRODUCERE A FURAJELOR	1. Monitorizarea condițiilor de producere, depozitare, comercializare și utilizare a produselor furajere. 2. Monitorizarea condițiilor de funcționare a unităților producătoare de nutrețuri combinate. 3. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor. 4. Rezultatele se raportează anual la ANSVSA.
g)	MONITORIZAREA PROGRAMULUI DE SUPRAVEGHERE ÎN DOMENIUL SANITAR – VETERINAR, MONITORIZAREA REZISTENȚEI ANTIMICROBIENE A BACTERIILOR PATOGENE PENTRU ANIMALE, INCLUSIV A CELOR TRANSMISIBILE LA OM	1. Gestionarea și prelucrarea statistică a activității pe linie de supraveghere prin inspecție și examene de laborator, a zoonozelor, a reziduurilor de la animalele vii și a produselor acestora, a furajelor, a gradului de contaminare radioactivă a produselor de origine animală și furaje se realizează de IISPV și se raportează trimestrial la ANSVSA. 2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor. 3. Efectuarea testelor de sensibilizare la substanțele antimicrobiene la toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp., trimise la IDSA pentru tipizare și la alte specii bacteriene patogene, <i>Staphylococcus</i> spp, <i>Escherichia coli</i> , <i>Listeria</i> spp, <i>Streptococcus</i> spp, izolate de LSVSA. 4. Înregistrarea și prelucrarea computerizată a datelor privind rezistența la antibiotice. 5. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de cercetare și control al bolilor.

## CAPITOLUL II - EXPERTIZA SANITARĂ VETERINARĂ A FURAJELOR

Nr crt.	Examen de laborator <sup>1</sup>	Substanța	Grupa de furaje/ matrici*	Tip supraveghere	Unități controlate / operatori	Referențial interpretare rezultate <sup>2</sup>
1.	Pesticide organoclorurate și PCB	Pesticide organoclorurate: Aldrin; Dieldrin; Camphechlor (toxafen); Chlordan (sumă izomeri cis, trans și oxiclordan); DDT (sumă DDT, DDD sau TDE, DDE); Endosulfan (sumă	4 Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse; leguminoase boabe și subproduse; semințe întregi și subproduse oleaginoase;	5 Control (probă planificată)	6 Unități producătoare de furaj combinat	7 Regulamentul (UE) nr. 574/2011 al Comisiei din 16 iunie 2011 de modificare a anexei I la Directiva 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește limitele maxime de nitriți, melamină, Ambrosia spp. și transferul de anumite coccidiostatice sau

<sup>1</sup> Examine corespunzătoare matricilor indicate.<sup>2</sup> Cu privire la referențialul pentru interpretarea rezultatelor, precizăm ca actele normative care reglementează domeniul, se pot reactualiza în conformitate cu legislația națională, UE și internațională. Fiecare regulament european poate include alte referințe care să amendeze documentul inițial.

	<p>izomeri alfa, beta și endosulfan sulfat); Endrin (sumă endrină și delta-cetoendrină); Heptachlor (sumă heptachlor și epoxid de heptachlor), Hexachlorbenzen (HCB); Hexachlorciclohexan (HCH - alfa, beta, gama) Listei Regulamentului 574/2011/CE cu modificările și completările ulterioare, Regulamentul (UE) nr. 744/2012</p>	pește)	Grăsimi și uleiuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	<p>Regulamentul (UE) nr. 744/2012 al Comisiei din 16 august 2012 de modificare a anexelor I și II la Directiva 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește nivelurile maxime pentru arsenic, fluor, plumb, mercur, endosulfan, dioxine, Ambrosia spp., diclazuril și lasalocid A sodiu și pragurile de acțiune pentru dioxine</p>
	<p>PCB neasemănătoare dioxinelor (ICES-6): PCB 28; 52; 101; 138; 153 și 180 Conform listei Regulamentului (UE) nr. 277/2012</p>	Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse; leguminoase boabe și subproduse; semințe întregi și subproduse oleaginoase; Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (fâina pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	<p>Regulamentul (UE) nr. 277/2012 al Comisiei din 28 martie 2012 de modificare a anexelor I și II ale Directivei 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește nivelurile maxime și pragurile de acțiune pentru dioxine și bifenili policlorurați</p>	
						<p>Unități producătoare de furaj combinat</p>
	<p>Aditivi furajeri : grupe funcționale de oligoelemente, lianți, agenți antiaglomeranți</p>	Materii prime furajere de origine minerală (carbonați, fosfați, oxizi)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	<p>Unități producătoare de furaj combinat</p>	
						<p>Unități producătoare de furaj combinat</p>

2.	Micotoxine	Aflatoxina B1	Grăsimi și uleiuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Recomandarea Comisiei nr. 576 din 17 august 2006, referitoare la prezența a deoxynivalenol, zearalenona, ocratoxina A, T-2, HT-2 și fumonizina în hrana destinată animalelor, cu amendamentele ulterioare  Regulamentul (UE) nr. 574/2011
			Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Preamestecuri de aditivi furajeri : complexe/zooforturi, vitamino-minerale	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			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	
				Control (probă planificată)	Unități furnizoare/depozite/distribuitori/importatori	
				Control (probă planificată)	Exploatații comerciale	
			Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Exploatații profesionale	
				Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
				Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Deoxynivalenol – DON	Furaje combinate pentru porci, rumegătoare, păsări, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	
Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat					
Zearalenona	Cereale boabe, subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat			



			Furaje combinate pentru porci, rumeătoare	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
	OchratoxinaA		Cereale boabe, subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Furaje combinate pentru porci, păsări	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
	Fumonișina B1+B2		Cereale boabe, subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Furaje combinate pentru porci, rumeătoare, păsări, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
	T-2		Ovăz și produse din ovăz	Monitorizare (probă selectivă)	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	
			Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (UE) nr. 574/2011
			Materii prime furajere de origine minerală ( carbonați, fosfați, oxizi)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (UE) nr. 744/2012
			Furaje combinate complete pentru păsări, porci, rumeătoare, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	

	Plumb, Cadmiu, Arsen	Aditivi furajeri : grupe funcționale de oligoelemente, lianți, agenți antiaglomeranți  Furaje combinate complementare pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești crescătorie, iepuri  Preamestecuri de aditivi furajeri : complexe/zooforturi, vitamino-minerale	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Control (probă planificată)	Exploatatii comerciale	Regulamentul (UE) nr. 574/2011				
					Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat					
					Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat					
4.	Plumb	Furaje simple: furaje fibroase și grostiere; murate, verzi	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Exploatatii comerciale	Regulamentul (UE) nr. 574/2011					
		Materii prime furajere	Control (probă planificată)								
5.	Plumb	Furaje combinate pentru porci, rumegătoare, păsări, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Exploatatii comerciale	Regulamentul (UE) nr. 574/2011					
		Materii prime furajere	Control (probă planificată)								
	Seminte și coji, fructe de buruieni nemacinate, nezdrobite și plante cu continut de alcaloizi, glicozizi și alte substante toxice	Materii prime furajere: cereale boabe; leguminoase boabe; semințe întregi oleaginoase și subproduse (șroturi)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Exploatatii comerciale	Regulamentul (UE) nr. 574/2011					
	Ambrosia artemisiifolia	Materii pime furajere vegetale: Cereale boabe (mei, sorg, grâu, secară, orz); semințe întregi oleaginoase (soia, floarea soarelui, rapiță, in)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Exploatatii comerciale	Regulamentul (UE) nr. 744/2012					
	Impurități botanice: Semințe de buruieni, plante toxice Semințe Plante invazive cu potențial alergen Alte substanțe nedorite (dăunători)										

6.	Constituenți de origine animală (interdicția de furajare cu PAP – proteine animale procesate)	<p><i>Claviceps spp.</i> (<i>Cornul secarei</i>)</p> <p>Identificarea a microscopică de constituienților origine animala</p>	<p>Alte semințe și fructe: amestecuri de grăunțe și semințe nemăcinate pentru hrana păsări(inclușiv porumbelilor, păsărilor de colivie, păsări de expoziție)</p> <p>Cereale boabe (grâu, ovăz, orz, secară, triticale)</p> <p>Materii furajare obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)</p> <p>Preamestecuri de aditivi furajeri: Premixuri complexe și/ sau zooforturi (cu conținut de proteină brută de pește 5%)</p> <p>Grăsimi animale</p> <p>Furaje combinate pentru păsări, porci</p>	<p>Control (probă planificată)</p> <p>Control (probă planificată)</p> <p>Control (probă planificată)</p> <p>Control (probă planificată)</p> <p>Control (probă planificată)</p> <p>Control (probă planificată)</p> <p>Control (probă planificată)</p> <p>Control (probă planificată)</p>	<p>Producători/ Furnizori/ Distribuitori/Importat ori</p> <p>Unități producătoare de furaj combinat</p> <p>Unități producătoare de furaj combinat</p> <p>Unitati furnizoare si depozite</p> <p>Unități producătoare de furaj combinat</p> <p>Exploatații comerciale</p> <p>Unități producătoare de furaj combinat</p> <p>Unități producătoare de furaj combinat</p> <p>Unități producătoare de furaj combinat pentru mai multe specii</p>		<p>Ordinul președintelui ANSVSA nr 42/2005 privind măsurile pentru implementarea interdicției totale de administrare a proteinelor animale procesate în hrana animalelor de fermă</p> <p>Regulamentul (UE) nr. 56/2013 al Comisiei din 16 ianuarie 2013 de modificare a anexelor I și IV la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă</p>
----	---	--	---	---	---	--	--

				Mijloace de transport înregistrate <sup>3</sup>	
				Exploatații comerciale	
				Exploatații nonprofesionale	
		Furaje combinate pentru rumegătoare	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat pentru mai multe specii	
			Control (probă planificată)	Mijloace de transport înregistrate	
		Grăsimi animale	Control (probă planificată)	Exploatații comerciale	
			Control (probă planificată)	Exploatații mixte rumegătoare/nerumegătoare	
			Control (probă planificată)	Exploatații nonprofesionale	
		Uruieli : amestec de uruieli pentru rumegătoare - amestec unic	Control (probă planificată)	Exploatații comerciale	
			Control (probă planificată)	Exploatații nonprofesionale	
7.	Melamină	Melamină	Control (probă)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (UE) nr. 574/2011

<sup>3</sup> Pentru mijloacele de transport se recolteaza probe din furajele în vrac transportate dupa un lot de furaj cu conținut de făină proteică (analiza prafului din benă poate constitui un mod de verificare) pentru controlul contaminării încrucișate



							Regulamentul (UE) nr. 107/2013 al Comisiei din 5 februarie 2013 de modificare a anexei I la Directiva 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește nivelurile maxime de melamină din hrana pentru animale de companie ambalată în conserve
8.	Substanțe interzise ca aditivi furajeri <sup>4</sup>	Substanțe cu acțiune antimicrobiană, promotori de creștere: Amprol, Dimetridazol, Ronidazol, Carbadox, Olaquinox, Tyloșin, Spiramicină, Virginamicină, Zincbacitracină, Tetraciclină, Oxitertraciclină, Clortetraciclină	Furaje combinate pentru păsări (pui de găina, curcani, rațe); porci; rumegătoare (bovine, ovine caprine); iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Exploatații comerciale	Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor
9.	Substanțe coccidiostatice pentru furaje nevizate ( <i>non-țintă – transfer inevitabil</i> )	Substanțe cu acțiune histomonostatică și coccidiostatică: Monensin, Narasin, Salinomycin, Nicarbazin, Lasalocid, Robenidină, Diclazuril	Furaje combinate pentru: păsări (pui de găina, curcani, rațe, prepeliță, fazani, bibilici, potârnichi); porci; rumegătoare (bovine, ovine caprine); cabaline; iepuri;	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Exploatații comerciale	Recomandarea Comisiei nr. 925/2005/CE referitoare la coordonarea programului de inspecție în sectorul hranei pentru animale pentru anul 2006, în conformitate cu Directiva Consiliului 95/53/EC
				Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Exploatații comerciale	Regulamentul (UE) nr. 574/2011
				Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Exploatații comerciale	Regulamentul (UE) nr. 744/2012

<sup>4</sup> Utilizarea ca aditivi furajeri a acestor substanțe este ilegală pentru toate matricile și unitățile prevăzute.

10.	Substanțe coccidiostatice <sup>5</sup> pentru furaje vizate <i>țintă</i> )	Substanțe cu acțiune histomonostatica și coccidiostatica: Monensin, Narasin, Salinomycin, Nicarbazin, Lasalocid, Robenidină, Diclazuril	Furaje combinate pentru păsări (pui pentru îngrășat, puicuțe pentru ouat, curcani, prepelițe, fazani, bibilici, potârnichi)	Control (probă planificată) Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Exploatații comerciale	Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 Registrul comunitar al aditivilor furajeri - Substanțe coccidiostatice pentru furaje
11.	Gospol	Gospol liber				Regulamentul (UE) nr. 574/2011
12.	Acid cianhidric	Acid cianhidric	Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, iepuri (cu conținut declarat de subproduse din semințe de bumbac)	Monitorizare la (prelevare la suspiciune)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (UE) nr. 574/2011
13.	Cupru total <sup>6</sup> Zinc total	Cupru total Zinc total	Furaje combinate pentru porci	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (CE) nr. 1334/2003 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
14.	Microorganisme patogene	<i>Salmonella spp.</i>	Materii prime furajere : semințe întregi de oleginoase (soia boabe tratată termic) și subproduse (șroturi de : soia,	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Ordinul ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor și ministrul sănătății și familiei nr. 249/358/2003 pentru

<sup>5</sup> Lista combinațiilor de analiți/matrici/specii în acord cu limitele prevăzute de regulamentele specifice conform Registrului comunitar al aditivilor furajeri - Regulamentul (CE) nr. 1831/2003.

<sup>6</sup> Retetele furajere controlate sunt cele destinate categoriilor de varsta de peste 12 săptămâni

aprobarea Normelor privind parametrii de calitate și salubritate pentru producerea, importul, controlul calității, comercializarea și utilizarea nutrețurilor șimple, combinate, aditivilor furajeri, premixurilor, substanțelor energetice, substanțelor minerale și nutrețurilor speciale	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare	Unități producătoare de furaj combinat	Control (probă planificată)	floarea soarelui, rapiță, in, bumbac)	
Produce și derivate din lapte, înlocuitori de lapte praf	Unități producătoare de furaj combinat	Control (probă planificată)	Control (probă planificată)	Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)	
Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei din 25 februarie 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 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	SR EN ISO 6579/AC 2007	Unități producătoare de furaj combinat, transportor, unitatea de răcire (granulare)	Monitorizare (probă selectivă)	Probe din etapa de producție primară (praf)	
SR EN ISO 6579/AC 2007	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare				

			Furaje combinate pentru păsări, porci	Monitorizare (probă selectivă)	Unități producătoare de furaj combinat	Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și ministrul sănătății și familiei nr. 249/358/2003 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare
	<i>Enterobacteriaceae</i>	Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (UE) nr. 142/2011	
	<i>Clostridium perfringens</i>	Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat		
	<i>Listeria monocytogenes</i>	Furaje murate: silozuri și semisilozuri	Monitorizare (prelevare la suspiciune)	Exploatații comerciale	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare	
15.	Dioxină, furani și PCB asemanătoare dioxinelor	Uleiuri vegetale și subprodusele acestora	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (UE) nr. 574/2011 Regulamentul (UE) nr. 277/2012 Regulamentul (UE) nr. 744/2012	

NOTA :

NOTA :

**Probă planificată** - prelevare planificată (obiectivă) sau prelevare programată în conformitate cu planul cific al acțiunilor de supraveghere;



**Probă selectivă** - prelevare selectivă sau prelevare suplimentară, sau urmare a identificării unui risc sau a unor probe cu rezultatul analizelor neconform ce impune o supraveghere suplimentară, antecedente, studii de distribuție etc;

**Prelevare la suspiciune** - prelevare în cazul suspiciunii unor cauze care pot declanșa boli la animale sau la om, contaminare încrucișată etc.

\* Procesele - verbale de prelevare pentru furaje combinate trebuie să conțină, **în toate cazurile**, date cu privire la specia, categoria, vârsta animalelor destinate ( în zile, săptămâni, luni, corespunzătoare speciei) acesta fiind criteriul de acceptare a cererii de analiza . Ex.: Bovine - vaci lapte, vitei 4 luni; Păsări – pui carne 21 zile; puicute ouatoare 16 sept.; Porci – tineret la ingrasat pește 2 luni, scrofile reproductive, etc

### CAPITOLUL III

## SUPRAVEGHEREA SANITARĂ VETERINARĂ A UNITĂȚILOR CARE PRODUC, DEPOZITEAZĂ ȘI COMERCIALIZEAZĂ PRODUSE MEDICINALE VETERINARE

Tipul unității 1	Frecvență 2	Precizări de execuție 3
Unitate pentru producerea, ambalarea, divizarea și condiționarea produselor medicinale veterinare – produse biologice de uz veterinar	Conform Programului anual de Evaluare GMP <sup>(1)</sup> și ori de câte ori este necesar <sup>(2)</sup>	Direcția Produse Medicinale Veterinare și Nutriție Animală (DPMVNA) din cadrul ANSVSA, ICPBMV.
Deținătorii Autorizației de Comercializare (DAC)	Controlul calității produselor medicinale veterinare – conform Planului de prelevare și testare <sup>(3)</sup> Eliberarea oficială a serilor de produse medicinale veterinare imunologice pe baza evaluării protocoalelor de producție și control <sup>(4)</sup> , conform cerințelor art. 85 din Norma sanitară veterinară privind Codul produselor medicinale veterinare, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare	1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții ICPBMV; 2. Testarea probelor se realizează în cadrul Laboratoarelor ICPBMV; 3. ICBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA. 1. Înaintarea documentelor necesare eliberării oficiale a serilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice 2. Evaluarea documentelor în vederea eliberării oficiale a serilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice – ICBMV 3. ICBMV raportează rezultatele evaluărilor către ANSVSA, DAC și EDQM.
Unitate pentru producerea, ambalarea, divizarea și	Eliberarea oficială a serilor de produse medicinale veterinare imunologice pe baza testării de laborator <sup>(5)</sup> , conform cerințelor art. 86 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare Conform Programului anual de Evaluare GMP <sup>(1)</sup> și ori de câte ori este necesar <sup>(2)</sup>	1. Înaintarea documentelor și a probelor necesare testării și eliberării oficiale a serilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice 2. Evaluarea documentelor și testarea probelor în vederea eliberării oficiale a serilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice – ICBMV 3. ICBMV raportează rezultatele testării către ANSVSA, DAC și EDQM.
Unitate pentru producerea, ambalarea, divizarea și	Conform Programului anual de Evaluare GMP <sup>(1)</sup> și ori de câte ori este necesar <sup>(2)</sup>	DPMVNA din cadrul ANSVSA, ICPBMV.

condiționarea produselor medicinale veterinare, altele decât cele imunologice	Controlul calității produselor medicinale veterinare – Conform Planului de prelevare și testare <sup>(3)</sup> Conform Programului anual de Evaluare GMP <sup>(1)</sup> și ori de câte ori este necesar <sup>(2)</sup>	1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA; 2. Testarea probelor se realizează în cadrul Laboratoarelor ICPBMV; 3. ICBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA. DPMVNA din cadrul ANSVSA, ICPBMV.
Importatori produse medicinale veterinare imunologice	Controlul calității produselor medicinale veterinare – Conform Planului de prelevare și testare <sup>(3)</sup> Conform Programului anual de Evaluare GMP <sup>(1)</sup> și ori de câte ori este necesar <sup>(2)</sup>	1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA și ICPBMV; 2. Testarea probelor se realizează în cadrul Laboratoarelor ICPBMV; 3. ICBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA. DPMVNA din cadrul ANSVSA, ICPBMV.
Importatori produse medicinale veterinare, altele decât cele imunologice	Controlul calității produselor medicinale veterinare – Conform Planului de prelevare și testare <sup>(3)</sup>	1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA; 2. Testarea probelor se realizează în cadrul Laboratoarelor ICPBMV; 3. ICBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA.
Distribuitori produse medicinale veterinare imunologice	Unitate - Trimestrial și ori de câte ori este necesar <sup>(2)</sup>	DSVSA
Distribuitori produse medicinale veterinare, altele decât cele imunologice	Controlul calității produselor medicinale veterinare – Conform Planului de prelevare și testare <sup>(3)</sup> Semestrial și ori de câte ori este necesar <sup>(2)</sup>	1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA; 2. Testarea probelor se realizează în cadrul Laboratoarelor ICPBMV; 3. ICBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA. DSVSA
Farmacii și puncte farmaceutice veterinare	Controlul calității produselor medicinale veterinare – Conform Planului de prelevare și testare <sup>(3)</sup> Trimestrial și ori de câte ori este necesar <sup>(2)</sup> Controlul calității produselor medicinale veterinare – Conform Planului de prelevare și testare <sup>(3)</sup>	1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA; 2. Testarea probelor se realizează în cadrul Laboratoarelor ICPBMV; 3. ICBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA. DSVSA

**Note:**

<sup>(1)</sup> Programul anual de Evaluare GMP (good manufacture practice) la fabricanții/importatorii de produse medicinale veterinare din România se întocmește de către DPMVNA din cadrul ANSVSA la începutul lunii ianuarie a anului pentru care este elaborat și se aprobă de către președintele ANSVSA.

Programul anual de Evaluare GMP se elaborează în conformitate cu prevederile art. 84 și 100 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, urmărind cerințele Agenției Europene a Medicamentelor - EMA referitor la elaborarea programului de inspecții la fabricanții de produse medicinale pe baza evaluării riscului.

<sup>(2)</sup> În toate cazurile în care:

- a) se înregistrează reacții adverse postvaccinale/postterapeutice;
- b) se suspicionează lipsa de eficacitate;
- c) se constată defecte de calitate;
- d) se constată deficiențe privind condițiile de depozitare.

În aceste cazuri se recoltează probe din seriile de produse medicinale veterinare respective și se trimite la ICPBMV pentru testare.

Numărul de flacoane de produse medicinale veterinare/ probă și cantitatea de produse medicinale veterinare/ probă se stabilesc de către ICPBMV conform prevederilor Farmacopeei Europene.

DSVSA transmite rezultatele controlului la DPMVNA din cadrul ANSVSA.

<sup>(3)</sup> 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 ICBMV care are ca scop îmbunătățirea stării de sănătate a animalelor, precum și asigurarea faptului că produsele medicinale veterinare aflate pe piață sunt produse de calitate.

2. Obiectivele controlului produselor medicinale veterinare derivă din cerințele legale și 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 sunt corespunzătoare;
- e) investigarea, când este cazul, a defectelor de calitate suspecionate.

3. În sensul prezentelor norme metodologice, termenii și expresia de mai jos au următoarele semnificații:

Risc - posibilitatea de apariție a unui defect de calitate cât și severitatea urmărilor acestui posibil defect la un produs medicinal vizat;

Incidență - posibilitatea ca un produs medicinal vizat să aibe un defect de calitate. În mod normal acești indicatori sunt corelați cu modul de fabricare al produsului;

Expunere - gradul de distribuție a produsului și reflectă numărul potențial de animale expuse unui produs cu defect;

Efectele secundare adverse (nocive) - anticiparea severității consecințelor la utilizarea unui produs cu defecte de calitate.

4. Planul de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România se desfășoară în 4 etape:

- a) Selectarea produselor medicinale 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 face, pentru toate produsele autorizate cu 3 ani în urmă (n = 3; unde n este anul în curs), cu excepția produselor supuse eliberării oficiale a loturilor conform prevederilor articolului 86 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și a produselor imunologice veterinare utilizate în acțiuni de imunoprofilaxie și diagnostic in vivo obligatorii la care controlul de laborator se efectuează pentru fiecare serie în parte.

Selectarea ulterioară a produselor care au fost supuse selectării inițiale și includerea în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România se face pe baza analizei riscului, 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 5 ani, în funcție de scorul obținut la analiza riscului.

Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România va fi constituit din trei capitole, după cum urmează:

Capitolul I: produse autorizate prin procedura națională – Producători interni;

Capitolul II: produse autorizate prin procedura națională – Producători din UE;

Capitolul III: produse autorizate prin procedură națională – Producători din țări terțe;

Clasificarea produselor medicinale și evaluarea riscurilor asociate defectelor produsului se face pe baza factorilor asociați proprietăților farmaceutice, datelor legate de producător și de procesul de fabricare, utilizarea clinică a 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 face printr-un sistem de notare care se aplică fiecărui indicator în parte, astfel cum este prevăzut în tabelul mai jos.

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. Determinarea riscului presupune în aceste condiții însumarea scorului alocat pentru fiecare factor în parte, pentru toate elementele: incidența, expunere și efecte nocive.

*b) Prelevarea produselor medicinale veterinare*

Specialiștii desemnați din cadrul ICBMV și/sau inspectorii autorității sanitare - veterinare și pentru siguranța alimentelor desemnați din cadrul DSVSA recoltează/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 și inițiază testarea de laborator numai după încheierea perioadei de recoltare stabilite în Planul respectiv.

Recoltarea probelor se desfășoară conform prevederilor Farmacopeei Europene și specificațiilor produselor referitoare la condițiile de transport și conservare..

*c) Testarea produselor prelevate*

Laboratoarele din cadrul ICBMV testează produsul pe baza specificațiilor cuprinse în documentația tehnică de autorizare, respectiv în Farmacopea 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 (OMCL – 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 la deținătorul autorizației de comercializare. În cazul în care rezultatele sunt necorespunzătoare, ICBMV informează ANSVSA în maximum 24 ore de la emiterea Buletinului de analiză.

Dupa finalizarea controlului de laborator, ICBMV actualizează Baza de date a produselor medicinale testate sub aspectul calității, autorizate prin procedura națională cu rezultatele testărilor pentru toate probele analizate.

5. Anterior aprobării, Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România este discutat, în scopul evitării neconcordanțelor posibile, în cadrul grupului de lucru constituit din reprezentanți ai ANSVSA și reprezentanți ai ICBMV.

6. Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România se aprobă de către ANSVSA și se postează pe site-ul ICBMV, la începutul lunii ianuarie a anului pentru care este elaborat.

7. Deținătorii autorizației de comercializare, precum și DSVSA sunt informați asupra modalității de derulare a Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România, de către ICBMV.

8. Toate modificările apărute în Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România, ulterior aprobării acestuia, trebuie aprobate de către ANSVSA. ICBMV va comunica DSVSA și deținătorilor autorizațiilor de comercializare toate modificările aprobate la Planului de prelevare și testare. Aceste modificări se vor regăsi ca Anexă la Planul de prelevare și testare aprobat inițial.

**Tabel**

Sistem de notare pentru atribuirea riscului, pe baza recomandărilor cuprinse în ghidul european “Supravegherea produselor medicinale aflate pe piață pe baza analizei riscului”

Lista extinsă a factorilor de risc pentru produsele medicinale incluse în Planul de prelevare și testare. Pentru atribuirea scorului la factorii E – J și R sunt necesare rapoartele inspecțiilor și dosarele de fabricație ale produsului.

Factor	Factori asociați incidenței	Opțiuni de notare
A	Produs medicinal generic sau original	0, 2
B	Produse cu stabilitate sensibilă	0, 2
C	Complexitatea calității unui produs	0, 1, 2
D	Produs recent autorizat	0, 1,



<b>E</b>	<i>Sursele materiei prime</i>	<b>0, 2</b>
<b>F</b>	<i>Modificare recentă la specificații</i>	<b>0, 1</b>
<b>G</b>	<i>Un loc nou de fabricare sau un nou producător</i>	<b>0, 1, 2</b>
<b>H</b>	<i>Concluziile inspecțiilor BPF</i>	<b>0, 1, 2</b>
<b>I</b>	<i>Retrageri după piață a unui produs recent</i>	<b>0, 1, 2</b>
<b>J</b>	<i>Nr. părților implicate în producția MP și PMV</i>	<b>0, 1</b>
	<b>TOTAL INCIDENTĂ</b>	<b>0 - 17</b>
	<b>Factori asociați expunerii</b>	
<b>K</b>	Gradul de distribuție al produsului	<b>0, 1, 2</b>
<b>L</b>	Circumstanțe economice speciale	<b>0, 2</b>
	<b>TOTAL EXPUNERE</b>	<b>0 - 4</b>
	<b>Factori asociați efectelor secundare adverse</b>	
<b>M</b>	Cale de administrare	<b>0, 1</b>
<b>N</b>	Indicații terapeutice limitate	<b>0, 1, 2</b>
<b>O</b>	Pericol asupra vieții în caz de deviere a dozei	<b>0, 2</b>
<b>P</b>	Tratament de lungă durată	<b>0, 1,</b>
<b>Q</b>	Populație țintă vulnerabilă	<b>0, 1,</b>
<b>R</b>	<i>Impuritate toxică</i>	<b>0, 2</b>
	<b>TOTAL EFECTE SECUNDARE</b>	<b>0 - 9</b>
	<b>Model 1 D = incidență + expunere + efecte secundare</b>	
	<b>Model 2 D = (incidență + expunere) x efecte secundare</b>	
	<b>Model 3 D = incidență x expunere x efecte secundare</b>	
	<b>A, B, C, D, K, L, M, N, O, P, Q : Factori de risc obligatorii în atribuirea riscului</b>	
	<b>E, F, G, H, I, J, R : Factori de risc suplimentari în atribuirea riscului</b>	

**Notă: BPF - bună practică de fabricație; MP - materii prime; PMV - produse medicinale veterinare.**

- (4) 1. Eliberarea oficială a serilor de produse medicinale veterinare imunologice se realizează pe baza evaluării protocoalelor de producție și control, conform Procedurii administrative de aplicare armonizată a prevederilor art. 81 din Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la produsele medicamentoase veterinare – Official Batch Protocol Review (OBPR), respectiv art. 85 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, și cuprinde următoarele etape:
- ICBMV informează deținătorii autorizațiilor de comercializare că produsele medicinale veterinare imunologice vor fi supuse procedurii de eliberare oficială a serilor prin evaluarea protocoalelor de producție și control;
  - DAC înștiințează persoana de contact numită de ICBMV, despre fiecare serie care urmează să fie comercializată pe teritoriul României;
  - DAC înaintează documentele relevante către ICBMV în vederea eliberării oficiale a serilor;
  - Evaluarea de către ICBMV a documentelor înaintate;
  - Eliberarea certificatului și înștiințarea DAC și ANSVSA;
  - Completarea Raportului anual pentru informarea EDQM.
2. ICBMV 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 DAC.

3. Dacă deținătorul autorizației de comercializare are intenția să comercializeze pe teritoriul României o serie de produs medicinal veterinar imunologic, controlat într-un alt stat membru al UE, pentru care deține o autorizație de comercializare în România, se aplică procedura prevăzută la art. 85 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare; în acest caz, deținătorul autorizației de comercializare trebuie să înștiințeze ICBMV și să trimită copie după Certificatul European Standard de conformitate emis de statul membru care a efectuat eliberarea oficială în baza evaluării rapoartelor de producție și control. După trimiterea acestor documente la ICBMV, deținătorul autorizației de comercializare poate comercializa seria în România, în condițiile în care, într-un interval de 7 zile lucrătoare, ICBMV nu a formulat nici o obiecție.

4. ICBMV efectuează eliberarea oficială a serilor de produse medicinale veterinare imunologice pe baza evaluării protocoalelor de producție și control pentru toate seriile de vaccinuri inactivate contra rabiei și vaccinuri inactivate contra rujelei.

5. Procedura de eliberare oficială a unei serii de produs medicinal veterinar imunologic (PMVI), pe baza evaluării protocoalelor de producție și control, utilizată de ICBMV este postată pe site-ul ICBMV ([www.icbmv.ro](http://www.icbmv.ro)).

(5) 1. Eliberarea oficială a serilor de produse medicinale veterinare imunologice se realizează în baza testării de laborator, conform prevederilor art. 86 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, și cuprinde următoarele etape:

- a) ICBMV informează DAC ce tipuri de produse medicinale veterinare imunologice vor fi supuse procedurii de eliberare oficiale a serilor prin testare de laborator, conform ghidurilor elaborate de Directoratul European pentru Calitatea Medicamentului (European Directorate for the Quality of Medicines - EDQM);
  - b) DAC înștiințează persoana de contact, numită de ICBMV, despre fiecare serie care urmează să fie comercializată pe teritoriul României;
  - c) DAC înaintează documentele relevante către ICBMV și eșantioane relevante din seria care urmează să fie comercializată în România, în vederea eliberării oficiale a serilor;
  - d) Testarea produsului de către ICBMV conform ghidurilor elaborate de EDQM;
  - e) Eliberarea Certificatului European Standard și înștiințarea DAC și ANSVSA;
  - f) Completarea Raportului anual pentru informarea EDQM.
2. ICBMV 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 după achitarea tarifului de către DAC.
3. Dacă DAC are intenția să comercializeze pe teritoriul României o serie de produs medicinal veterinar imunologic, controlat într-un alt stat membru al UE care aplică procedura art. 86 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, și pentru care are autorizație de comercializare în România, trebuie să înștiințeze ICBMV și să trimită copie după Certificatul European Standard de conformitate emis de statul membru care a efectuat controlul oficial împreună cu sumarul rapoartelor de producție și control. După trimiterea acestor documente la ICBMV, DAC poate comercializa seria în România, în condițiile în care, într-un interval de 7 zile lucrătoare, ICBMV nu a formulat nici o obiecție.
4. ICBMV efectuează eliberarea oficială a serilor de produse medicinale veterinare imunologice în baza testării de laborator pentru toate seriile de vaccinuri vii contra rabiei și vaccinuri vii contra pseudopestei aviare.
5. Procedura administrativă pentru implementarea armonizată a prevederilor art. 86 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, în scopul eliberării oficiale a serilor de produse medicinale veterinare imunologice prin controlul de laborator și ghidurile de testare specifice, pentru care ICBMV efectuează eliberarea oficială a seriei prin control de laborator sunt postate spre informare pe site-ul ICBMV ([www.icbmv.ro](http://www.icbmv.ro)).

## Anexa nr. 2

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

**CAPITOLUL I**

**PROGRAMUL DE SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL ÎN DOMENIUL SIGURANȚEI ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ**

**SECȚIUNEA 1**

**DEPISTAREA PRINCIPALILOR AGENȚI ZOONOTICI LA ANIMALE ȘI ÎN ALIMENTE DE ORIGINE ANIMALĂ**

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
1.	<p style="text-align: center;"><b>BRUCELOZA*</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b></p> <p>Bovinele, ovinele, caprinele, porcinele și leporidele 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><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></p> <p>Inspecția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar - veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p><b>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, porcinele, leporidele</b></p> <p>Supraveghere de laborator pentru speciile receptive - a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></p> <p>Se recoltează organe în următoarele cazuri:</p> <p>a) de la animalele reacționate pozitiv, dubioase sau neconcludente la testele pentru Brucella;</p> <p>b) de la animalele sacrificate la abator, probele provenite de la carcase cu leziuni suspecte de bruceloză.</p> <p><b>III. MĂSURI</b></p> <p>1. În cazul în care animalele prezintă o reacție pozitivă sau neconcludentă la un test de depistare a brucelozelor sau în cazul care există alte motive pentru suspectarea unei infecții, acestea trebuie să fie sacrificate separat față de celelalte animale, luându-se toate precauțiile necesare pentru evitarea riscului de contaminare a celorlalte carcase, a liniei de sacrificare și a personalului prezent în abator.</p> <p>2. Carnea care provine de la animale la care inspecția post-mortem a permis punerea în evidență a unei brucelozes acute trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman.</p> <p>3. Mamelele, tractusul genital și sângele care provin de la animalele la care a fost</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p><b>III. LAPTE</b></p>	<p>depistată o reacție pozitivă sau neconcludentă la un test de depistare a brucelozei trebuie să fie declarate improprii pentru consumul uman, se confiscă și se distrug, chiar dacă nu a fost detectată nici o leziune de acest tip.</p> <p>Laptele crud care provine de la animale care prezintă o reacție pozitivă la testele de supraveghere privind bruceloza nu va fi utilizat pentru consum uman.</p>
2.	<p><b>CAMPILOBACTERIOZA *</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b></p> <p>Bovinele, ovinele, porcinele și păsările 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><b>II. CARNE</b></p> <p>1. Inspecția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar - veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2. Recoltarea de probe de carne de pasăre (carne tranșată/ porționată, cu sau fără os), de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p><b>I. ANIMALE VII - bovine, ovine, porcine, păsări.</b></p> <p>Supraveghere de laborator pentru speciile receptive - a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE</b></p> <p>Recoltarea de probe de carne de pasăre (carne tranșată/porționată, cu sau fără piele, cu sau fără os) din rețeaua de desfacere cu amănuntul.</p> <p>Recoltarea de probe este efectuată de către medicii veterinari oficiali din cadrul direcțiile sanitare - veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, denumite în continuare DSVSA, și analiza acestora se efectuează în cadrul Institutului de Igienă și Sănătate Publică Veterinară, denumit în continuare IISPV, și în cadrul laboratoarelor sanitare - veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, denumite în continuare LSVSA, desemnate de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, denumită în continuare ANSVSA, la propunerea IISPV.</p> <p><b>III. MĂSURI</b></p> <p>Tăierea în partidă separată a loturilor de păsări la care s-a decelat prezența de specii de <i>Campylobacter</i> termofile.</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Carnea și organele vor fi supuse tratamentului termic înainte de a fi consumate, nefiind supuse restricțiilor sanitare veterinare.</li> <li>2. Notificarea fermelor 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.</li> <li>3. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe:       <ol style="list-style-type: none"> <li>a) programul HACCP și în mod special formulele de tratament termic în toate unitățile de procesare carne pasăre, carne roșie, lapte, pește, moluște;</li> <li>b) evitarea contaminării carcaselor cu fecale în abatoarele de bovine, ovine și porcine;</li> <li>c) respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucișate în toate unitățile de procesare și alimentație publică;</li> <li>d) evitarea contaminării prin manipularea de către personalul angajat a alimentelor gata preparate pentru consum în unitățile de alimentație publică.</li> </ol> </li> </ol>



Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
3.	<p><b>ECHINOCOZOZA*</b> <b>(HIDATIDOZA)</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b> Animalele din speciile receptive tăiate pentru consum uman 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><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b> Inspecția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p>Conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare, la tulpinile de <i>Campylobacter jejuni</i> și <i>Campylobacter coli</i>, izolate din produse alimentare de origine animală provenite de la bovine, porcine și păsări se monitorizează antibiorezistența. Se va testa rezistența antimicrobiană și la alți agenți zoonotici, în măsura în care aceștia prezintă un risc pentru sănătatea publică.</p> <p>Tulpinile de <i>Campylobacter</i> trebuie trimise la IISPV pentru confirmare și colecție.</p> <p><b>I. ANIMALE VII</b> A se vedea prevederile prezentului capitol.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b> Se examinează fiecare carcasă și organele de bovine, porcine, ovine, caprine, ecvine și cervidee destinate consumului uman.</p> <p><b>III. MĂSURI GENERALE</b> Interzicerea prezenței cămilor în abatoare și ferme.</p> <p><b>IV. MĂSURI SPECIFICE</b> Carnea și organele infestate se supun următoarelor măsuri:</p> <p>a) Carnea și organele infestate și/sau cu chiști hidatici se declară improprii consumului uman, se denaturează și se îndepărtează în condiții de siguranță;</p> <p>b) Se recoltează 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 în vederea stabilirii genului <i>Echinococcus</i> (examen parazitologic și morfopatologic); probele pozitive pentru genul <i>Echinococcus</i> se transmit la Laboratorul Național de Referință - LNR pentru <i>Echinococcus</i> din cadrul IDSA pentru identificarea speciei.</p> <p>c) Grăsimea se dă în consum fără restricții;</p> <p>d) Interzicerea recuperării organelor parazitare pentru folosirea în alimentația carnivorelor.</p>
4.	<p><b>LISTERIOZA*</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b> Bovinele, ovinele, caprinele și porcinele se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către</p>	<p><b>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, porcinele</b> Supraveghere prin examene de laborator - a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. a) La animalele suspecte</b> În caz de suspiciune se recoltează probe: capul întreg sau creierul, os lung și porțiuni de ficat; probele se examinează prin inoculări pe medii uzuale în ziua primirii, iar creierul se examinează după păstrarea la frigider (4-8 °C) timp de 48 de ore.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>II. CARNE, PRODUSE DIN CARNE, PRODUSE LACTATE, PEȘTE ȘI PRODUSE DIN PESCUIT</b></p> <p>1. Inspecția post - mortem se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2. Recoltarea probelor de către medici veterinari oficiali și efectuarea examenelor în LSVSA și în IISPV.</p>	<p><b>II. b) Produse din carne, produse lactate, pește și produse din pescuit, alte categorii de alimente introduse pe piața și aflate în perioada de valabilitate:</b></p> <p>Recoltarea de probe de alimente gata pentru consum, definite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produse alimentare, cu amendamentele ulterioare, și în Secțiunea 4 lit. A pct. 1, 2 și 3 din prezentul capitol, este efectuată de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și analiza acestora se efectuează la LSVSA și IISPV.</p> <p><b>III. MĂSURI</b></p> <p>1. În cazul confirmării bolii, carnea, organele și grăsimea, care nu prezintă modificări senzoriale se dirijează pentru prelucrare în produse supuse tratamentului termic.</p> <p>2. În cazul depistării <i>L. monocytogenes</i> în probele de alimente de origine animală <b>introduse pe piața și aflate în perioada de conservare</b>, prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, și în Secțiunea 4 lit. A pct. 1, 2 și 3 din prezentul capitol, se vor dispune măsuri de reținere oficială și retragerea de la consumul uman.</p> <p>3. În toate cazurile în care, la examenul microbiologic, s-a decelat prezența <i>L. monocytogenes</i> în probele de alimente de origine animală <b>introduse pe piața și aflate în perioada de conservare</b>, DSVSA comunică medicilor veterinari oficiali din unitățile situate pe teritoriul județului în care au fost diagnosticate acestea, precum și la DSVSA din județele de proveniență a produselor de origine animală, prin Sistemul Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje - SRAAF.</p> <p>4. Tulpinile de <i>L. monocytogenes</i> izolate din produsele alimentare de origine animală <b>introduse pe piața și aflate în perioada de conservare</b>, se trimit la IISPV pentru confirmare.</p> <p>5. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/monitorizare/recoltare de probe:</p> <p>a) Respectarea bunelor practici de fabricație și igienă, a programului HACCP și în mod special a formulelor de tratament termic în toate unitățile de procesare carne roșie, lapte, pește, moluște;</p> <p>b) Respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucișate în toate unitățile de procesare, alimentație publică, în mod special contaminarea post tratament termic a alimentelor gata preparate pentru consum, cu termen lung de valabilitate;</p> <p>c) Alimentele cu termen lung de valabilitate să fie depozitate la temperatura de refrigerare (brânzeturi cu pastă moale, produse din carne tip pate și produse din carne feliate, produse din carne sau pește ambalate sub vid);</p> <p>d) Prelevarea de teste de sanitație de pe suprafețele cu care vin în contact alimentele,</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
5.	<p><b>SALMONELOZA *</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b> Bovinele, ovinele, caprinele, porcinele, cabalinele și păsările se supun inspecției ante - mortem în abatoare autorizate sanitar-veterinar, de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>II. CARNE și SUBPRODUSE COMESTIBILE</b></p> <p>1. Inspecția post - mortem a carcaselor și organelor, precum și recoltarea de probe se efectuează în abatoare autorizate sanitar-veterinar, de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2. Verificarea și recoltarea de probe include și sălile de tranșare sau unitățile de tranșare și reambalare a cârnii roșii și a cârnii de pasăre, precum și depozitele</p>	<p>din zonele de prelucrare și din echipamentul folosit, în cadrul Programului de autocontrol în unitățile de procesare carne pasăre, carne roșie, lapte, pește, moluște, precum și în unitățile de alimentație publică;</p> <p>e) Recoltarea de probe de apă potabilă și gheață utilizată în procesare, unde este cazul, în cadrul Programului de autocontrol în unitățile de procesare carne pasăre, carne roșie, lapte, pește, moluște, precum și în unitățile de alimentație publică, în vederea efectuării examenului microbiologic;</p> <p>f) Evitarea contaminării prin manipularea alimentelor gata preparate pentru consum în unitățile de alimentație publică, de către personalul angajat.</p> <p><b>I. ANIMALE VII (bovine, ovine, caprine, porcine, cabaline, lagomorfe, păsări):</b> Programul de control pentru <i>Salmonella</i> la animalele vii se efectuează conform normelor sanitare veterinare în vigoare - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE și ORGANE COMESTIBILE</b></p> <p>Programul de control pentru <i>Salmonella spp.</i>, în conformitate cu reglementările Uniunii Europene, cuprinde recoltarea de probe și efectuarea de analize, după cum urmează:</p> <p><b>A. Recoltarea de probe de carne tocata, carne preparata, produse din carne introduse pe piata și aflate în perioada de conservare, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de siguranță a alimentelor</b></p> <p>Programul de control pentru <i>Salmonella spp.</i> și recoltarea probelor de carne aflate în perioada de valabilitate se efectuează de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, și ale Secțiunii 4 lit. A din prezentul capitol. Probele de carne prelevate vor fi analizate în cadrul LSVSA.</p> <p><b>B. Recoltarea de probe din abatoare, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de igienă a procesului tehnologic</b></p> <p>1. De la carcasele de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline se recoltează probe de pe suprafața carcaselor de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline, prin metoda nedistructivă, cu ajutorul bureților abrazivi, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i>, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și ale Secțiunii 4 lit. A din prezentul capitol;</p> <p>2. De la carcasele de păsări se recoltează porțiuni din pielea gătului, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i>, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, și programului specific elaborat de ANSVSA. Recoltarea probelor este efectuată de către medicii veterinari oficiali din cadrul</p>

Nr. crt.	1	Boala	2	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
			3	destinate pentru aceste cărnuri.	4
			<p>3. Recoltarea de probe de piele, din zona gâtului, de la carcase de pasăre, de către medicii veterinari oficiali, de la nivelul abatoarelor, pentru testarea <i>Salmonella</i> spp., conform programului specific elaborat de ANSVSA.</p> <p><b>III. OUĂ</b></p> <p>Verificarea și recoltarea de probe se efectuează în centre de colectare, centre de ambalare ouă unități producere ouă lichide, unități de procesare ouă, depozite, unități de alimentație publică și unități de desfăcere autorizate și înregistrate sanitar-veterinar, de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial - a se vedea Secțiunile 1, 2, 3 și 4 din prezentul capitol.</p> <p><b>IV. ALIMENTE DE ORIGINE ANIMALĂ</b></p> <p>Alimentele de origine animală sunt supuse analizelor de laborator pentru <i>Salmonella</i>, conform legislației în vigoare</p>	<p>DSVSA și analiza acestora se efectuează în cadrul IISPV și în cadrul LSVSA desemnate de către ANSVSA la propunerea IISPV.</p> <p><b>III. MĂSURI:</b></p> <p><b>A. În cazul identificării <i>Salmonella</i> spp. ca și criteriu de siguranță a alimentelor, în probe de origine animală vor fi aplicate următoarele măsuri:</b></p> <p>1. În cazul depistării <i>Salmonella enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella typhimurium</i> în probe recoltate conform Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și, respectiv, în Secțiunea 4 lit. A pct. 4, 5, 6, 7 și 24 din prezentul capitol, se vor dispune măsuri de reținere oficială și retragerea de la consumul uman.</p> <p>2. În cazul depistării <b>altor serotipuri de <i>Salmonella</i> spp.</b>, cu excepția <i>Salmonella enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella typhimurium</i>, în probele recoltate conform Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și, respectiv, în Secțiunea 4 lit. A pct. 4, 5, 6, 7 și 24 din prezentul capitol, carnea și organele vor fi supuse tratamentului termic înainte de a fi consumate, nefiind supuse restricțiilor sanitare veterinare.</p> <p>3. În cazul depistării <i>Salmonella enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella typhimurium</i> în probele de recoltate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și, respectiv, în Secțiunea 4 lit. A, subpct 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 22 și 23 din prezentul capitol, se vor dispune măsuri de reținere oficială și retragerea de la consumul uman.</p> <p>4. În cazul obținerii unor rezultate nesatisfăcătoare, ca urmare a depistării <b>altor serotipuri de <i>Salmonella</i> spp.</b>, cu excepția <i>Salmonella enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella typhimurium</i>, în probele de alimente de origine animală recoltate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și în Secțiunea 4 lit. A, subpct 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 22 și 23 din prezentul capitol, pot fi puse în consum uman numai acele alimente de origine animală care mai pot suporta un alt tratament termic efectuat într-o unitate autorizată conform prevederilor Regulamentului (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, sub supraveghere sanitară veterinară și consecutiv efectuării unui control microbiologic pentru fiecare șarjă de fabricație care să ateste că acestea sunt corespunzătoare microbiologic.</p> <p><b>B. În cazul obținerii unor rezultate necorespunzătoare, cu privire la <i>Salmonella</i> spp. ca și criteriu de igienă a procesului tehnologic</b></p> <p><b>I. În cazul obținerii unor rezultate necorespunzătoare, cu privire la <i>Salmonella</i> spp. ca și criteriu de igienă a procesului tehnologic, la nivelul abatoarelor de</b></p>	



Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>- a se vedea Secțiunile 1, 2, 3 și 4 din prezentul capitol.</p> <p><b>V. HRANA ANIMALĂ (Furaje)</b> – a se vedea Secțiunea 9 din prezentul capitol</p>	<p><b>ungulate domestice, vor fi aplicate următoarele măsuri:</b></p> <p>1. În cazul obținerii unor rezultate nesatisfăcătoare cu privire la depistarea <i>Salmonella spp.</i>, <b>indiferent de serotip</b> în probele de pe suprafața carcaselor de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline, recoltate la nivelul abatoarelor, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și ale Secțiunea 4 lit. B pct. 1 din prezentul capitol, se vor dispune următoarele:</p> <p>a) se vor aplica măsuri de îmbunătățire a condițiilor de igienă la nivelul abatoarelor;</p> <p>b) revizuirea procedurilor bazate pe principiile HACCP;</p> <p>c) îmbunătățirea condițiilor de igienă și biosecuritate în exploatațile de origine a animalelor;</p> <p>d) carnea și organele provenite de la carcasele de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline la care s-au obținut rezultate nesatisfăcătoare, cu privire la <i>Salmonella spp.</i>, ca și criteriu de igienă a procesului nu vor fi supuse restricțiilor sanitar - veterinare.</p> <p><b>II. În cazul obținerii unor rezultate necorespunzătoare, cu privire la <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de igienă a procesului tehnologic, la nivelul abatoarelor de pasăre, vor fi aplicate următoarele măsuri:</b></p> <p>1. În cazul obținerii unor rezultate nesatisfăcătoare cu privire la depistarea <i>Salmonella spp.</i>, <b>indiferent de serotip</b> în probele de pielea gâtului, recoltate de la carcasele de pasăre (broileri și curcani) la nivelul abatoarelor, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și, respectiv, ale Secțiunii 4 lit. B pct. 2 din prezentul capitol, se vor dispune următoarele:</p> <p>a) se vor aplica măsuri de îmbunătățire a condițiilor de igienă la nivelul abatoarelor;</p> <p>b) revizuirea procedurilor bazate pe principiile HACCP;</p> <p>c) îmbunătățirea condițiilor de igienă și biosecuritate în exploatațile de origine a păsărilor;</p> <p>d) carnea și organele provenite de la carcasele de pasăre la care s-au obținut rezultate nesatisfăcătoare, cu privire la <i>Salmonella spp.</i>, ca și criteriu de igienă a procesului nu vor fi supuse restricțiilor sanitare veterinare;</p> <p>e) în cazul loturilor de păsări în care a fost decelată prezența <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. typhimurium</i> în probele recoltate în cadrul controalelor oficiale, aceste loturi vor fi tăiate în partidă separată și se vor recolta în mod obligatoriu în abator probe de piele din zona gâtului de la carcasele de păsări după răcire, conform procedurii elaborate de către ANSVSA, probe care vor fi trimise la laborator pentru efectuarea analizelor în vederea decelării <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. typhimurium</i>.</p> <p>2. Este obligatorie menționarea, în documentul ce cuprinde informațiile privind lanțul alimentar la păsări, a rezultatelor probelor recoltate în cadrul Programelor Naționale de Control al Salmonelozelor Zoonotice, conform prevederilor Capitolului II din Anexa nr. 1.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	<p><b>4</b> <b>C. În cazul suspiciunii sau identificării <i>Salmonella</i> spp. în ouăle de consum vor fi aplicate următoarele măsuri:</b></p> <p>a) ouăle provenite din efective cu statut veterinar necunoscut sau care sunt suspicinate a fi contaminate/care sunt contaminate cu anumite serotipuri de <i>Salmonella</i>, pentru care a fost stabilit un obiectiv de reducere a prevalenței (de ex., <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. typhimurium</i>), conform prevederilor Anexei nr. 1 Capitolul II pct. 4 - Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare, sau care au fost identificate ca fiind sursa de infecție în cadrul unui focar specific de toxiinfecție alimentară la om, se pot admite în consum uman numai după ce au fost supuse unui tratament, astfel încât să se garanteze distrugerea serotipului <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. Typhimurium</i>;</p> <p>b) ouăle provenite din efective cu statut veterinar necunoscut sau care sunt suspicinate de a fi infectate/care sunt infectate cu <i>Salmonella</i> spp:</p> <p>a) sunt considerate ouă de categoria B, conform art. 2 alin. (4) din Regulamentul (CE) nr. 589/2008 al Comisiei din 23 iunie 2008 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1234/2007 al Consiliului privind standardele de comercializare aplicabile ouălor;</p> <p>b) sunt marcate înainte că acestea să fie introduse pe piață, conform art.10 din Regulamentul (CE) nr. 589/2008;</p> <p>c) sunt distribuite către centrele de ambalare numai în cazul în care DSVSA avizează în mod favorabil măsurile implementate de către operatorul din sectorul alimentar, în vederea prevenirii contaminării încrucișate cu ouă provenite din alte efective, în conformitate cu prevederile Regulamentului (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 <i>Salmonella</i>.</p> <p><b>D.</b> În toate cazurile în care a fost depistată prezența <i>Salmonella</i> spp. de către DSVSA, în produsele alimentare de origine animală, destinate consumului uman, tulpina izolată se va trimite la IISPV, pentru confirmare și tipizare.</p> <p><b>E.</b> Abatoarele de ungulate domestice și de păsări au obligația de a notifica fermele/exploatațiile furnizoare asupra rezultatelor inspecției ante și post - mortem, precum și 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 prevalenței <i>Salmonella</i> spp. în ferme.</p> <p><b>F.</b> În toate cazurile în care, la examenul microbiologic, s-a decelat prezența <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. typhimurium</i> în probele de alimente de origine animală introduse pe piața, aflate în perioada lor de DSVSA comunică medicilor veterinari oficiali din unitățile situate pe teritoriul județului în care au fost diagnosticate acestea, precum și la DSVSA din județele de proveniență a animalelor/produselor de origine animală, prin SRAAF.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
6.	TRICHINELOZA*	<p><b>I. ANIMALE VII</b></p> <p>Animalele tăiate pentru consum uman, respectiv porci domestici, mistreți, urși, cabaline și alte specii receptivă, trebuie examinate la tăiere pentru <i>Trichinella spp.</i></p> <p><b>II. CARNE</b></p> <p>1. Carnea proaspătă provenită de la speciile de animale receptivă se admite pentru consum uman numai după efectuarea examenului pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> de către medicii veterinari oficiali sau medicii veterinari de liberă practică organizați conform legii și care dețin certificat de instruire valid.</p> <p>2. Efectuarea examenului pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> poate fi realizată și de personalul auxiliar oficial sau de personalul din unitățile de tăiere autorizate sanitare veterinare, care își desfășoară activitatea sub supravegherea și responsabilitatea medicului veterinar oficial sau a medicului veterinar de liberă practică, decizia finală privind admiterea în consum a cărnii fiind luată de către medicul veterinar.</p>	<p><b>I. ANIMALE VII - porci domestici, mistreți, urși, cabaline și alte specii receptivă</b></p> <p>Supraveghere prin examene de laborator pentru speciile receptivă – a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE</b></p> <p>Recoltarea probelor pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> se face conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2075/2005, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>Examenul pentru depistarea <i>Trichinella spp.</i> se efectuează printr-una din următoarele metode, după cum urmează:</p> <p>1. Metoda digestiei:</p> <p>a) metoda digestiei eșantionelor combinate/colective, utilizând un agitator magnetic – metoda de referință;</p> <p>b) metoda digestiei eșantionelor combinate/colective cu asistență mecanică:</p> <p>i) tehnica sedimentării- metoda echivalentă;</p> <p>ii) tehnica de izolare prin filtrare-metoda echivalentă.</p> <p>c) metoda de digestie automată pentru eșantioane combinate/colective până la 35g – metoda echivalentă.</p> <p>2. Examen trichineloscopic direct prin compresie pe lamă în condițiile prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 2075/2005, cu amendamentele ulterioare, se realizează numai pentru porcii crescuți și sacrificați la nivelul gospodăriilor în vederea consumului propriu, precum și pentru vanatul salbatic destinat consumului propriu.</p> <p><b>III. MĂSURI</b></p> <p>a) Carnea de la animalele la care a fost diagnosticată <i>Trichinella spp.</i> prin una din metodele menționate se declară improprie consumului uman.</p> <p>b) DSVSA vor lua măsuri pentru interzicerea punerii pe piață a cărnii la care a fost depistată <i>Trichinella</i>, vor dispune distrugerea acestora, vor iniția investigații epidemiologice în vederea identificării fermei și a eliminării surselor.</p> <p>c) În situația în care se constată că produsele din carne, carnea preparată și carnea tocată cu origine necunoscută, care au stat la baza declanșării unor episoade de trichineloză la om, DSVSA au obligația ca în timpul investigațiilor din cadrul anchetei epidemiologice să recolteze și să examineze toate probele suspecte.</p> <p>d) Toate eșantioanele pozitive sunt trimise la LNR din cadrul IISPV pentru a fi identificate speciile de <i>Trichinella</i> în cauză.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>3. În conformitate cu prevederile art. 5 din Regulamentul (CE) nr. 2075/2005, cu amendamentele ulterioare, tot personalul implicat în examinarea probelor pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> trebuie să fie instruit corespunzător și să participe la:</p> <p>a) un program de control al testelor utilizate pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i>;</p> <p>b) o evaluare periodică a procedurilor de testare, înregistrare și analiză utilizate în laborator.</p> <p>4. Examenul pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> se efectuează în cadrul institutelor naționale de referință, la LSVSA din cadrul DSVSA, în circumscripțiile sanitare - veterinar și pentru siguranța alimentelor, în unitățile medicale veterinare de asistență care îndeplinesc condițiile minime stabilite de către Colegiul Medicilor Veterinari, în laboratoarele special amenajate și dotate pentru decelarea trichinei din</p>	



Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>abatoarele în care se sacrifică animale receptive, ori în laboratoarele din unitățile care manipulează carne de vânat sălbatic.</p> <p>5. Contravaloarea examenelor pentru decelearea trichinei se va achita în conformitate cu prevederile legale în vigoare.</p>	
7.	<p><b>TUBERCULOZA*</b> (produsă de <i>Mycobacterium bovis</i>)</p>	<p><b>I. ANIMALE VII - bovinele, caprinele, porcinele, leporidele și vânatul sălbatic:</b></p> <p>- se supun examenului ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></p> <p>1. Inspecția post - mortem a carcaselor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2. În cadrul inspecției post - mortem se examinează inclusiv ganglionii limfatici ai capului și organelor.</p> <p>3. În cazul în care nu s-au constatat semne clinice</p>	<p><b>I. ANIMALE VII - bovinele, caprinele, porcinele, leporidele și vânatul sălbatic:</b></p> <p>Supravegherea speciilor receptive în ferme prin teste alergice și/sau serologice pentru tuberculoză și expedierea animalelor reagente către abator în vederea sacrificării în partidă separată - a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></p> <p>Se recoltează probe în următoarele cazuri:</p> <p>a) În cazul animalelor care au reacționat pozitiv la testele alergice și/sau serologice, la care după tăiere prin inspecția post - mortem nu se constată leziuni, se vor recolta următorii ganglioni limfatici:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. submaxilari, retrofaringieni, bronhici;</li> <li>2. mediastinali, eventual și mezenterici, dacă sunt măriți în volum, portali și retromamari.</li> </ol> <p>b) În cazul suspiciunii de TBC se recoltează probe de organe cu leziuni și ganglioni limfatici în vederea examinării bacteriologice și histologice, după caz, conform normelor sanitare veterinare în vigoare.</p> <p>Se recoltează porțiuni de organe cu leziuni și limfonodulii aferenți.</p> <p>În lipsa organelor afectate se recoltează numai limfonodulii cu leziuni.</p> <p>c) Medicul veterinar oficial va notifica la DSVSA toate cazurile de suspiciune/leziuni detectate la examenul post - mortem.</p> <p><b>III. MĂSURI</b></p> <p>a) În cazul în care animalele prezintă o reacție pozitivă sau neconcludentă la tuberculină sau în cazul care există alte motive pentru suspectarea unei infecții,</p>

Nr. crt.	1	Boala	2	Strategia și conduita de execuție	3	Precizări tehnice***	4
				specifice la examenul ante mortem, animalele se dirijează la tăiere în condiții normale, în caz contrar animalele se dirijează la tăiere în partidă separată.		<p>acestea trebuie să fie sacrificate separat față de celelalte animale, luându-se toate precauțiile necesare pentru evitarea riscului de contaminare a celorlalte carcase, a liniei de sacrificare și a personalului prezent în abator;</p> <p>b) Sancțiunile de abator la carnea și organele mamiferelor se aplică în funcție de localizare și extinderea leziunilor și în conformitate cu prevederile normelor sanitare veterinare în vigoare;</p> <p>c) Toată carnea care provine de la animale la care inspecția post-mortem a permis punerea în evidență a unor leziuni tuberculoase în mai multe organe sau părți ale carcasei trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman;</p> <p>d) În cazul în care a fost evidențiată o leziune tuberculoasă în ganglionii limfatici ai aceluiași organ sau în aceeași parte a carcasei, numai organul afectat sau această parte a carcasei și ganglionii limfatici asociați trebuie să fie declarata improprie pentru consumul uman.</p>	
			III. LAPTE CRUD	<p>A) În exploatațile de animale producătoare de lapte.</p> <p>B) În unități de procesare a laptelui supuse autorizării și/sau înregistrării sanitare veterinare.</p>		<p><b>III. MĂSURI LAPTE CRUD</b></p> <p>A.1. Laptele provenit de la vacile cu reacții pozitive sau dubioase la testul unic (TU) în perioadă de 42 zile până la efectuarea testului comparativ simultan (TCS) nu va fi utilizat în consum uman.</p> <p>A.2. Laptele provenit de la animalele care nu prezintă semne clinice de boală și nu au dat reacții pozitive la testele de tuberculinare, provenite din exploatații care nu sunt oficial libere de tuberculoză poate fi livrat pentru procesare, cu aprobarea DSVSA, în vederea obținerii de produse lactate, cu condiția să fie supus unui tratament termic care să dea o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline.</p> <p>B.1. Laptele provenit de la vacile cu reacții pozitive sau dubioase la TU (în perioadă de 42 zile până la efectuarea TCS) nu va fi recepționat și admis la procesare în unitățile supuse înregistrării sanitare veterinare (centrele de prelucrare a laptelui) și în unitățile de procesare autorizate sanitar-veterinar.</p> <p>B.2. Laptele provenit de la animalele care nu prezintă semne clinice de boală și nu au dat reacții pozitive la testele de tuberculinare, provenite din exploatații care nu sunt oficial libere de tuberculoză, poate fi recepționat și utilizat pentru procesare, cu aprobarea DSVSA, în vederea obținerii de produse lactate, cu condiția să fie supus unui tratament termic care să dea o reacție negativă la testul fosfatazei alcaline.</p>	
	ESCHERICHIA COLI VEROTOXIGENĂ*	I. ANIMALE VII	Bovinele și ovinele se supun examenului ante mortem în			<p><b>I. ANIMALE VII (bovine)</b></p> <p>Supraveghere prin examene de laborator - a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p>	

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
8.		<p>unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>II. CARNE</b></p> <p>a) Recoltarea de probe de pe suprafața carcaselor de bovine și ovine, după toaletare, dar înainte de răcirea carcaselor, pentru testarea <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC), de către medicii veterinari oficiali, din abatoare, conform programului specific pentru monitorizarea prevalenței <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC), elaborat de ANSVSA.</p> <p>b) Recoltarea de probe de carne tocată de bovine și ovine, probe de carne tocată amestec, care conține carne de bovine și/sau ovine, precum și probe de carne tocată preparată de bovine și ovine, de către medicii veterinari oficiali, din rețeaua de desfacere cu amănuntul, conform programului specific pentru monitorizarea prevalenței <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC) elaborat de ANSVSA.</p>	<p><b>II. CARNE</b></p> <p>1. Se recoltează probe de pe suprafața carcaselor de bovine și ovine, după toaletare, dar înainte de răcirea carcaselor. Recoltarea de probe este efectuată de către medicii veterinari oficiali din abatoare, iar analiza acestora se efectuează în cadrul IISPV, conform programului specific elaborat de ANSVSA.</p> <p>2. Se recoltează probe de carne tocată de bovine și ovine, probe de carne tocată amestec, care conține carne de bovine și/sau ovine, precum și probe de carne preparată de bovine și ovine. Recoltarea de probe este efectuată de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și analiza acestora se efectuează în cadrul IISPV, conform programului specific elaborat de către ANSVSA.</p> <p>Tulpinile de <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC) trebuie stocate la IISPV pentru confirmare și colecție.</p> <p><b>III. MĂSURI Carne</b></p> <p>1. În cazul izolării <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC) în probele recoltate de pe suprafața carcaselor de bovine și ovine, la nivelul abatoarelor, carnea și organele vor fi supuse tratamentului termic înainte de a fi consumate, nefiind supuse restricțiilor sanitare veterinare.</p> <p>În 2. În cazul izolării <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC), carnea tocată de bovine și ovine, carnea tocată amestec, care conține carne de bovine și/sau ovine, precum și carnea preparată de bovine și ovine se confiscă și denaturează.</p> <p>3. Medicul veterinar oficial controlează prin supraveghere/monitorizare/recoltare de probe:</p> <p>a) respectarea bunelor practici de fabricație și igienă, a programului HACCP în toate unitățile de abatorizare bovine și în mod special a formulelor de tratament termic în toate unitățile de procesare și alimentație publică;</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p><b>III. LAPTE CRUD</b></p>	<p>b) evitarea contaminării carcaselor cu fecale în abatoarele de bovine, ovine și caprine;</p> <p>c) respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucișate în toate unitățile de procesare, alimentație publică și în mod special contaminarea post tratament termic a alimentelor gata preparate pentru consum cu termene de valabilitate lungi;</p> <p>d) evitarea contaminării prin manipularea de către personalul angajat a alimentelor gata preparate pentru consum în unitățile de alimentație publică.</p> <p><b>IV. LAPTE</b> Respectarea igienei mulslului.</p>
	<p><b>RABIA **</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b> Bovinele, ovinele, caprinele, ecvinele și vânatul sălbatic se supun examenului ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>II. CARCASE</b> Inspecția post - mortem a carcaselor precum și recoltarea de probe se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p><b>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, ecvinele, vânatul sălbatic</b> Supraveghere – a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b> Se prelevează capul întreg pentru examen virusologic, inclusiv bioprobă și histologic. Diagnostic diferențial EST, Aujeszky și Listeria, conform Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>III. MĂSURI</b> a) În cazul în care au existat semne clinice de turbare sau au trecut mai mult de 6 zile de la mușcătura infectantă se declară impropriu consumului uman animalul în întregime;</p> <p>b) În cazul în care animalele au fost tăiate după mai puțin de 6 zile de la mușcătură, fără semne clinice de turbare, se declară impropriu consumului uman locul mușcăturii, capul și coloana vertebrală;</p> <p>c) Restul cărnii și subproduselor comestibile se livrează pentru consum uman, fără restricții.</p>
9.	<p><b>BOTULISMUL **</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b> Bovinele, ovinele, caprinele, porcinele și leporidele se supun inspecției ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul</p>	<p><b>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, porcinele și leporide</b> Supraveghere specii receptive - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE, ORGANE ȘI PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ</b> În caz de suspiciune se recoltează probe din loturile de produse de origine animală. Determinarea prezenței toxinei botulinice în probe se face prin bioprobă pe șoareci și testele imunologice ELISA, RIA.</p>



<p><b>Nr. crt.</b> <b>1</b></p>	<p><b>Boala</b> <b>2</b></p>	<p><b>Strategia și conduita de execuție</b> <b>3</b></p> <p>auxiliar oficial.</p> <p><b>II. CARNE și ORGANE - bovine, ovine, caprine, porcine și leporide</b></p> <p>Inspecția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>III. Produse din carne, lapte, peste sau produse compuse în recipienti ermetic inchisi</b></p> <p>Controlul organoleptic al recipientilor in vederea identificării eventualelor modificări ulterioare obținerii, verificarea închiderii acestora, termostatarea, de către medicii veterinari oficiali.</p> <p>Controlul modului în care sunt respectați și monitorizați parametrii de tratament termic etc., de către medicii veterinari oficiali.</p>	<p><b>Precizări tehnice***</b> <b>4</b></p> <p><b>III. MĂSURI</b></p> <p>1. În cazul în care este diagnosticată boala, carnea se declară improprie consumului uman;</p> <p>2. În cazul în care se identifică prezența toxinei botulinice în produse de origine animală, acestea se distrug;</p> <p>3. DSVSA au obligația de a notifica la ANSVSA toate situațiile de suspiciune și confirmare a cazurilor de botulism sau orice situație în care se depistează toxina botulinică, în alimente de origine animală sau furaje, în vederea luării măsurilor preventive, precum și de a efectua investigațiile epidemiologice pentru a elimina sursa de infecție sau contaminare;</p> <p>4. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe:</p> <p>a) respectarea bunelor practici de fabricație și igienă, a programului HACCP și în mod special a formulelor de tratament termic, durata, presiunea și temperatura de sterilizare și/sau pasteurizare în toate unitățile de procesare carne, lapte, pește;</p> <p>b) respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucișate în toate unitățile de procesare, alimentație publică;</p> <p>c) identificarea și eliminarea conservelor și semiconservelor bombate sau alte defecte fizice, cu modificări senzoriale ca urmare a controlului oficial în unitățile de procesare, depozitare și comercializare.</p>
<p><b>11.</b></p>	<p><b>LEPTOSPIROZA **</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b></p> <p>Bovinele, cabalinele și porcinele se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medicii veterinari, de către medicii</p>	<p><b>I. ANIMALE VII -bovine, porcine, cabaline</b></p> <p>Supraveghere serologică prin examene de laborator - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE și ORGANE</b></p> <p>Se prelevează porțiuni de rinichi și ficat de la animalele tăiate;</p> <p><b>III. MĂSURI</b></p> <p><b>1. Carnea și organele:</b></p>

Nr. crt.	1	Boala 2	Strategia și conduita de execuție 3	Precizări tehnice*** 4
		<p>veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></p> <p>Inspeția post - mortem a carcaselor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>III. LAPTELE</b></p>	<p>a) Se declară improprii consumului uman în totalitate carcasele icterice, marasmatice sau cu modificări importante ale musculaturii;</p> <p>b) Se sterilizează prin fierbere sau autoclavare în cazul prezentei leziunilor degenerative numai în ficat și a examenului bacteriologic pozitiv;</p> <p>c) Grăsimea se dă în consum după topire, iar glandele endocrine și sângele se confiscă;</p> <p>d) Pieile se prelucrează prin sare uscată și se livrează după 14 zile.</p> <p><b>2. Medic veterinar oficial va controla prin supraveghere/monitorizare/recoltare de probe:</b></p> <p>a) Respectarea bunelor practici de fabricație și igienă și a programului HACCP în toate unitățile de procesare și alimentație publică;</p> <p>b) Evitarea contaminării carcaselor cu excreții de la speciile receptivă prin utilizarea de tehnici de tăiere și inspecție adecvate care includ protejarea vezicii urinare și a rinichilor;</p> <p>c) Îndepărtarea și eliminarea în condiții de siguranță a excrețiilor de la speciile receptivă, din boxele de așteptare;</p> <p>d) Evitarea contaminării surselor de apă potabilă cu excreții provenite de la speciile receptivă;</p> <p>e) Respectarea programelor DDD în toate unitățile de procesare, precum și în unitățile de alimentație publică;</p> <p>În toate cazurile se vor lua măsuri de protecție a personalului operator care intra în contact cu animalele vii destinate abatorizării și/sau carcase.</p> <p><b>3. Laptele:</b></p> <p>a) Respectarea igienei mulsului;</p> <p>b) Evitarea contaminării cu excreții provenite de la animalele receptivă.</p>	<p><b>IV. ANIMALE VII - porcine, ovine, cabaline, păsări</b></p> <p>Supraveghere – a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></p> <p><b>V. porcine, ovine, cabaline:</b></p> <p>a) în cazul suspiciunii de TBC se recoltează probe de organe cu leziuni și ganglioni limfatici aferenți în vederea examinării bacteriologice și histologice, după caz, conform normelor sanitare veterinare;</p> <p>b) în lipsa organelor afectate se recoltează numai ganglionii limfatici cu leziuni.</p> <p><b>2. păsări:</b> în caz de suspiciune se recoltează carcase întregi și organe cu leziuni (ficat, splină).</p>
12.	<p><b>TUBERCULOZA**</b> (alta decât cea produsă de Mycobacterium bovis)</p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b></p> <p>Porcinele, ovinele, cabalinele și păsările se supun examenului ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></p>		

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p><b>1. porcine, ovine, cabaline</b></p> <p>a) Inspecția post - mortem a carcaseilor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>b) La inspecția post - mortem se examinează inclusiv ganglionii limfatici ai capului și organelor.</p> <p>c) În cazul în care nu s-au constatat semne clinice specifice la examenul ante mortem, animalele se dirijează la tăiere în condiții normale, în caz contrar animalele se dirijează la tăiere în partidă separată.</p> <p><b>2. păsări</b></p> <p>Pasările se supun inspecției post - mortem individuale după tăiere, prin examinarea carcasei și organelor.</p>	<p><b>III. MĂSURI</b></p> <p><b>1. porcine, ovine, cabaline:</b></p> <p>măsurile de abator la carne și organe se aplică în funcție de localizarea și extinderea leziunilor și în conformitate cu prevederile normelor sanitare veterinare în vigoare.</p> <p><b>VI. păsări:</b></p> <p>Măsurile de abator pentru carne și organe se aplică în funcție de localizarea și extinderea leziunilor.</p> <p>Se declară improprii consumului uman carcasele și organele în caz de:</p> <p>a) infecție generalizată;</p> <p>b) leziuni pe organe însoțite de cohezie și infiltrații în musculatură.</p> <p>În cazurile în care carcasa nu prezintă modificări, dar există leziuni pe organe se confiscă organele cu leziuni, iar carnea se admite în consum după sterilizare prin fierbere.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
13.	<p align="center"><b>YERSINIOZA **</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b></p> <p>Porcinele 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><b>II. CARNE</b></p> <p>1. Inspecția post - mortem a carcaselor și organelor de porcine se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p><b>I. ANIMALE VII - porcine:</b></p> <p>Supraveghere anatomopatologică și de laborator - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. LA NIVELUL ABATOARELOR</b></p> <p>1. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe:</p> <p>a) respectarea bunelor practici de fabricație și igienă, a programului HACCP și în mod special a formulelor de tratament termic în toate unitățile de procesare a cămii de porc;</p> <p>b) prevenirea contaminării în abator prin utilizarea de tehnici de tăiere adecvate care includ protejarea rectului cu pungă de plastic;</p> <p>c) respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucișate în toate unitățile de procesare, alimentație publică și în mod special contaminarea post tratament termic a alimentelor gata preparate pentru consum cu termen lung de valabilitate;</p> <p>d) evitarea contaminării prin manipularea de către personalul angajat a alimentelor gata preparate pentru consum în unitățile de alimentație publică.</p>
14.	<p align="center"><b>ANISAKIDOZA **</b> <b>ȘI ALTE PARAZITAZE</b> <b>LA PEȘTI</b></p>	<p>1. Fiecare lot de pește, icrele și lapții se supun examenului prin inspecție vizuală.</p> <p>2. Se prelevează probe reprezentative din fiecare lot de pește, icre și lapți.</p>	<p><b>I. Înainte de prelucrare sau comercializare, loturile de pește, icrele și lapții sunt supuse inspecției vizuale randomizate de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial în vederea depistării și îndepărtării paraziților vizibili cu ochiul liber.</b></p> <p><b>II. MĂSURI</b></p> <p>Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe modul în care se prelucrează peștele, icrele și lapții:</p> <p>a) peștele parazitat sau părțile parazitare din acesta nu vor fi comercializate pentru consum uman;</p> <p>b) peștele întreg la care au fost evidențiate formațiuni parazitare doar la nivelul viscerelor și care pot fi îndepărtate în totalitate, se dirijează la procesare sub supraveghere sanitară veterinară într-o unitate autorizată sanitar-veterinar care dispune</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
15.	<p align="center"><b>CISTICERCOZA **</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b></p> <p>Bovinele, ovinele și porcinele 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><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></p> <p>1. Carnea proaspătă provenită de la animale receptive se supune inspecției post mortem imediat după tăiere.</p> <p>2. Inspecția post mortem carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p>de facilitați pentru îndepărtarea eficientă a părților parazitare și în care sunt respectate condițiile de igienă pentru evitarea posibilităților de contaminare;</p> <p>c) peștele întreg la care au fost evidențiate formațiuni parazitare la nivelul musculaturii sau la nivelul musculaturii și a viscerelor se declară impropriu pentru consum uman și nu se acceptă valorificarea acestuia pentru consumul uman.</p> <p><b>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, porcinele</b> Supravegherea prin examene de laborator - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b> Se examinează fiecare carcasă de bovine, ovine, porcine destinată consumului uman.</p> <p><b>III. MĂSURI</b></p> <p>1. Carnea și organele infestate trebuie să fie declarate improprii pentru consumul uman, cu următoarele precizări:</p> <p>a) în cazul infestației generalizate sau dacă musculatura prezintă modificări senzoriale carnea și organele se declară improprii consumului uman;</p> <p>b) în cazul infestației localizate, porțiunile infestate se confiscă, iar restul cărnii se poate pune în consum condiționat după tratament termic prin fierbere sau prin congelare, atunci când caracterile senzoriale ale cărnii, organelor și subproduselor sunt normale;</p> <p>c) grăsimea de porc se topește la 100°C după care se poate utiliza pentru consum;</p> <p>d) masa gastrointestinală se poate utiliza în procesare fără restricții, dacă nu prezintă chiști.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe:</p> <p>a) respectarea bunelor practici de fabricație și igienă, a programului HACCP și în mod special a formulelor de tratament termic în toate unitățile de procesare carne roșie;</p> <p>b) respectarea programelor DDD în toate unitățile de procesare și alimentație publică;</p> <p>c) interzicerea prezenței câinilor în abatoare.</p> <p><b>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, cabalinele, porcinele:</b> Supraveghere anatomopatologică și de laborator pentru speciile receptive - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p><b>II. MĂSURI:</b></p> <p>a) animalele clinic sănătoase, provenind din loturi în care au existat cazuri de antrax, se dirijează la abator pentru sacrificare în partidă separată;</p>
	<p align="center"><b>ANTRAX **</b> <b>(B-051)</b></p>	<p><b>I. ANIMALE VII</b></p> <p>Bovinele, ovinele, caprinele, cabalinele și porcinele se supun inspecției ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de</p>	



Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
16.		<p>către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p><b>II. CARNE ȘI ORGANE</b></p> <p>Inspecția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p>b) în forma localizată la porci (glosantrax), animalele sunt izolate sub restricții și se recoltează porțiuni de splină, ganglioni limfatici și os lung nedeschis;</p> <p>c) în toate situațiile în care se suspicionează o formă de antrax în abator trebuie suspendate toate activitățile până la confirmarea diagnosticului;</p> <p>d) în cazul în care se depistează un caz pozitiv de antrax toate carcasele contaminate trebuie distruse și îndepărtate în condiții de siguranță;</p> <p>e) reluarea activității se poate face numai după efectuarea unei dezinfecții severe astfel încât agentul chimic utilizat să rămână în contact timp de 8 ore cu suprafețele supuse dezinfecției;</p> <p>f) în toate situațiile în care se suspicionează sau se confirmă o formă de antrax, se iau măsuri de prevenire a transmiterii la om/personalul operator și a contaminării mediului de lucru.</p>

Conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare:

\* Zoonoze care trebuie monitorizate;

\*\*Zoonoze ce se vor monitoriza în conformitate cu situația epidemiologică.

**\*\*\* MĂSURI LE CARE SE APLICĂ DUPĂ EFECTUAREA CONTROALELOR - COMUNICAREA REZULTATELOR CONTROALELOR:**

1. Medicul veterinar oficial trebuie să consenmeze și să evalueze rezultatele activităților din cadrul controlului.
2. a) În cazul în care controlului pun în evidență prezența unei boli sau a unei stări patologice care ar putea afecta sănătatea publică sau animală sau ar putea periclită bunăstarea animalelor, medicul veterinar oficial trebuie să informeze operatorul din sectorul alimentar despre aceasta.  
b) În cazul în care problema identificată a apărut în cursul producției primare, medicul veterinar oficial trebuie să informeze despre aceasta medicul veterinar de liberă practică împuternicit responsabil de supravegherea stării de sănătate a animalelor din exploatarea de origine, operatorul din sectorul alimentar, DSVSA și după caz, fondul de vânțatoare respectiv.
- c) În cazul în care animalele în cauză provin dintr-o crescătorie a unui alt stat membru al Uniunii Europene sau dintr-o țară terț, medicul veterinar oficial trebuie să informeze DSVSA.
3. Rezultatele controalelor și testărilor vor fi monitorizate în bazele de date ale ANSVSA și DSVSA.
4. Medicul veterinar oficial care, în timpul unei inspecții ante - mortem sau post-mortem sau în cursul oricărei alte activități de control, suspectează prezența unui agent infecțios menționat în lista A a Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animală - OIE, este obligat să informeze imediat DSVSA și să ia, împreună cu aceasta, toate măsurile și precauțiile care se impun pentru a împiedica eventuala răspândire a agentului infecțios, în conformitate cu legislația comunitară care se aplică.

## SECȚIUNEA 2 - CONTROLUL OFICIAL ÎN UNITĂȚILE AUTORIZATE SANITAR –VETERINAR

Nr. crt.	Categorie	UNITATEA	CONDUITA CONTROLOR OFICIALE							Precizări tehnice*,		
			PRIN AUDIT, VERIFICARE SUPRAVEGHERE, MONITORIZARE			PRIN RECOLTAREA DE PROBE PENTRU EXAMENE DE LABORATOR						
			Natura probei			Frecvența recoltării probelor pentru examenele prevăzute la Secțiunea 4 din prezentul capitol						
1.	Unități cu activitate generală	1	<b>PRIN AUDIT, VERIFICARE SUPRAVEGHERE, MONITORIZARE</b> <b>I .AUDIT SI INCADRARE UNITATI PE GRUPE DE RISC**-</b> medicii veterinari din cadrul Serviciului Catagrafie, Inregistrare, Evaluare, TRACES, sau/si CSVSA <b>II. Supraveghere, inspectie - medicii veterinari oficiali din cadrul Serviciului/Birou Control Oficial Siguranta Alimentelor si medicii veterinari oficiali din cadrul unitatilor</b>			<b>PRIN RECOLTAREA DE PROBE PENTRU EXAMENE DE LABORATOR</b>				9		
			a) Depozit frigorific	Categ. I	Categ. II	Categ. III	Categ. I	Categ. II	Categ. III		8	
				2	3	4	6	7	8			
				I. Trimestrial	Semestrial	Annual	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse	O dată la doi ani pentru fiecare categorie de produse			
			b) Unitate de reambalare	II. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Produce depozitate care necesită regim termic	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse		O dată la doi ani pentru fiecare categorie de produse	8
				I. Trimestrial	Semestrial	Annual						
				II. Lunar	Trimestrial	Semestrial						
			c) Piață angro	I. Semestrial	Annual	18 luni	Produce alimentare de origine animală	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse reambalate	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse reambalate		O dată la doi ani pentru fiecare categorie de produse reambalate	8
				II. Săptămânal	Lunar	Trimestria I						

2.	Carne de unguitate domestice				I. Lunar	<p>Probe de pe suprafața carcaselor de bovine, ovine, caprine, cabaline, porcine pentru testarea Salmoneella spp., conform prevederilor Secțiunii 1 pct. 5 și Secțiunii 4 lit. B din prezentul capitol.</p>	<p>O dată pe lună conform reglementărilor UE în vigoare sau programelor specifice aplicate suplimentar în cazul unităților autorizate pentru export în țări terțe</p>	<p>O dată pe trimestru conform reglementărilor Uniunii Europene în vigoare sau programelor specifice aplicate suplimentar în cazul unităților autorizate pentru export în țări terțe</p>	<p>O dată pe semestru pentru fiecare categorie de organe comestibile destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.</p> <p>O dată pe semestru conform reglementărilor Uniunii Europene în vigoare sau programelor specifice aplicate suplimentar în cazul unităților autorizate pentru export în țări terțe</p>	<p>igienă a procesului tehnologic de fabricație, prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, 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. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare; b) verificarea siguranței produsului și, respectiv, a conformității alimentului din punct de vedere microbiologic cu criteriile de siguranță care nu sunt prevăzute de</p>
					<p>Semestrial</p>	<p>II. Permanent</p>				



3.	Carne de pasăre și de lagomorfe	a) Abator	I. Lunar II. Permanent	Trimestrial Permanent	Semestrial Permanent	Probe de piele recoltate din zona gâtului de la carcase de pasăre (broileri și curcani) pentru testarea Salmonella spp., conform prevederilor Secțiunii 1 pct. 5 și Secțiunii 4 lit. B din prezentul capitol.	O dată pe trimestru, conform regulamentelor Uniunii Europene în vigoare, în baza programului specific elaborat de ANSVSA****	O dată pe trimestru, conform regulamentelor Uniunii Europene în vigoare, în baza programului specific elaborat de ANSVSA****	O dată pe trimestru, conform regulamentelor UE în vigoare, în baza programului specific elaborat de ANSVSA****	HACCP, sistem de trasabilitate, proceduri de retragere/rechemare, evitarea contaminării încrucișate și/sau a contaminării post - tratament termic); e) verificarea conformității alimentului/lotului/loturilor suspicionate; f) dezvoltarea investigațiilor în cursul anchetelor de toxiinfecții alimentare, reclamațiilor, sesizărilor; g) obținerea de informații cu privire la noi hazarde, rezultate în urma evaluării riscului. 2. În cazul în care în urma controlului se suspicionează sau se constată o neconformitate care necesită
		b) Unitate de tranșare	I. Lunar II. Permanent	Trimestrial Permanent	Semestrial Permanent	Carne tranșată	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de carne tranșată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de carne tranșată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.	O dată pe an pentru fiecare categorie de carne tranșată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.	



4.	Carne de vânat de crescătorie	a) Abator	I. Lunar II. Permanent	Trimestrial Permanent	Semestrial Permanent	Carne de vânat de crescătorie	O dată pe lună pentru fiecare specie	O dată pe trimestru pentru fiecare specie	O dată pe semestru pentru fiecare specie	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.
5.	Carne de vânat salbatic	a) Unitate care manipulează carnea de vânat salbatic	I. Lunar II. Permanent	Trimestrial Permanent	Semestrial Permanent	Produce 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 specie intrată la tranșare și o dată pe an din carnea tranșată	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
		b) Unitate de tranșare a cămii de vânat salbatic	I. Lunar II. Permanent	Trimestrial Permanent	Semestrial Permanent	Carne tranșată	O dată pe semestru pentru specie și categorie de carne tranșată	O dată pe an pentru fiecare categorie de carne tranșată	O dată pe luni pentru fiecare specie și categorie de carne tranșată	
6.	Carne tocată, carne preparată și carne separată mecanic	a) Unitate de carne tocată	I. Lunar II. Permanent	Trimestrial Săptămânal	Semestrial Lunar	Produce finite	O dată pe trimestru conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe semestru conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	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
			I. Lunar II. Permanent	Trimestrial Săptămânal	Semestrial Lunar	Produce finite	O dată pe trimestru conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe semestru conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	

<p>veterinare locale. În stabilirea strategiei de recoltare DSVSA trebuie să țină cont de următoarele principii de:</p> <p>a) recoltare randomizată și reprezentativă pentru lot;</p> <p>b) recoltare selectivă – când se adresează unor categorii de alimente cu risc înalt (în baza informațiilor, investigațiilor și a experienței anterioare);</p> <p>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</p>									
---	--	--	--	--	--	--	--	--	--

<p>timpul unei evaluări a programului HACCP în urma căreia se constată deficiențe care afectează siguranța produsului). În scopul obținerii de date relevante, al monitorizării și al supravegherii corespunzătoare a riscului microbiologic pe întreg lanțul alimentară, DSVSA trebuie să țină cont în elaborarea strategiei de recoltare ca frecvența și procedura de recoltare să se aleagă în funcție de tipul de micro-organism sau toxină și tipul de aliment implicat (perisabil, stabil).</p>			O dată pe trimestru conform	Produce finite	Semestrial	Trimestrial	I. Lunar	b) Unitate de carne	
			O dată pe an conform						

									prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an pentru fiecare categorie de carne separată mecanic	O dată la 18 luni pentru fiecare categorie de carne separată mecanic
	preparată	II. Permanent	Săptămânal	Lunar		Produce finite		prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol
	c) Unitate de carne separată mecanic	I. Lunar II. Permanent	Trimestrial Săptămânal	Semestrial Lunar		Produce finite		O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol
7.	Produce din carne	I. Lunar II. Permanent	Trimestrial Permanent	Semestrial Permanent		Produce finite		O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol
8.	Moluște bivalve vii	I. Lunar II. Săptămânal	Trimestrial Lunar	Semestrial Trimestria I		Moluște bivalve vii Apă de contact		O dată pe trimestru, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe trimestru, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe trimestru, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol
	b) Centru de purificare	I. Lunar II. Săptămânal	Trimestrial Lunar	Semestrial Trimestria I		Moluște bivalve vii Apa de contact		O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe trimestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol
9.	Pește și produse	a) Vas fabrică	Annual	La 18 luni		Pește și produse din pescuit		O dată pe an conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol









13.	Grăsimi animale, untură, jumări	a) Centru de colectare a grăsimilor animale b) Unitate de procesare a grăsimilor animale	I. Trimestrial II. Săptămâna	Semestrial Lunar	Anual Semestrial	Materii prime	O dată pe semestru pentru fiecare categorie în parte	O dată pe an pentru fiecare categorie în parte	O dată la 18 luni pentru fiecare categorie în parte
14.	Stomacuri prelucrate, vezici și intestine, cheag	Unitate de procesare	I. Trimestrial II. Săptămâna	Semestrial Lunar	Anual Semestrial	Produce finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse obținute
15.	Gelatină	a) Centru de colectare a materiilor prime pentru gelatină b) Unitate de procesare a gelatinei	I. Trimestrial II. Săptămâna	Semestrial Lunar	Anual Semestrial	Materii prime	O dată pe semestru pentru fiecare categorie în parte	O dată pe an pentru fiecare categorie în parte	O dată la 18 luni pentru fiecare categorie în parte
16.	Colagen	a) Centru de colectare a materiilor prime pentru colagen b) Unitate de procesare a colagenului	I. Trimestrial II. Săptămâna	Semestrial Lunar	Anual Semestrial	Produce finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată la 18 luni pentru fiecare categorie de produse obținute

17.	Alte activități	a) Unitate de procesare a mierii de albine și/sau a altor produse apicole	I. Trimestrial	Semestrial	Annual	Materii prime și produse finite	O dată pe trimestru pentru mierea intrată la procesare și/sau fiecare categorie de produse în parte obținute	parte	O dată pe an pentru mierea intrată la procesare și/sau fiecare categorie de produse în parte obținute
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial				
		b) Mijloc de transport al alimentelor de origine animală	Annual			De pe suprafața interioară și echipamentele din interior	Probe de sanitație în caz de suspiciune		

\* În cazul obținerii unor rezultate de laborator necorespunzătoare, DSVSA, respectiv posturile de inspecție la frontieră au următoarele obligații și dispun următoarele măsuri:

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

1. DSVSA declanșează ancheta în scopul:

- identificării lotului/loturilor suspecte;
- identificării unității/unităților în care a fost produs/produse;
- identificării rețelei de distribuție prin stabilirea trasabilității produsului/produselor;
- identificării cauzei/pericolului;
- evaluării pericolelor/riscului;
- 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 suspicionate/incriminate până la terminarea anchetei și sosirea buletinelor de analiză;

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

B. În cazul produselor de origine animală provenite din import din țări terțe, DSVSA, respectiv posturile de inspecție la frontieră dispun măsuri în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 206/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare care stabilește principiile ce reglementează organizarea controalelor veterinare privind produsele ce intră în Comunitatea Europeană din țări terțe, cu modificările și completările ulterioare.

1. În situația în care, urmare a controalelor prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare, se constată că legislația comunitară a fost încălcată, DSVSA, respectiv posturile de inspecție la frontieră iau următoarele măsuri:

a) notificarea ANSVSA despre natura produselor utilizate și transportul în cauză;

b) intensificarea controalelor pentru loturile de produse cu aceeași origine - următoarele 10 transporturi care au aceeași origine trebuie să fie reținute oficial pentru efectuarea de controale fizice, incluzând recoltarea de probe și testări de laborator prevăzute în anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare;

2. În situația în care controalele suplimentare confirmă nerespectarea legislației comunitare, lotul sau părțile din lot trebuie distruse conform art. 17 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare;

În cazul în care, controalele evidențiază o depășire a limitelor maxime de reziduuri, trebuie efectuate controalele prevăzute la art. 20 alin. (1) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare.

C. 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:

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 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;

5. colaborează cu autoritățile sanitare 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/pericolului pentru alimentul implicat.

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

1. în cazul în care în urma controlului se suspicionează sau se constată o neregulă care necesită investigații de laborator, autoritatea sanitară veterinară locală prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator;

2. 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.

\*\*\* Rezultatele auditurilor se vor finaliza cu întocmirea unui document (raport de audit, notă de constatare, proces - verbal etc.), care va fi adus la cunoștința operatorului, în care vor înscrise aspectele constatate și după caz, măsuri, remedieri de deficiențe ca urmare a recontrolului etc. Medicii veterinari din cadrul Serviciului Catagrafie, Inregistrare, Evaluare, TRACES, în baza catagrafie unitatilor autorizate/inregistrate și în baza încadrării pe risc a unitatilor, vor elabora planul cifric pe care îl vor înainta Biroului Control Oficial Siguranța Alimentelor pentru ducere la îndeplinire.



\*\*\*\* Se vor recolta probe de piele din zona gâtului de la carcassele de păsări (broileri și curcâni), din abatoarele cuprinse în planul de prelevare stabilit prin Programul specific pentru monitorizarea prevalenței Salmonella spp., elaborat de 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 6 luni de către medicii veterinari oficiali din cadrul Serviciului Catagrafie, Inregistrare, Evaluare, TRACES**

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									
Categorie	Criteriile de evaluare	Evaluare				Punctaj	Factor de corecție	Total	Nota
		Renovare recentă (10)	Relativ recenta (20)	Veche (30)					
1. Caracteristicile unității	1a	Data construcției sau a renovării semnificative	Construcție nouă (0)						
	1b	Condiții generale de întreținere a unității și echipamentelor	Foarte bune (0)	Acceptabile (40)	Insuficiente (70)		0.12		
2. Capacitate de producție	2a	Dimensiunile unității și capacitatea de producție	Foarte mici (0)	Medii (30)	Mari (50)				
	2b	Aria de distribuție a produselor	Locală (0)	Comunitară (30)	Țări terțe (50)		0.1		
3. Caracteristicile produsului	3a	Categoria de alimente	A (0)	C (30)	D (50)				
	3b	Destinația utilizării	Aliment care nu poate fi consumat decât după un tratament termic (0)	Aliment care poate fi consumat înaintea gătirii sau transformării (15)	Aliment din categoria B, C și D gata pentru consum (30)	Alimente pentru categorii speciale (copii, bolnavi etc.) (50)		0.18	

4. Sistemul de autocontrol	4a	Proceduri preoperaționale	Complete și implementate (0)	Necesită completări și sunt implementate (15)	Necesită completări și sunt implementate parțial (20)	Nu sunt elaborate și nu sunt implementate (40)	0.2	
	4b	Program HACCP	Aplicat și adecvat (0)	Carențe minore (15)	Carențe majore (40)	Inadecvat, neaplicat (60)		
5. Criterii specifice	5a	Trasabilitatea	Sistem elaborat și implementat (0)	Sistem elaborat, parțial implementat (15)	Sistem în curs de elaborare și implementare (30)	Sistem neelaborat și neimplementat (50)	0.2	
	5b	Criterii microbiologice	Plan de control elaborat și respectat (0)	Plan de control elaborat și parțial respectat (15)	Plan de control în curs de elaborare și implementare (30)	Plan de control neelaborat și neimplementat (50)		
6. Antecedente	6a	Istoric - nereguli sau neconformități constatate în verificările anterioare	Nesemnificative sau formale (0)	Nesemnificative sau formale repetate (30)	Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (60)	Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (100)	0.2	

**Categoriile de risc, criteriile și punctajele 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 30 până la 50 de puncte;
3. CATEGORIA I – Unități cu risc scăzut – mai puțin de 30 de puncte inclusiv 30.

**Clasificarea alimentelor în funcție de risc:**

1. Grupa A – lapte praf, lapte UHT sau altfel sterilizat, brânzeturi opărite sau maturate mai mult de 6 luni, conservele, mierea, pește uscat;
2. 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 băut, iaurt, produse din lapte fermentate, produse din ouă pasteurizate sau sterilizate, paste cu carne;
3. Grupa C – Carne proaspătă de la bovine, cabaline, porcine, caprine, ovine, păsări și lagomorfe, carne tocată și carne preparată, branza proaspătă sau maturată mai puțin de 60 zile, pește proaspăt, fileuri de pește, ouă;
4. Grupa D – Lapte crud, produse din lapte nepasteurizate, produse din pește preparate, icre, produse din pește afumate, marinate, moluște, produse din carne tăiate, sosuri proaspete.



1	Carne	a) Carmanagerie	Semestrial	Lunar	Materii prime	Anual pentru fiecare specie	Semestrial pentru fiecare specie	<p>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. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, după cum urmează:</p> <p>a) verificarea siguranței produsului și, respectiv, a conformității alimentului din punct de vedere microbiologic cu criteriile de siguranță prevăzute în Regulamentul Comisiei nr. 2073/2005/CE, cu amendamentele ulterioare;</p> <p>b) verificarea siguranței produsului și</p>
					Produce finite	Anual, pentru fiecare categorie de produse, conform prevederilor	Semestrial, pentru fiecare categorie de produse, conform prevederilor Regulamentului (CE)	

					<p>Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare</p> <p>Annual pentru fiecare specie</p>	<p>nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare</p> <p>Semestrial pentru fiecare specie</p>	<p>respectiv a conformității alimentului din punct de vedere microbiologic cu criteriile de siguranță care nu sunt prevăzute de legislația comunitară, dar care sunt cuprinse în legislația națională;</p> <p>c) obținerea de informații privind statusul microbiologic a unor alimente comercializate pe piață;</p> <p>d) verificarea 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</p>
		Semestrial	Lunar	Carne proaspătă			
	b) Măcelărie						



<p>contaminării      încrucișate și/sau a      contaminării post      tratament termic);      e) verificarea      conformității      alimentului/      lotului/ loturilor      suspectate;      f) dezvoltarea      investigațiilor în      cursul anchetelor      de toxiinfecții      alimentare,      reclamațiilor,      sesizărilor;      g) obținerea de      informații cu      privire la noi      hazarde, rezultate      în urma evaluării      riscului.      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.</p>								
---	--	--	--	--	--	--	--	--

<p>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. În stabilirea strategiei de recoltare DSVSA trebuie să țină cont de următoarele principii de:</p> <p>a) recoltare randomizată și reprezentativă pentru lot;</p> <p>b) recoltare selectivă – când se adresează unor categorii de alimente cu risc înalt (în baza informațiilor, investigațiilor și a experienței anterioare);</p> <p>c) recoltare în caz de suspiciune – care se bazează pe o analiză și o</p>							
---	--	--	--	--	--	--	--

<p>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). 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 de tipul de micro-organism sau toxină și tipul de aliment implicat (perisabil, stabil).</p>							
--	--	--	--	--	--	--	--

Semestrial in sezoanele de vânătoare
Anual in sezoanele de vânătoare
c) Centru colectare a vânătorului sălbatic

							Semestrial, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare
							Anual, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare
							Carcase păsări/lagomorfe
							Semestria I
							Anual
							d) Centru pentru sacrificarea păsărilor și/sau lagomorfelor la nivelul fermei



Lapte	a) Centru de prelucrare a laptelui integrat în cadrul exploatației	Annual	Semestria I	Lapte crud Produse finite	Annual pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor	Semestrial pentru fiecare categorie de produse obținute,		

2							Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare
b) Centru de prelucrare a laptelui independent	Anual	Semestrial	Lapte crud Produce finite	Anual pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Semestrial pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare			
c) Ferme/ Exploatații de animale producătoare de lapte, care livrează lapte la unitățile de procesare, sau care vand prin intermediul automatelor	Semestrial		Lapte crud destinat procesării	Doua prelevări pe luna pentru calcul mediei geometrice în perioada iulie august				
d) Automate de vânzare directă a laptelui crud	Semestrial		Lapte crud destinat vânzării directe către consumatorul final	Doua prelevări pe luna în perioada iulie august, pentru determinarea criteriilor prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004				
a) Ambarcațiune comercială de pescuit	Anual		Igiena suprafețelor ce intră în contact cu peștele	Anual - teste de sanitație				
b) Punct de debarcare	Anual	Semestrial	Pește	Anual - pentru fiecare specie	Semestrial - pentru fiecare specie			
Pește și produse din pescuit								

3		c) Magazin de desfacere a peștelui - pescărie d) Centru de colectare a batracienilor, gasteropodelor, crustaceelor e) Ferma piscicolă - bazin piscicol, păstrăvărie - care livrează pește pentru consum uman	Anual  Anual  Anual	Pește și produse din pește  Batracieni, gasteropode, crustacee  Pește	Anual pentru fiecare categorie de produse  Anual - pentru fiecare specie  Anual - pentru fiecare specie
4	Miere	a) Centru de extracție și/sau colectare a mierii și a altor produse apicole b) Stupină c) Magazin de desfacere a mierii	Anual  Anual  Anual	Miere și produse apicole  Miere  Miere	Anual - pentru fiecare categorie de produse  Anual - în perioada iulie-septembrie  Anual - pentru fiecare categorie de miere
5	Ouă pentru consum	Centru de colectare a ouălor a) Restaurant și alte unități în care se prepară și se servesc mâncăruri gătit b) Pizzerie c) Laborator de cofetărie și/sau patiserie d) Cofetărie/patiserie e) Pensiune turistică f) Unități de vânzare prin internet	Anual  Anual  Anual	Ouă	Semestrial  Semestrial  Semestrial
6	Alimentație publică și alte activități		Anual	Materii prime și produse finite	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare

7	<p>7</p> <p>Prepararea mâncărilor la comandă</p>	<p>g) Depozit alimentar</p> <p>h) Hipermarket</p> <p>i) Supermarket</p> <p>j) Cantină</p> <p>k) Magazin alimentar</p> <p>l) punct de vânzare mobil, inclusiv automatele de distribuție a alimentelor</p> <p>Catering</p>	<p>Anual</p> <p>Anual</p> <p>Semestrial</p>	<p>Materii prime, semipreparate și produse finite</p> <p>Alimente destinate vânzării către consumatorul final</p> <p>Produse finite</p>	<p>În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare</p> <p>În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare</p> <p>Trimestrial - pentru fiecare categorie în parte</p>	
8	<p>8</p> <p>Produse primare destinate vânzării directe</p>	<p>a) vânat sălbatic;</p> <p>b) carne pasăre și lagomorfe;</p> <p>c) pește proaspăt;</p> <p>d) melci și moluște bivalve;</p> <p>e) ouă;</p> <p>f) miere de albine;</p> <p>g) lapte crud, inclusiv laptele crud vândut direct către consumatorul final prin intermediul automatelor</p>	<p>Anual</p> <p>Semestrial în cazul automatelor pentru vânzarea directă a laptelui crud către consumatorul final</p>	<p>a) vânat sălbatic;</p> <p>b) carne pasăre și lagomorfe;</p> <p>c) pește proaspăt;</p> <p>d) melci și moluște bivalve;</p> <p>e) ouă;</p> <p>f) miere de albine;</p> <p>g) lapte crud.</p>	<p>În caz de reclamații, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare</p> <p>Semestrial în cazul automatelor pentru vânzarea directă a laptelui crud către consumatorul final</p>	
9	<p>9</p> <p>Stație spălare și dezinfecție mijloace transport al alimentelor de origine animală</p>		<p>Anual</p>	<p>Teste de sanitație de pe suprafețele care intră în contact cu alimente de origine animală, pentru verificarea eficienței</p>	<p>În cazul în care în urma verificării/supravegherii/monitorizării se suspicionează sau se constată o neconformitate.</p>	

		operațiunilor de igienizare a mijloacelor de transport	

**\*I.** În cazul obținerii unor rezultate de laborator necorespunzătoare, DSVSA, respectiv posturile de inspecție la frontieră 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:
  - a) identificării lotului/loturilor suspecte;
  - b) identificării unității/unităților în care a fost produs/au fost produse;
  - c) identificării rețelei de distribuție prin stabilirea trasabilității produsului/produselor;
  - d) identificării cauzei/pericolului;
  - e) evaluării pericolului/riscului;
  - f) 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 suspecionate/incriminate până la terminarea anchetei și sosirea buletinului de analiză;
7. DSVSA realizează verificarea lotului/loturilor suspecionate prin prelevarea de probe, selectând procedura de recoltare în funcție de tipul de pericol și particularitățile alimentului (av, pH, temperatură etc.), precum și de înregistrările operatorilor cu activitate în domeniul alimentar (alte neconformități înscrise în timp în registrele unității privind produsul suspecinat/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 (av, pH, temperatură, etc.);
9. până la depistarea cauzei și eliminarea pericolului/riscului, în funcție de analiza de risc, DSVSA poate 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 ANSVSA;

**B.** În cazul produselor de origine animală provenite din import din țări terțe, DSVSA, respectiv posturile de inspecție la frontieră dispun măsuri în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare.

1. În situația în care, în urma controalelor prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare, se constată că legislația comunitară a fost încălcată, DSVSA, respectiv posturile de inspecție la frontieră iau următoarele măsuri:

- a) notificarea la ANSVSA despre natura produselor utilizate și transportul în cauză;
- b) intensificarea controalelor pentru loturile de produse cu aceeași origine (următoarele 10 transporturi din aceeași origine trebuie să fie reținute oficial pentru efectuarea de controale fizice, incluzând recoltarea de probe și testări de laborator prevăzute în anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.206/2006, cu modificările și completările ulterioare);

2. În situația în care, controalele suplimentare confirmă nerespectarea legislației comunitare, lotul sau părțile din lot trebuie distruse conform art. 17 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.206/2006, cu modificările și completările ulterioare.

În cazul în care controalele evidențiază o depășire a limitelor maxime de reziduuri, trebuie efectuate controalele prevăzute la art.20 alin. (1) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.206/2006, cu modificările și completările ulterioare.

**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 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, vor fi 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.

\*\* Vor fi incluse în controlul oficial unitățile înregistrate sanitar - veterinar în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA 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, cu 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 ANSVSA 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.

**Fișa de evaluare cuprinzând criteriile în baza cărora se realizează încadrarea pe grupe de risc a unităților de procesare înregistrate sanitare veterinare de tipul: carmangerii, macelarii, centru prelucrare lapte (independent, integrat), punct de debarcare, centru colectare oua, centru colectare miere, centru sacrificare a pasărilor la ferma, întocmită o dată la 12 luni de către medicii veterinari oficiali din cadrul Serviciului Catagrafie, Înregistrare, Evaluare, TRACES**

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 (40)		0,25		
Destinația utilizării	Aliment destinate procesării/utilizate după gătit sau procesare (40)		0,25		
Igiena producției și instruirea igienico-sanitară și competența a angajaților	Igiena bună, complete și implementate (40)		0,25		
Criterii microbiologice	Plan de autocontrol elaborat și respectat (40)		0,25		
Nereguli sau neconformități constatate în verificările anterioare	Nesemnificative sau formale (40)		0,25		

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

- CATEGORIA II – Unități cu risc înalt – peste 51 de puncte;
- CATEGORIA I – Unități cu risc scăzut – mai puțin de 50 de puncte.

**Clasificarea alimentelor în funcție de risc:**

- Grupa A – Carne proaspătă de la bovine, cabaline, porcine, caprine, ovine, păsări și lagomorfe, carne tocată și carne preparată, pește, ouă
- Grupa B – Produse din carne, lapte pasteurizat, smântână, branză proaspătă sau maturată, lapte bătut, iaurt, produse din lapte fermentate

**SECȚIUNEA a 4-a**  
**EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ PRIN EXAMENE DE LABORATOR**  
**OBLIGATORII**  
**EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ INTRODUSE PE PIAȚĂ ȘI AFLATE ÎN**  
**PERIOADA DE VALABILITATE\*\***

**CRITERII MICROBIOLOGICE DE SIGURANȚĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ**

**(IN CAZ DE NECONFORMITATE, SE VOR APLICA MASURI DIRECTE ASUPRA PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALA, CONFORM REG. COM 2073/2005)**

Nr. crt.	Categoria de alimente <sup>(4)</sup>	Nr. unități (eșantioane)/ probă <sup>(3)</sup>	Criterii	Metoda analitică de referință <sup>(1)</sup>	Referențial interpretare rezultate <sup>(2)</sup>	Etapa căreia i se aplică criteriul de siguranță a alimentelor
1.	Alimente gata pentru consum destinate sugarilor si produse alimentare gata pentru consum destinate unor scopuri medicale speciale <sup>(7)</sup>	10	Listeria monocytogenes	EN ISO 11290-1	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
2.	Alimente gata pentru consum, care permit dezvoltarea L. monocytogenes, altele decât cele destinate sugarilor sau unor scopuri medicale speciale (numai categoriile de alimente care se comercializează ca produse finite, fără a mai fi supuse ulterior altor tratamente termice)	5	Listeria monocytogenes	EN ISO 11290-2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
3.	Alimente gata pentru consum care nu permit dezvoltarea L. monocytogenes, altele decât cele destinate sugarilor sau unor scopuri medicale speciale <sup>(7)</sup> <sup>(8)</sup>	5	Listeria monocytogenes	EN ISO 11290-2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare

4.	Carne tocată și carne preparată destinate consumului în stare crudă	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
5.	Carne tocată și carne preparată de pasăre destinate să fie consumate gătite	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
6.	Carne tocată și carne preparată provenite de la alte specii decât păsări, destinate să fie consumate gătite	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
7.	Carne separată mecanic	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
8.	Produse din carne destinate consumului în stare crudă, cu excepția produselor pentru care procesul de fabricație sau compoziția elimină riscul de contaminare cu Salmonella	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
9.	Produse din carne de pasăre destinate să fie consumate gătite	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
10.	Gelatină și collagen	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare

						amendamentele ulterioare	perioadei lor de conservare
11.	Unt și smântână fabricate din lapte crud sau din lapte care a fost supus unui tratament termic inferior celui de pasteurizare	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare	
12.	Lapte praf și zer praf	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare	
			Enterotoxina stafilococică	Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv" <sup>(19)</sup>	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare	
13.	Înghețată, cu excepția produselor pentru care procesul de fabricație sau compoziția elimină riscul de contaminare cu Salmonella <sup>(16)</sup>	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare	
14.	Produce din ouă, cu excepția produselor pentru care procesul de fabricație sau compoziția elimină riscul de contaminare cu Salmonella	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare	



15.	Produce alimentare gata pentru consum conținând ouă crude, cu excepția produselor pentru care procesul de fabricație sau compoziția elimină riscul de contaminare cu Salmonella	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
16.	Crustacee și moluște tratate termic	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
17.	Moluște bivalve vii și echinoderme, tunicate și gasteropode vii <sup>(18)</sup>	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
		1	E. coli <sup>(13)</sup>	ISO/TS 16649-3	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
18.	Brânzeturi din lapte crud și din lapte care a fost supus unui tratament termic mai slab decât pasteurizarea <sup>(20)</sup>	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
			Enterotoxina stafilococică	Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv" <sup>(19)</sup>	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare

19.	Brânzeturi maturate din lapte sau zer care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	5	Enterotoxina stafilococică	Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv" <sup>(19)</sup>	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
20.	Brânzeturi nematurate sub formă de pastă moale (brânzeturi proaspete) din lapte sau zer care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	5	Enterotoxina stafilococică	Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv" <sup>(19)</sup>	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
21.	Lapte praf pentru sugari și alimente dietetice deshidratate pentru scopuri medicale speciale destinate copiilor sub 6 luni <sup>(18)</sup>	30	Cronobacter spp. (Enterobacter sakazakii)	ISO/TS 22964	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
22.	Formule de început deshidratate și produse alimentare dietetice deshidratate pentru scopuri medicale speciale destinate sugarilor sub 6 luni	30	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
23.	Formule de continuare deshidratate	30	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare

24.	Carne proaspătă de pasăre <sup>(21)</sup>	5	Salmonella <sup>(22)</sup> typhimurium Salmonella enteritidis	EN ISO 6579 (pentru detecție) Sistemul White- Kaufmann - Le Minor (pentru serotipizare)	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare  Alimente introduse pe piață din import PIF Constanța Nord PIF Constanța Sud
25.	Produse din pescuit din specii de pești asociate cu cantități mari de histidină <sup>(25)</sup>	9	Histamină <sup>(26)</sup>	HPLC	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare  Alimente introduse pe piață din import PIF Constanța Nord PIF Constanța Sud
26.	Produse din pescuit care au fost supuse unui tratament de maturare enzimatică în saramură, fabricate din specii de pești asociate cu cantități mari de histidină <sup>(25)</sup>	9	Histamină <sup>(26)</sup>	HPLC	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare

**B. EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ LA NIVELUL UNITĂȚILOR DE PROCESARE -  
CRITERII MICROBIOLOGICE DE IGIENĂ A PROCESULUI TEHNOLOGIC DE FABRICAȚIE A ALIMENTELOR  
DE ORIGINE ANIMALĂ**

**(IN CAZ DE NECONFORMITATE, SE VOR APLICA MASURI DE REVIZUIRE A IGIENEI PROCESULUI TEHNOLOGIC, A  
PROGRAMELOR DE AUTOCONTROL, A PROCEDURILOR SPECIFICE, ETC IN CONFORMITATE CU REGULAMENTUL (CE)  
NR. 2073/2005, CU AMENDAMENTELE ULTERIOARE)**

Nr. crt.	Categoria de alimente <sup>(4)</sup>	Nr. unități (eșantioane)/ probă <sup>(3)</sup>	Criterii	Metoda analitică de referință <sup>(1)</sup>	Referențial interpretare rezultate <sup>(2)</sup>	Etapa căreia i se aplică criteriul de igienă a procesului tehnologic
1.	Carcase de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline <sup>(9)</sup>	5	Număr total de germeni	ISO 4833	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Carcase după toaletare, dar înainte de refrigerare
		5	Enterobacteriaceae	ISO 21528-2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Carcase după toaletare, dar înainte de refrigerare
		5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Carcase după toaletare, dar înainte de refrigerare
2.	Carcase de păsări, respectiv broileri și curcani	5 <sup>(10)</sup>	Salmonella/25 g de probă comună din pielea gâtului recoltate la nivelul abatoarelor, conform programului specific elaborat de ANSVSA	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Carcase după refrigerare

3.	Carne tocată	5	Număr total de germeni <sup>(11)</sup>	ISO 4833	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
4.	Carne separată mecanic <sup>(13)</sup>	5	E. coli <sup>(12)</sup>	ISO 16649-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
			Număr total de germeni	ISO 4833	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
5.	Carne preparată	5	E. coli <sup>(12)</sup>	ISO 16649-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
			E. coli <sup>(12)</sup>	ISO 16649-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
6.	Lapte pasteurizat și alte produse lactate lichide pasteurizate <sup>(14)</sup>	5	Enterobacteriaceae	ISO 21528-2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
7.	Brânzeturi din lapte sau zer care a fost supus unui tratament termic	5	E. coli <sup>(15)</sup>	ISO 16649-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	În timpul procesului de fabricație, când se preconizează că numărul de E. coli este cel mai ridicat
8.	Brânzeturi din lapte crud și din lapte care a fost supus unui tratament termic mai slab decât pasteurizarea	5	Stafilococi coagulazo-pozitivi	EN ISO 6888-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	În timpul procesului de fabricație, când se preconizează că numărul de stafilococi este cel



							mai ridicat
9.	Brânzeturi maturate din lapte sau zer care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	5	Stafilococi coagulazo-pozitivi	EN ISO 6888-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	În timpul procesului de fabricație, când se preconizează că stafilococi este cel mai ridicat	
10.	Brânzeturi nematurate sub formă de pastă moale (brânzeturi proaspete) din lapte sau zer care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	5	Stafilococi coagulazo-pozitivi	EN ISO 6888-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație	
11.	Unt și smântână fabricate din lapte crud sau din lapte care a fost supus unui tratament termic inferior celui de pasteurizare	5	E. coli <sup>(15)</sup>	ISO 16649-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație	
12.	Lapte praf și zer praf <sup>(14)</sup>	5	Enterobacteriaceae Stafilococi coagulazo-pozitivi	ISO 21528-2 EN ISO 6888-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație Sfârșitul procesului de fabricație	
13.	Înghețată și deserturi lactate congelate <sup>(16)</sup>	5	Enterobacteriaceae	ISO 21528-2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație	
14.	Formule de început deshidratate și produse alimentare dietetice pentru scopuri medicale	10	Enterobacteriaceae	ISO 21528-1	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație	

	speciale destinate sugarilor sub 6 luni						amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
15.	Formule de continuare deshidratate	5	Bacillus cereus prezumtiv <sup>(17)</sup>	EN ISO 7932	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație		
16.	Produse din ouă	5	Enterobacteriaceae	ISO 21528-1	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație		
17.	Produse decorticate și fără cochilie din crustacee și moluște tratate termic	5	E. coli	ISO 16649-3	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație		
			Stafilococi coagulazo-pozitivi	EN ISO 6888-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație		

**C. EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ PRIN EXAMENE DE LABORATOR A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ – ALTE  
CRITERII MICROBIOLOGICE CARE NU SUNT PREVĂZUTE ÎN REGULAMENTUL (CE) NR. 2073/2005,  
CU MODIFICĂRILE ȘI COMPLETĂRILE ULTERIOARE**

<b>Nr. crt.</b>	<b>Categoria de alimente <sup>(4)</sup></b>	<b>Nr. unități (eșantioane)/ probă <sup>(3)</sup></b>	<b>Criterii</b>	<b>Metoda analitică de referință <sup>(1)</sup></b>	<b>Referențial interpretare rezultate <sup>(2)</sup></b>	<b>Unitatea de la care se prelevează probele/Etapa căreia i se aplică criteriul</b>
1.	Conserve care conțin alimente de origine animală	1 (minim 5 bucăți)	Microorganisme viabile in produsul conservat prin tratament termic Determinarea toxinei botulinice <sup>(24)</sup>	SR 8924 SR 13419	- -	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de procesare Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de procesare
2.	Carne proaspătă provenită de la ungulate domestice, inclusiv organe comestibile	1	Determinarea speciei de proveniență a cărnii <sup>(24)</sup>	Reacția de seroprecipitare in gel de agar Metoda ELISA PCR	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de transare Unitate de procesare
3.	Carne de vânat sălbatic	1	Determinarea speciei de proveniență a cărnii <sup>(24)</sup>	Metoda ELISA	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de transare
4.	Carne de vânat de crescătorie	1	Determinarea speciei de proveniență a cărnii <sup>(24)</sup>	Metoda ELISA	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de transare
5.	Carne tocată	1	Determinarea speciei de proveniență a cărnii <sup>(24)</sup>	Reacția de seroprecipitare in gel de agar Metoda ELISA PCR	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de carne tocata Unitate de procesare

6.	Carne preparată	1	Determinarea speciei de proveniență a cărnii <sup>(24)</sup>	Reacția de seroprecipitare în gel de agar Metoda ELISA PCR	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de carne preparata
7.	Produse din carne	1	Determinarea speciei de proveniență a cărnii <sup>(24)</sup>	Reacția de seroprecipitare în gel de agar Metoda ELISA PCR	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de procesare
8.	Produse din pescuit proaspete <sup>(5)</sup>	1 probă cu 3-5 buc	Anisakis, paraziti vizibili	Regulamentul (CE) nr. 2074/2005 cu amendamentele ulterioare	Regulamentul (CE) nr. 2074/2005 cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Vas – fabrica Vas – congelator Unitate de produse proaspete din pescuit (cherhana) Centru de colectare a pestelui Ferma de acvacultura cu centru de colectare a pestelui integrat Piata de licitație Piata de desfacere
9.	Produse din pescuit preparate <sup>(6)</sup>	1 probă cu 3-5 buc	Anisakis, paraziti vizibili	Regulamentul (CE) nr. 2074/2005 cu amendamentele ulterioare	Regulamentul (CE) nr. 2074/2005 cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de procesare a produselor din pescuit

**D. EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ INTRODUSE PE PIAȚĂ  
ȘI AFLATE ÎN PERIOADA DE VALABILITATE PRIN EXAMENE FIZICO-CHEMICE\*\*\***

Nr. crt.	Categoria de alimente <sup>(4)</sup>	Nr. unități (eșantioane)/ probă <sup>(3)</sup>	Criterii	Metoda analitică de referință <sup>(1)</sup>	Referențial interpretare rezultate <sup>(2)</sup>	Etapa căreia i se aplică criteriul
1.	Produce din pescuit neprelucrate	1	Azot bazic volatil total (ABVT)	Metoda descrisă în Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2074/2005, cu amendamentele ulterioare	Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2074/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
2.	Carne de pasăre - carcase și părți din carcase	20/testul scurgerii; 7/ testul chimic carcase; 5/ testul chimic părți din carcase	Determinarea conținutului de apă <sup>(26,27)</sup>	Regulamentul (CE) nr. 543/2008	Regulamentul (CE) nr. 543/2008	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
3.	Carne tocată	1	Raport collagen-proteină Procent de grăsime Reacția Kreis	SR ISO 937 ( proteină) SR ISO 3496 ( collagen) SR ISO 1443 SR ISO 1444 SR 9065-10	Regulamentul (CE) nr. 1162/2009	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
4.	Produce din carne, inclusiv conserve	1	Azot ușor hidrolizabil Substanțe grase NaCl Raport collagen/proteină Proteina vegetală <sup>(26)</sup>	SR 9065-7 SR ISO 1443 SR ISO 1444 SR 1841/1,2 SR ISO 937 ( proteină) SR ISO 3496 ( collagen) RealTime-PCR	Ord. MAPDR/MSP/ANPC/ANSVSA nr. 560/1271/339/210/2006, cu modificările și completările ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
5.	Lapte crud	1	Punct crioscopic	EN ISO 5764	SR 2418	Lapte crud de la automatele de vânzare directă către consumatorul



								final
6.	Brânzeturi din lapte crud și brânzeturi din lapte sau zer care a fost supus unui tratament termic mai slab decât pasteurizarea	1	Grasime/substanță uscată	SR ISO 3433 SR EN ISO 1735 SR EN ISO 5534	SR 3664/2008	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare		
7.	Brânzeturi din lapte care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	1	Grasime/substanță uscată	SR ISO 3433 SR EN ISO 1735 SR EN ISO 5534	SR 1981:2008	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare		
8.	Miere de albine	1	Sare	SR EN ISO 5943	Directiva (CE) 110 /2001	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare		
			HMF	SR 784				
			(hidroximetilfurfural)					
			indice diastazic					
zahăr invertit								
			zaharoza					
			umiditate					

**E. EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ LA NIVELUL UNITĂȚILOR DE PROCESARE PRIN EXAMENE FIZICO-CHIMICE**

Nr. crt.	Categoria de alimente <sup>(4)</sup>	Nr. unități (eșantioane)/ probă <sup>(3)</sup>	Criterii	Metoda analitică de referință <sup>(1)</sup>	Referențial interpretare rezultate <sup>(2)</sup>	Unitatea de la care se prelevează probele
1.	Carne de pasăre (carcase și părți din carcase)	20/testul scurgerii; 7/ testul chimic carcase; 5/ testul chimic părți din carcase	Determinarea conținutului de apă <sup>(2,6,27)</sup>	Regulamentul (CE) nr. 543/2008	Regulamentul (CE) nr. 543/2008	Abatoare pasăre, unități de tranșare carne pasăre
2.	Carne tocată destinată comercializării	1	Raport collagen/proteină	SR ISO 937 (proteină) SR ISO 3496 (colagen)	Regulamentul (CE) nr. 1162/2009	Unitate carne tocată

		Conținut de grăsime	SR ISO 1443 SR ISO 1444	Regulamentul (CE) nr. 1162/2009	Unitate de procesare carne
3.	Produce din carne inclusiv conserve	NaCl	SR 1841/1,2	Ord. MAPDR/MSP/AN PC/ ANSVSA nr. 560/1271/339/210/ 2006	Unitate de procesare carne
		Raport colagen/proteină	SR ISO 937 (proteină) SR ISO 3496 (colagen)	Ord. MAPDR/MSP/AN PC/ ANSVSA nr. 560/1271/339/210/ 2006, cu modificările și completările ulterioare	
4.	Lapte pasteurizat	Proteina vegetală <sup>(26)</sup>	RealTime-PCR	Ord. MAPDR/MSP/AN PC/ ANSVSA nr. 560/1271/339/210/ 2006, cu modificările și completările ulterioare	Unitate de procesare lapte
5.	Miere de albine	Determinarea activității fosfatazei alcaline <sup>(26)</sup>	ISO 11816-1	Regulamentul (CE) nr. 1664/2006	Unitati procesare miere
		HMF (hidroximetilfurfural)	SR 784	Directiva (CE) 110 /2001	
		indice diastazic			
		zahăr invertit			
		zaharoza			
umiditate					

**F. EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A LAPTELUI CRUD PRIN EXAMENE DE LABORATOR \*\*\*\***

Nr. crt.	Categoria de alimente <sup>(4)</sup>	Nr. unități (eșantioane)/ probă <sup>(3)</sup>	Criterii	Metoda analitică de referință <sup>(1)</sup>	Referențial interpretare rezultate <sup>(2)</sup>	Unitatea de la care se prelevează probele
1.	Lapte crud de vacă provenit din exploatații de vaci producătoare de lapte și destinat procesării sau vânzării directe către consumatorul final prin intermediul automatelor	1	Număr total de germeni  Număr de celule somatice	SR EN ISO 4833 <sup>(23)</sup>  SR EN ISO 13366-1/AC sau ISO 13366-2 <sup>(23)</sup>	Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare  Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare	Exploatații de vaci producătoare de lapte care livrează laptele la unitățile de procesare Centre de colectare a laptelui materie primă Automate pentru vânzarea directă a laptelui crud Centre prelucrare a laptelui
2.	Lapte crud provenit de la alte specii (oate, capră, bivoliță) provenit din exploatații de animale producătoare de lapte și destinat procesării	1	Număr total de germeni	SR EN ISO 4833 <sup>(23)</sup>	Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare	Exploatații de animale producătoare de lapte (oi, capre, bivolite) care livrează laptele la unitățile de procesare Centre de colectare a laptelui materie primă Automate pentru vânzarea directă a laptelui crud Centre prelucrare a laptelui

**G. EXPERTIZA SANITARĂ VETERINARĂ A OUĂLOR ȘI PRODUSELOR DIN OUĂ PRIN EXAMENE DE LABORATOR \*\*\*\*\***

Nr. crt.	Categoria de alimente <sup>(4)</sup>	Nr. unități (eșantioane)/ probă <sup>(3)</sup>	Criterii	Metoda analitică de referință <sup>(1)</sup>	Referențial interpretare rezultate <sup>(2)</sup>	Unitatea de la care se prelevează probele/Etapa căreia i se aplică criteriul
1.	Ouă pentru consum	1 (10 - 15 bucăți)	Salmonella (coață și conținut )	SR EN ISO 6579/AC	Regulamentul (CE) nr. 1237/2007	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
2.	Ouă pentru consum	1 (10 - 15 bucăți)	Salmonella (coață și conținut )	SR EN ISO 6579/AC	Regulamentul (CE) nr. 1237/2007	Centru de colectare oua

3.	Ouă pentru consum	1 (10 - 15 bucăți)	Salmonella (coajă și conținut )	SR EN ISO 6579/AC	Regulamentul (CE) nr. 1237/2007	Centru de ambalare oua
4.	Ouă destinate procesării	1 (minim 5 bucăți)	Determinarea conținutului în acid lactic <sup>(26)</sup>	Metoda imunoenzimatică	Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare	Unitate de procesare a ouălor
5.	Produce din ouă	1 (minim 5 bucăți)	Determinarea concentrației de acid 3- hidroxibutiric <sup>(26)</sup>	Metoda imunoenzimatică	Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare	Unitate de procesare a ouălor

\* Operatorii din domeniul alimentar, în cadrul programelor de autocontrol elaborate în conformitate cu prevederile legislației în vigoare, trebuie să monitorizeze toți parametrii relevanți stabiliți în prezenta secțiune, având în vedere specificul activității unității.

\*\* Se vor preleva probe de origine animală introduse pe piață și aflate în perioada de valabilitate, o dată pe an, din 1% din unitățile de vânzare cu amănuntul, ținând cont de volumul activității desfășurate, pentru determinarea criteriilor de siguranță a alimentelor, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare.

\*\*\* Se vor preleva probe de alimente de origine animală introduse pe piață și aflate în perioada de valabilitate o dată pe an, din 1% din unitățile de vânzare cu amănuntul, ținând cont de volumul activității desfășurate, pentru determinarea parametrilor fizico-chimici prevăzuți în Secțiunea 4, litera D, din prezentul capitol.

\*\*\*\* Se vor preleva probe de lapte crud din centrele de colectare, exploatațiile de animale producătoare de lapte care livrează lapte la unitățile de procesare, precum și din automatele pentru vânzarea directă a laptelui crud, cu frecvențele stabilite în secțiunile 2 și 3 din prezentul capitol, pentru Determinarea criteriilor prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare.

\*\*\*\*\* Se vor preleva probe de oua pentru consum introduse pe piață și aflate în perioada de valabilitate, o dată pe an, din 1% din unitățile de vânzare cu amănuntul, ținând cont de volumul activității desfășurate, pentru determinarea parametrilor prevăzuți în secțiunea 4a, litera G din prezentul capitol. Se vor preleva probe de oua pentru consum din centrele de ambalare oua și centrele de colectare oua, cu frecvențele stabilite în secțiunile 2 și 3 din prezentul capitol.

(1) se va utiliza revizia cea mai recentă a standardului;

(2) referențialul pentru interpretarea rezultatelor se poate modifica și / sau completa în conformitate cu prevederile legislației specifice naționale, comunitare și internaționale;

(3) se va recolta o singură dată numărul de unități (esantioane)/probă prevăzute pentru o singură categorie de produse din care vor fi efectuate analizele de laborator microbiologice sau fizico-chimice, conform rubricii „criterii”;

(4) pe documentul de însoțire al probei recoltate se va înscris atât categoria generală de produs, cât și indicațiile referitoare la tipul unității din sectorul alimentar autorizată/inregistrată sanitar-veterinar, de la care a fost prelevată proba (de ex. Abator, unitate transare carne, unitate de procesare carne/lapte/oua/produse de pescuit, depozit, macelarie, carmengerie, centru de prelucrare a laptelui, supermarket, etc.), pentru a putea fi identificat produsul conform Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, precum și în conformitate cu secțiunea 4 din prezentul capitol.

(5) produse din pescuit proaspete – toate produsele din pescuit neprelucrate (întregi sau porționate), inclusiv produsele ambalate în vid sau în atmosfera modificată, care nu au fost supuse nici unui tratament înafara de refrigerare, în vederea conservării;

- (6) produse din pescuit preparate – toate produsele din pescuit care au fost supuse unor operațiuni care au afectat integritatea anatomică a acestora, cum ar fi: eviscerarea, decapitarea, porționarea, filetarea, tocarea;
- (7) testele regulate pe baza criteriului nu sunt necesare, în condiții normale, pentru următoarele produse gata pentru consum: - produsele alimentare care au fost supuse unui tratament termic sau unei alte transformări eficiente pentru a elimina *L. monocytogenes*, în cazul în care recontaminarea nu este posibilă după acest tratament (de exemplu, produsele tratate termic în ambalajul final); miere, moluște bivalve vii.
- (8) produsele cu  $\text{pH} \leq 4,4$  sau  $\text{aw} \leq 0,92$ , produsele cu  $\text{pH} \leq 5,0$  și  $\text{aw} \leq 0,94$ , produsele cu o perioadă de conservare mai mică de cinci zile sunt considerate în mod automat ca aparținând acestei categorii. Alte categorii de produse pot, de asemenea, aparține acestei categorii, sub rezerva unei justificări științifice.
- (9) limitele (m și M), conform Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, se aplică numai probelor prelevate prin metoda destructivă. Media logaritmică zilnică se calculează prin luarea unei valori logaritmice a fiecărui rezultat individual al testului și apoi prin recalcularea mediei respectivelor valori logaritmice.
- (10) cele 5 probe sunt prelevate în conformitate cu normele pentru prelevarea de probe stabilite de Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și cu frecvențele stabilite în secțiunea 2 din prezentul capitol; în cazul izolării *Salmonella spp.*, tulpinile izolate se supun serotipizării, pentru detectarea *Salmonella typhimurium* și a *Salmonella enteritidis*, în vederea verificării respectării criteriului microbiologic de siguranță a alimentelor prevăzut la secțiunea 4 din prezentul capitol.
- (11) acest criteriu nu se aplică pentru carnea tocată produsă la nivelul vânzării cu amănuntul, în cazul în care perioada de conservare a produsului este mai mică de 24 de ore.
- (12) *E. coli* este folosit aici ca indicator al contaminării fecale.
- (13) aceste criterii se aplică în cazul cărnii separate mecanic (CSM) produse prin tehniciile prevăzute la pct. 3 din capitolul III al secțiunii V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.
- (14) acest criteriu nu se aplică produselor destinate unei prelucrări ulterioare în sectorul alimentar.
- (15) *E. coli* este folosit aici ca indicator al nivelului de igienă.
- (16) numai înghețata cu ingrediente pe bază de lapte.
- (17) trebuie efectuată testarea paralelă pentru *Enterobacteriaceae* și *Cronobacter spp.* (*Enterobacter sakazakii*), cu excepția cazului în care s-a stabilit o corelație între aceste microorganisme la nivel de unitate de procesare individuală. În cazul în care se detectează *Enterobacteriaceae* într-unul dintre eșantioanele de produse testate la unitate de procesare individuală, lotul trebuie testat pentru *Cronobacter spp.* (*Enterobacter sakazakii*). Este responsabilitatea producătorului de a demonstra, spre satisfacția autorității competente, dacă există o astfel de corelație între *Enterobacteriaceae* și *Cronobacter spp.* (*Enterobacter sakazakii*).
- (18) o probă grupată conținând minimum 10 animale individuale.
- (19) EU-RL – laborator european de referință pentru Stafilococi coagulazo pozitivi. Metoda europeană de screening a pentru detectarea enterotoxinelor stafilococice
- (20) excluzând produsele pentru care producătorul poate demonstra, spre satisfacția autorităților competente, că datorită timpului de maturare și a valorii aw a produsului, după caz, nu există nici un risc de contaminare cu *Salmonella*.
- (21) criteriul se aplică cărnii proaspete provenite din reproducție, gaini ouatoare, broileri și curceni pentru reproducere și pentru îngrășare.
- (22) în ceea ce privește *Salmonella typhimurium* monofazică, numai 1,4,[5],12:i:- este inclusă.
- (23) se acceptă utilizarea metodelor de analiză alternative pentru laptele crud în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1664/2006, după cum urmează:
- a) pentru stabilirea numărului total de germeni la 30°C, atunci când metodele sunt validate în raport cu metoda de referință definită mai sus, în conformitate cu protocolul stabilit de norma SR EN ISO 16140 sau cu alte protocoale analoage recunoscute pe plan internațional. Relația de conversie dintre metoda alternativă utilizată și metoda de referință definită mai sus se stabilește în conformitate cu standardul SR EN ISO 21187/2006;



b) pentru stabilirea numărului de celule somatice, atunci când metodele sunt validate în raport cu metoda de referință definită mai sus, în conformitate cu protocolul stabilit de standardul ISO 8196 și atunci când metodele sunt aplicate în conformitate cu standardul ISO 13366-2 sau cu alte protocoale analoage recunoscute pe plan internațional.

(24) acest criteriu se aplica în cazul unor suspiciuni, toxinfecții alimentare, reclamații din partea consumatorilor, etc.

(25) determinările de histamină se vor efectua la speciile de pești din familiile Scombridae, Clupeidae, Engraulidae, Coryfenidae, Pomatomidae, Scombrosidae, din unități de procesare, depozite frigorifice, nave pescador, unități de vânzare cu amănuntul etc.

(26) Programul se va desfășura în cadrul laboratoarelor desemnate de ANSVSA .

(27) Pentru determinarea continutului de apa, conform Reg. 543/2008, este obligatorie specificarea în procesul verbal de prelevare a procedurii de racire **NOTA**

Conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările ulterioare, la tulpinile de *Salmonella* spp, *Campylobacter jejuni* și *Campylobacter coli* izolate din produse alimentare de origine animală provenite de la bovine, porcine și păsări se monitorizează antibiotezistența. Se va testa rezistența antimicrobiană și la alți agenți zoonotici, în măsura în care aceștia prezintă un risc pentru sănătatea publică.

Tulpinile de *Salmonella* spp., *Listeria monocytogenes* și *E. coli* trebuie trimise la IISPV pentru **tipizare și colectie**.

În cazul probelor pozitive pentru enterotoxina stafilococică se vor trimite către IISPV atât tulpinile izolate de *Stafilococ coagulazo-positiv*, cât și o cantitate de minim 150 grame din proba pozitivă.

#### SECȚIUNEA a 5-a

### DETERMINĂRI RAPIDE EFECTUATE PE AUTOLABORATOR ÎN ZONE DE INTERES TURISTIC SAU ALTE PROGRAME DE SUPRAVEGHERE DE NECESITATE DISPUSE DE AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR\*

Determinări microbiologice	Determinări fizico-chimice
Teste de sanitație - metoda ATP total ** Potabilitate apă - metoda ATP total ** Determinarea numărului de celule somatice din lapte Determinarea eficienței pasteurizării laptelui	Examine pentru determinarea: pH-ului, aciditate, reacțiile Nessler, Kreis, H <sub>2</sub> S, glucozei, ureei, nitratilor și nitriților, în funcție de produsul alimentar. decelarea falsificării mierii, smantanii, laptelui.

\* Autolaboratoarele asigura si recoltarea, transportul si livrarea probelor catre laboratoarele sanitare veterinare, cu respectarea conditiilor stabilite de legislatia in vigoare

\*\* Rezultatele necorespunzătoare vor fi obligatoriu confirmate, în laborator, prin metodele standardizate.

**SECȚIUNEA a 6-a**  
**SUPRAVEGHEREA PRIN EXAMENE DE LABORATOR ÎN TIMPUL PRODUCȚIEI A ALTOR PRODUSE CARE INTRĂ ÎN**  
**COMPOZIȚIA MATERILOR PRIME ȘI PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ SAU CARE VIN ÎN CONTACT CU ACESTEA**

Nr. crt.	Produsul	Frecvența controlului	Examen microbiologic	Interpretare rezultate	Examen fizico-chimic
1	Apă <sup>(1)</sup> de la punctul de intrare în unitate și utilizată în procesul tehnologic	Rețea publică de la punctul de intrare în unitate - semestrial  Sursă proprie – trimestrial	Apa din rețea publică de la punctul de intrare în unitate și utilizată în procesul tehnologic E. coli Enterococi Apa din sursă proprie: E coli Enterococi Cl. Perfringes - (inclusiv pentru spori)	Legea nr. 458/2002 privind calitatea apei potabile, cu modificările și completările ulterioare	Trimestrial pentru apa din sursă proprie conform prevederilor Legii nr. 458/2002, cu modificările și completările ulterioare pH SR ISO 10523 amoniu SR ISO 5664 azotați SR ISO 6777/A99 azotați SR ISO 7890/1 cloruri SR ISO 9297  Sau metode alternative validate care să îndeplinească condițiile impuse de prevederile Legii nr. 458/2002, cu modificările și completările ulterioare.
2.	Aditivi alimentari și alergeni <sup>(2)</sup> din produse din carne, conserve și produse din lapte	Semestrial, în baza instrucțiunilor transmise de ANSVSA	-	Regulamentul CE 1333/2008 cu modificările și completările ulterioare  Regulamentul CE 1333/2008 cu modificările și completările ulterioare  Regulamentul CE 41/2009 Directiva CE 13/2000 cu modificările și completările ulterioare	Se vor recolta probe de produse din carne, inclusiv conserve, introduse pe piață și aflate în perioada de conservare, precum și probe de produse din carne, inclusiv conserve, din unitățile de procesare a cărnii pentru determinare: Nitriți SR EN 12014/3  Monoglutamat de sodiu <sup>(3)</sup> ISO 4134  Gluten <sup>(3)</sup> ELISA  Lapte <sup>(3)</sup> ELISA

3.	Materiale utilizate pentru preambalarea produselor de origine animală	Semestrial	Număr total de germeni SR EN ISO 4833 Bacterii coliforme ISO 4831 și 4832 Drojii și mucegături ISO 21527-2	Ordinul ministrului sănătății nr. 976/1998
----	---	------------	---	--

- (1) Probele de apă recoltate din surse clorinate se vor neutraliza cu soluție 2 % de tiosulfat de sodiu înainte de a fi examinate microbiologic.
- (2) Pentru alergeni se vor recolta doar probe de produse din carne, inclusiv conserve, pe a caror eticheta nu este menționată prezența alergenilor ataat ca urme cat si /sau ca ingredient.
- (3) Programul se va desfășura în cadrul laboratoarelor desemnate de ANSVSA .

**SECȚIUNEA a 7 – a**  
**EXAMENE DE LABORATOR PENTRU STABILIREA EFICIENȚEI OPERAȚIUNILOR DE IGIENIZARE**  
**ÎN OBIECTIVELE SUPUSE CONTROLULUI SANITAR – VETERINAR**

Examene	Microbiologic	Unitatile in care se preleveaza teste de sanitație
Teste de sanitație <sup>(1)</sup>	Număr total de germeni Enterobacteriaceae Bacterii coliforme Stafilococ coagulazo-pozitivi	În unitățile autorizate/aprobate sanitar veterinar și unitățile înregistrate sanitar veterinar prevăzute în Secțiunile 2 și 3 din prezentul capitol.
Teste de sanitație <sup>(2)</sup>	Listeria monocytogenes <sup>(3)</sup>	În unitățile autorizate/inregistrate sanitar veterinar care fabrică produse alimentare gata pentru consum

- (1) Conform Ordinului ministrului sănătății nr. 976/1998 pentru aprobarea normelor de igienă privind producția, prelucrarea, depozitarea, păstrarea, transportul și desfacerea alimentelor.
- (2) Conform art. 5 din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare.
- (3) Probele se prelevează din zonele de prelucrare și din echipamentul utilizat la producția produselor alimentare în timpul sau la sfârșitul etapei de producție, iar pentru aceste prelevări de probe, standardul ISO 18593 se folosește ca metodă de referință.

**Notă:**

Prelevarea testelor de sanitație se efectuează de către medicii veterinari oficiali din DSVSA numai în cazul în care în urma verificării/supravegherii/monitorizării se suspicionează sau se constată o neconformitate.

Frecvența verificărilor/supravegherii/monitorizării se face conform prevederilor Secțiunilor 2 și 3 din prezentul capitol.

În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare frecvența controlului va fi mărită până la obținerea de rezultate corespunzătoare.

**SECȚIUNEA a 8 – a**  
**CONTROLUL EFICIENȚEI OPERAȚIUNILOR DE DEZINSECȚIE**  
**ȘI DERATIZARE ÎN SECTORUL SANITAR - VETERINAR**

Exame	Frecvența controlului	Unitățile în care se controlează eficiența operațiilor de dezinfecție și deratizare
a) verificare; b) supraveghere; c) monitorizare.	Controlul eficienței operațiilor de dezinfecție și deratizare se efectuează de către medicii veterinari oficiali din DSVSA numai în cazul în care în urma verificării/supravegherii/monitorizării se suspicionează sau se constată o neconformitate. Frecvența verificărilor/supravegherii/monitorizării se stabilește conform prevederilor secțiunilor 2 și 3 din prezentul capitol.	Unitățile autorizate/aprobat sanitare veterinare și unitățile înregistrate sanitare veterinare prevăzute în secțiunile 2 și 3 din prezentul capitol.

**SECȚIUNEA a 9 – a**  
**A. CONTROLUL CONTAMINANȚILOR ÎN ALIMENTELE DE ORIGINE ANIMALĂ, ÎN CONFORMITATE CU**  
**PREVEDERILE REGULAMENTULUI (CE) NR. 1831/2003 AL COMISIEI DIN 19 DECEMBRIE 2006 DE STABILIRE**  
**A NIVELURILOR MAXIME PENTRU ANUMIȚI CONTAMINANȚI DIN PRODUSELE ALIMENTARE, CU**  
**MODIFICĂRILE ȘI COMPLETĂRILE ULTERIOARE, PRECUM ȘI CONFORM CERINȚELOR PENTRU**  
**CERTIFICAREA UNOR PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE EXPORTULUI ÎN ȚĂRI TERȚE\***

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Substanța	Matricea	Unitatea de prelevare	Metoda de analiză	
					Screening	Confirmare
1.	Micotoxine	Aflatoxine	lapte crud, lapte tratat termic, lapte destinat fabricării produselor din lapte, lapte praf și lapte de continuare	Exploatații de animale producătoare de lapte, unități de procesare lapte	Regulamentul (CE) nr. 401/2006 al Comisiei din 23 februarie 2006 de stabilire a modalităților de prelevare de probe și a metodelor de analiză pentru controlul oficial al conținutului de micotoxine din produsele alimentare	Regulamentul (CE) nr. 401/2006

2.	Metale grele	Plumb	lapte crud, lapte tratat termic, lapte destinat fabricării produselor din lapte	Exploatații de animale producătoare de lapte, unități de procesare lapte	Regulamentul (CE) nr. 333/2007 al Comisiei 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 (CE) nr. 333/2007
			carne (fără organe) de bovine, ovine, porc și pasăre	Abatoare, unități de procesare carne	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	
			ficat de bovine, ovine, porc, pasăre	Abatoare, unități de procesare carne	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	
			rinichi de bovine, ovine, porc, pasăre	Abatoare, unități de procesare carne	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	
			mușchi file de pește cu excepțiile prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu modificările și completările ulterioare	Unități produse proaspete din pescuit, unități procesare pește, depozit frigorific, pescării, unități de comercializare	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	
			mușchi file de pește spada, crustacee cu excepțiile enumerate în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu modificările și completările ulterioare			
			moluște bivalve, cefalopode (fără organe)	Unități de comercializare	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	
		Cadmium	carne (cu excepția organelor) de bovine, ovine, porc și pasăre	Abatoare, unități de procesare carne	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007



				carne de cabaline, cu excepția organelor	Abatoare		
				ficat provenit de la bovine, ovine, pasăre și cabaline	Abatoare		
				rinichi provenit de la bovine, ovine și cabaline	Abatoare		
				file de pește menționate în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu modificările și completările ulterioare	Unități produse proaspete din pescuit, unități procesare pește, depozit frigorific, pescării, unități de comercializare		
				crustacee, cu excepția câmii crude de crab, a câmii din capul și toracele de homar și alte crustacee mari	Unități de comercializare		
				asemănătoare (Nephropidae și Palinuridae)	Unități de comercializare		
				moluște bivalve	Unități de comercializare		
				cefalopode (fără organe)	Unități de comercializare		
			Mercur	produse din pescuit și mușchi file de pește cu excepțiile prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu modificările și completările ulterioare	Unități de procesare, puncte de debarcare, depozit frigorific, unități de comercializare	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
			Staniu	alimente conservate (conserve din carne, conserve din pește)	Depozite, fabrici de procesare, magazine alimentare, unități de comercializare	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
				lapte pentru sugari și lapte de continuare	Depozite, unități de comercializare	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
				carne și produse din carne (fără organe) de la bovine, ovine, porcine și pasăre	Abator, unități de tranșare, unități de procesare	Regulamentul (CE) nr. 1883/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a metodelor de	Regulamentul (CE) nr. 1883/2006 Gazcromatografi e de înaltă rezoluție (RSDR)
3.	Dioxine, furani și PCB-uri asemănătoare dioxinilor		Suma dioxinelor și PCB de tipul dioxinelor	ficat și produse derivate provenind de la bovine, ovine, porcine și pasăre	Abatoare, unități de procesare, unități de comercializare		

	mușchi file de pește și produse din pescuit și produse derivate, cu excepția anghilei, mușchi file de anghilă (Anguilla anguilla) și produse derivate	Unități procesare pește, depozit frigorific, unități de comercializare	prelevare de probe și a metodelor de analiză pentru controlul oficial al nivelurilor de dioxine și de PCB-uri asemănători din anumite produse alimentare Bioteste și metode CG/SC	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
	lapte crud și produse lactate	Unități de procesare		
	ouă de găină și produse din ouă	Centre de ambalare, unități de procesare		
	grăsime de la bovine, ovine, porcine și pasăre	Abatoare, unități procesare grăsimi pentru consum uman		
	grăsimi animale amestecate	Unități procesare grăsimi pentru consum uman		
	ulei de pește (ulei din carne de pește, ulei din ficat de pește și uleiuri din alte organisme marine destinate consumului uman)	Unități de procesare, depozit, unități de comercializare		
	Ficat de pește și produse derivate din acesta	Unități de procesare, unități de comercializare		
	Alimente de origine animală destinate copiilor de vârstă mică	Unități de procesare, unități de comercializare		
4.	Hidrocarburi aromatice policiclice	Benzopiren	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
	carne afumată și produse din carne afumată	Unități de procesare, unități de comercializare		
	mușchi file de pește afumat și produse din pescuit afumate, cu excepția moluștelor bivalve	Unități de procesare, unități de comercializare		
	mușchi file din pește, altul decât cel afumat			
	crustacee, cefalopode, altele decât cele afumate	Unități de comercializare		
	moluște bivalve	Unități de comercializare		
	lapte praf pentru sugari și lapte praf de continuare	Unități de procesare, unități de comercializare		

5	Melamina și analogii ei structurali	Melamina	produse alimentare de origine animala	Unități de procesare, unități de comercializare		Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
			lapte praf pentru sugari și lapte praf de continuare				

\*Notă: Controlul contaminanților în alimentele de origine animală se realizează în baza programului specific elaborat de către ANSVSA.

**SUBSECȚIUNEA 9.1.**  
**MONITORIZAREA ALTOR GRUPE DE SUBSTANȚE ÎN ALIMENTELE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE EXPORTULUI ÎN ȚĂRI TERȚE, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE ANEXEI NR. 3 LA REGULAMENTUL TEHNIC AL UNIUNII VAMALE TR CU -/2013 CONDIȚII DE IGIENĂ ȘI SIGURANȚA ALIMENTARĂ A PRODUSELOR DESTINATE HRANEI PENTRU COPII FOLOSIND CA MATERIE PRIMA PRODUSELE OBTINUTE DUPA SACRIFICARE**

Nr. crt.	Categoria de alimente	Nr. unități (eșantioane)/ probă	Criterii	Metoda analitică de referință	Referențial interpretare rezultate	Unitatea de la care se prelevează probele/Etapa căreia i se aplică criteriul de siguranță a alimentelor
1.	Carne destinată copiilor sub vârsta de 3 ani	1	Plumb	SR EN 14082/2003;	Anexa 3 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unitati certificate pentru operatiuni de export in Uniunea Vamala
		1	Mercur	SR EN 13806/2003		
		1	Hexaclorociclohexan ( $\alpha$ -, $\beta$ -, $\gamma$ - izomeri)	SR EN 1528 1-4/2005		
		1	DDTsi metabolitii	SR EN 1528 1-4/2005		
2.	Carne destinată copiilor peste vârsta de 3 ani	1	Plumb	SR EN 14082/2003	Anexa 3 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unitati certificate pentru operatiuni de export in Uniunea Vamala
		1	Mercur	SR EN 13806/2003		
		1	Hexaclorociclohexan ( $\alpha$ -, $\beta$ -, $\gamma$ - izomeri)	SR EN 1528 1-4/2005		
		1	DDTsi metabolitii	SR EN 1528 1-4/2005		
3.	Carne	1	Arsen	SR EN 15456/2005	Anexa 3 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unitati certificate pentru operatiuni de export in Uniunea Vamala
		1	Cadmium	SR EN		Unitati certificate pentru operatiuni de export in Uniunea Vamala

				14082/2003;	din carne” (CU TR---/2013)		
4.	Produce din carne conservate in recipiente cromate	1	Crom	SR EN 14082/2003	Anexa 3 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unitati certificate pentru operatiuni de export in Uniunea Vamala	
5.	Organe (ficat, inima, limba)	1	Plumb	ISO 4833	Anexa 3 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unitati certificate pentru operatiuni de export in Uniunea Vamala	
		1	Arsen	ISO 4832			
		1	Cadmium	ISO 21527-1			
		1	Mercur	ISO 15213			
		1	Hexaclorociclohexan (α-,β-,γ- izomeri)	SR EN 1528 1-4/2005			
1	DDTsi metabolitii	SR EN 1528 1-4/2005					
6.	Produce din organe (ficat, inima, limba) conservate in recipiente cromate	1	Crom	SR EN 14082/2003	Anexa 3 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unitati certificate pentru operatiuni de export in Uniunea Vamala	

**SUBSECȚIUNEA 9.2.**  
**CONTROLUL PRIVIND REZIDUURILE DE PESTICIDE ȘI GRADUL DE EXPUNERE A CONSUMATORILOR**  
**LA REZIDUURILE DE PESTICIDE DIN SI DE PE SUPRAFAȚA ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ,**  
**ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE REGULAMENTULUI DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) NR. 788/2012**  
**AL COMISIEI DIN 31 AUGUST 2012 PRIVIND UN PROGRAM DE CONTROL MULTIANUAL ȘI COORDONAT AL UNIUNII**  
**PENTRU 2013, 2014 ȘI 2015 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\***

Substanța	Matricea	Numar de probe	Unitatea de prelevare	Metoda de analiza
Aldrin, Dieldrin, Bifentrin Clordan, Clorpirifos Clorpirifos-metil, Ciflutrin Cipermetrin, DDT Deltametrin, Diazinon Endosulfan, Endrin, Fention, Fenvalerat, Heptaclor, Hexaclorbenzen, Hexaclorciclohexan, (HCH), izomer alfa, Hexaclorciclohexan (HCH), izomer beta, Hexaclorciclohexan (HCH) (izomer gama), Metidation, Metoxiclor, Paration, Paration-metil Permetrin, Pirimifos-metil, Profenofos, Pirazofos, Resmetrin, Triazofos	Carne de pasare  Ficat (bovine si alte rumegatoare, porc si pasari)	20 probe din matricea carne de pasare  20 probe din matricea ficat	Abatoare de animale unguulate domestice  Abatoare de pasari  Unități de manipulare a vanatului  Unități de procesare a carni  Unități de comercializare	Conform Regulamentul (CE) nr. 669/2009 al Comisiei din 24 iulie 2009 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește controalele oficiale consolidate efectuate asupra importurilor de anumite produse de hrană pentru animale și alimentare de origine neanimală și de modificare a Deciziei 2006/504/CE

\* Notă: Controlul privind reziduurile de pesticide și de evaluare a expunerii consumatorilor la reziduurile de pesticide din alimentele de origine animală se realizează în baza programului specific elaborat de către ANSVSA și transmis prin notă de serviciu, în care sunt trecute numărul de probe pe



fiecare județ în parte, laboratoarele de analiza și perioada de timp în care vor fi recoltate probele. Criteriile care trebuie luate în considerare pentru elaborarea planului de recoltare a probelor sunt: categoria unității, capacitățile de producție, tipul de producție și ponderea pe care o are produsul, existența notificărilor prin Sistemul Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje, capacitățile analitice ale laboratoarelor către care se afluesc probe, originea furajelor care sunt date în hrana păsărilor și porcilor, informațiile primite din partea terților cu privire la tratamentele cu pesticide aplicabile masei vegetale care a stat la baza obținerii furajelor.

**B. CONTROLUL GRADULUI DE CONTAMINARE RADIOACTIVĂ  
A PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ ȘI A APEI UTILIZATE ÎN PROCESUL  
DE PRODUCȚIE (RADIOACTIVITATE CUMULATĂ DE CS<sup>137</sup> ȘI CS<sup>134</sup>)\***

Nr. crt.	Produsele care se controlează	Natura probei	Metoda de analiză	Referențial Interpretare rezultate
1.	Materii prime și produse de origine animală	Țesuturi comestibile, inclusiv cele provenind de la vânatul din fondul național, lapte materie primă, miere, produse finite de origine animală, ingrediente	Spectrometrie gama de înaltă rezoluție cu <b>detector de Ge hiperpur</b> sau Spectrometrie gama de joasă rezoluție cu <b>detector de NaI</b>	Ordinul ministrului sănătății publice, al președintelui ANSVSA 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 nuclearo-electrică de la Cernobîl.
2.	Apă utilizată ca materie primă	Apă din unitățile de industrie alimentară Apă utilizată în fermele de creștere a animalelor	Spectrometrie gama de înaltă rezoluție cu <b>detector de Ge hiperpur</b> sau Spectrometrie gama de joasă rezoluție cu <b>detector de NaI</b>	Ordinul ministrului sănătății publice, al președintelui ANSVSA și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 1805/286/314/2006.

\*Controlul gradului de contaminare radioactiva din alimentele de origine animală se va realiza în baza programului specific elaborat de către ANSVSA.

**SECȚIUNEA a 10 – a**

**MONITORIZAREA UNOR AGENȚI ZOONOTICI ÎN ALIMENTELE DE ORIGINE ANIMALĂ, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE DIRECTIVEI 2003/99/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 ȘI ALE SPECIFICAȚIILOR TEHNICE ELABORATE DE CĂTRE EFSA, PRECUM ȘI CONFORM CERINȚELOR PENTRU CERTIFICAREA UNOR PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE EXPORTULUI ÎN ȚĂRI TERȚE\***

Nr. crt.	Categorია de alimente (4)	Nr. unități (eșantioane)/ probă (3)	Criterii	Metoda analitică de referință (1)	Referențial interpretare rezultate (2)	Unitatea de la care se prelevează probele/Etapa căreia i se aplică criteriul
1.	Carne de pasăre refrigerată (carne tranșată/porționată, cu sau fără piele, cu sau fără os)	1	Campylobacter spp.	ISO 10273	Reglementările UE în vigoare Recomandările EFSA	Supermarketuri/hipermarketuri, conform programului specific elaborat de către ANSVSA
2.	Probe de pe suprafața carcaselor de bovine și ovine, după toaletare, dar înainte de răcirea carcaselor, pentru testarea E. coli verotoxigene (VTEC)	1	E. coli verotoxigene (VTEC)	Metoda RT-PCR, conform specificațiilor or tehnice descrise de EFSA	Reglementările UE în vigoare Recomandările EFSA	Abatoare de bovine/ovine, conform programului specific elaborat de către ANSVSA
3.	Monitorizarea standardelor de siguranță microbiologică (microorganisme patogene) pentru alimentele de origine animală destinate exportului în țările membre ale Uniunii Vamale, în conformitate cu prevederile Anexei nr. 1 la Regulamentul tehnic al Uniunii Vamale TR CU 021/2011 (conform anexei Propunere Uniune Vamală – Criterii microbiologice)					
4.	Monitorizarea standardelor de siguranță microbiologică pentru alimentele de origine animală destinate exportului în țările membre ale Uniunii Vamale, în conformitate cu prevederile Anexei nr. 2 la Regulamentul tehnic al Uniunii Vamale TR CU 021/2011 (conform anexei Propunere Uniune Vamală – Criterii microbiologice)					
5.	Monitorizarea altor agenți zoonotici și altor microorganisme în alimentele de origine animală destinate exportului în țări terțe, în conformitate cu legislația țărilor importatoare					

\* Nota: Monitorizarea unor agenti zoonotici in alimentele de origine animala se va realiza in baza programelor specifice elaborate de catre ANSVSA

**SUBSECȚIUNEA 10.1.**

**MONITORIZAREA STANDELELOR DE SIGURANȚĂ MICROBIOLOGICĂ (MICROORGANISME PATOGENE) PENTRU ALIMENTELE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE EXPORTULUI ÎN ȚĂRILE MEMBRE ALE UNIUNII VAMALE, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE ANEXEI NR. 1 LA REGULAMENTUL TEHNIC AL UNIUNII VAMALE TR CU 021/2011**

<b>Nr. crt.</b>	<b>Categoria de alimente</b>	<b>Nr. unități (eșantioane)/ probă</b>	<b>Criterii</b>	<b>Metoda analitică de referință</b>	<b>Referențial interpretare rezultate</b>	<b>Unitatea de la care se prelevează probele/Etapa căreia i se aplică criteriul de siguranță a alimentelor</b>
1.	Carne proaspătă imediat după sacrificare - carcase, semicarcas, sferturi, bucăți	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Salmonella	ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
2.	Carne proaspătă imediat după sacrificare - carcase, semicarcas, sferturi, bucăți, destinată alimentației copiilor	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
3.	Carne refrigerată - carcase, semicarcas, sferturi, bucăți	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Proteus spp. (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 7 zile)	SR 2356		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
4.	Carne refrigerată - carcase, semicarcas, sferturi,	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind	
		1	Număr total de germeni	ISO 4833		

bucăți, destinată alimentației copiilor	1	Bacterii coliforme	ISO 4832	“Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Proteus spp.	SR 2356		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
5. Carne refrigerată bucăți, ambalată în vacuum sau atmosferă modificată	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Număr total de germeni	ISO 4833		
	1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
	1	Drojii	ISO 21527-1		
	1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
	1	Număr total de germeni	ISO 4833		
	1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
6. Carne congelată - în carcase, semicarcase, sferturi, bucăți	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Număr total de germeni	ISO 4833		
	1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
7. Carne congelată - în carcase și bucăți, destinată alimentației copiilor	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Număr total de germeni	ISO 4833		
	1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
8. Carne congelată - bloc	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Număr total de germeni	ISO 4833		
	1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
9. Carne congelată – bloc, destinată alimentației	1	Salmonella	EN ISO 6579	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală

copiilor	1	Bacterii coliforme	ISO 4832	“Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	export în Uniunea Vamală
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
10. Carne dezosată mecanic, congelată	1	Număr total de germeni (probă prelevată fără flambarea suprafeței)	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Bacterii coliforme (probă prelevată fără flambarea suprafeței)	ISO 4832		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
11. Produce semi-finite din carne pentru nutriția copiilor preșcolari și școlari	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Număr total de germeni	ISO 4833		
	1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
12. Produce (refrigerate, congelate) semi-finite din carne dezosată (sau cu conținut de carne), inclusiv cele din marinate - produse cu bucăți mari	1	S. aureus	ISO 6888-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Mucegaiuri (Pentru produse semi-finite pane)	ISO 21527-1		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
13. Produce (refrigerate, congelate) semi-finite din carne dezosată (sau cu conținut de carne), inclusiv cele din marinate - produse cu bucăți mici	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Număr total de germeni	ISO 4833		
	1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
13. Produce (refrigerate, congelate) semi-finite din carne dezosată (sau cu conținut de carne), inclusiv cele din marinate - produse cu bucăți mici	1	Salmonella	EN ISO 6579	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
	1	Număr total de germeni	ISO 4833		



14.	Produce (refrigerate, congelate) semi-finite din carne tocată (sau cu conținut de carne) fasonate, inclusiv pane	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Mucegaiuri (Pentru produse semi-finite pane cu termenul de valabilitate mai mare de 1 lună)	ISO 21527-1		
15.	Produce (refrigerate, congelate) semi-finite din carne tocată (sau cu conținut de carne) umplute, învelite în aluat	1	Salmonella	EN ISO 6579	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
		1	Număr total de germeni	ISO 4833		
16.	Produce (refrigerate, congelate) semi-finite din carne tocată (sau cu conținut de carne) - carne mărunțită (tocătură, umplutură, farsă)	1	Bacterii coliforme	ISO 4832	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
17.	Produce semi-finite din carne și os (piese de dimensiuni mari, piese de dimensiuni mici)	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
17.	Produce semi-finite din carne și os (piese de dimensiuni mari, piese de dimensiuni mici)	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Număr total de germeni	ISO 4833		
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		

18.	Produce secundare refrigerate și congelate - sânge alimentară	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
19.	Produce secundare refrigerate și congelate - sânge alimentară pulbere pentru alimente pentru copii	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Număr total de germeni	ISO 4833		
20.	Produce derivate din procesarea sângelui - albumină alimentară	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Proteus spp.	SR 2356		
21.	Produce derivate din procesarea sângelui - concentrat pulbere din plasmă de sânge (set)	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa 1 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
22.	Produce mezeleri și produse din carne sau cu conținut de carne, crude afumate, crude fermentate cu termenul de valabilitate de cel mult 5 zile, inclusiv cele tăiate, ambalate în condiții de vid și atmosferă modificată	1	Bacterii coliforme	ISO 4832	Anexa 1 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	E. coli	ISO 7251		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
23.	Produce mezeleri din carne sau cu conținut de carne - semiafumate, fierte și afumate	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa 1 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		

			1	Salmonella	EN ISO 6579	Vamală	
			1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
			1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
			1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
			1	S. aureus	ISO 6888-3		
			1	Salmonella	EN ISO 6579		
			1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
24.	Produce mezeluri din carne sau cu conținut de carne, semiafumate, fierte și afumate cu termenul de valabilitate de peste 5 zile, inclusiv cele feliate și ambalate în condiții de vid și atmosferă modificată		1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
			1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
			1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
			1	B. cereus	ISO 21871		
			1	Salmonella	EN ISO 6579		
			1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
25.	Cremwursti, cârnați din carne sau cu conținut de carne, pasteurizați		1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
			1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
			1	E. coli (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 5 zile)	ISO 7251		
			1	S. aureus	ISO 6888-3		
			1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
			1	Drojii (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 5 zile)	ISO 21527-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
26.	Produce mezeluri pentru nutriția copiilor preșcolari și școlari		1	Mucegaiuri (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 5 zile)	ISO 21527-1		



31.	Produce din carne sau cu conținut de carne, fierte și afumate - gușă de porc, rasol	1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
32.	Produce din carne sau cu conținut de carne, coapte-afumate și coapte	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
		1	Număr total de germeni	ISO 4833		
33.	Produce din carne sau cu conținut de carne, fierte, coapte, coapte-afumate și coapte, cu termenul de valabilitate de peste 5 zile, inclusiv cele feliate și ambalate în condiții de vid și atmosferă modificată	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
34.	Produce tip delicate pentru nutriția copiilor preșcolari și școlari	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	E. coli (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 7251		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		



	1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213				ISO 15213		
							ISO 21527		
							ISO 21527		
							EN ISO 6579		
	1	Drojdii (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 21527				ISO 11290-1		
							Salmonella		
							Listeria monocytogenes		
							Număr total de germeni		
	1	Mucegaiuri (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 4833				ISO 4832		Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
							ISO 6888-2		
							EN ISO 6579		
							ISO 11290-1		
35.	1	Produce congelate tip delicatese din carne	ISO 4833				ISO 4832		Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)
							ISO 6888-2		
							EN ISO 6579		
							ISO 11290-1		
36.	1	Produce congelate tip delicatese cu conținut de carne	ISO 4833				ISO 4832		Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
							ISO 6888-2		
							EN ISO 6579		
							ISO 11290-1		
37.	1	Produce mezeluri din ingrediente tratate termic - produse din sânge	ISO 4833				ISO 4831		Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
							ISO 15213		
							ISO 6888-3		
							ISO 6888-3		

	1	Salmonella	EN ISO 6579	ISO 4833		Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală		
	1	Număr total de germeni						
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831					
	1	Clostridii sulfitoreducătoare	ISO 15213					
38.	1	S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile)	ISO 6888-3			Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală	
	1	Salmonella	EN ISO 6579					
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1					
	1	Număr total de germeni	ISO 4833					
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831					
	1	Clostridii sulfitoreducătoare	ISO 15213					
39.	1	S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile)	ISO 6888-3			Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală	
	1	Salmonella	EN ISO 6579					
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1					
	1	Număr total de germeni	ISO 4833					
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831					
	1	Clostridii sulfitoreducătoare	ISO 15213					
40.	1	S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile)	ISO 6888-3			Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală	
	1	Salmonella	EN ISO 6579					
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1					
	1	Număr total de germeni	ISO 4833					
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831					
	1	Clostridii sulfitoreducătoare	ISO 15213					
41.	1	S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile)	ISO 6888-3			Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală	
	1	Salmonella	EN ISO 6579					
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1					
	1	Număr total de germeni	ISO 4833					
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831					
	1	Clostridii sulfitoreducătoare	ISO 15213					
41.	1	S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile)	ISO 6888-3			Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală	
	1	Salmonella	EN ISO 6579					
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1					
	1	Număr total de germeni	ISO 4833					
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831					
	1	Clostridii sulfitoreducătoare	ISO 15213					
41.	1	S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile)	ISO 6888-3			Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală	
	1	Salmonella	EN ISO 6579					
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1					
	1	Număr total de germeni	ISO 4833					
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831					
	1	Clostridii sulfitoreducătoare	ISO 15213					
41.	1	S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile)	ISO 6888-3			Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală	
	1	Salmonella	EN ISO 6579					
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1					
	1	Număr total de germeni	ISO 4833					
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831					
	1	Clostridii sulfitoreducătoare	ISO 15213					

42.	carne în aspic, piftie, jeleu, gelatină, etc.	1	Bacterii coliforme	ISO 4832	“Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
		1	Număr total de germeni	ISO 4833		
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	E. coli (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 7251		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
43.	Produce mezeluri din ingrediente tratate termic - pate pentru nutriția copiilor preșcolari și școlari	1	Drojii (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 21527-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Mucegaiuri (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 21527-1		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
		1	Număr total de germeni	ISO 4833		
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Mucegaiuri	ISO 21527-2		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
		1	Număr total de germeni	ISO 4833		
44.	Grăsimi de porc – refrigerată, congelată,	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		

nesărată	1	Bacterii coliforme	ISO 4832	“Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
45. Produse din grăsime de porc și coaste de porc – sărate, afumate, afumate și coapte	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
	1	S. aureus	ISO 6888-3		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
46. Gelatină	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
47. Gelatină destinată fabricării produselor din carne pentru nutriția copiilor	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
	1	Număr total de germeni	ISO 4833		
	1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
	1	Salmonella	EN ISO 6579		
	1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		

**SUBSECȚIUNEA 10.2.**  
**MONITORIZAREA STANDARDEROR DE SIGURANȚĂ MICROBIOLOGICĂ PENTRU ALIMENTELE DE ORIGINE ANIMALĂ**  
**DESTINATE EXPORTULUI ÎN ȚĂRILE MEMBRE ALE UNIUNII VAMALE, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE ANEXEI NR. 2**  
**LA REGULAMENTUL TEHNIC AL UNIUNII VAMALE TR CU 021/2011**

Nr. crt.	Categoria de alimente	Nr. unități (eșantioane)/ probă	Criterii	Metoda analitică de referință	Referențial rezultate	Unitatea de la care se prelevează probele/Etapa căreia i se aplică criteriul de siguranță a alimentelor
1.	Produce conservate, pasteurizate - carne conservată, conserve din carne și legume, conserve din legume și produse din carne	1 1 1 1 1	Număr total de germeni Bacterii coliforme B. cereus Clostridii sulfito-reducătoare S. aureus	ISO 4833 ISO 4831 ISO 21871 ISO 15213 ISO 6888-3	Anexa nr. 2 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
2.	Produce conservate, sterilizate - carne conservată, conserve din carne și legume, conserve din legume și produse din carne	1 (minim 5 bucăți)	Microorganisme viabile în produsul conservat prin tratament termic	SR 8924	Anexa nr. 2 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
3.	Produce conservate pentru nutriția copiilor - carne conservată, conserve din carne și legume, conserve din legume și produse din carne	1 (minim 5 bucăți)	Microorganisme viabile în produsul conservat prin tratament termic	SR 8924	Anexa nr. 2 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
4.	Produce conservate, pasteurizate - conserve pate - carne conservată, conserve din carne și legume, conserve din legume și produse din carne	1 1 1 1 1	Număr total de germeni Bacterii coliforme B. cereus Clostridii sulfito-reducătoare S. aureus	ISO 4833 ISO 4831 ISO 21871 ISO 15213 ISO 6888-3	Anexa nr. 2 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală



5.	Produce conservate, sterilizate - conserve pate - carne conservată, conserve din carne și legume, conserve din legume și produse din carne	1 (minim 5 bucăți)	Microorganisme viabile în produsul conservat prin tratament termic	SR 8924	Anexa nr. 2 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013)	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
----	--	--------------------	--	---------	---	---

**SECȚIUNEA a 11 – a**  
**EXPERTIZA REZIDUURILOR LA ANIMALELE VII, PRODUSELE ACESTORA, FURAJE ȘI APĂ**

**BOVINE**

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Categoria de animale	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Urină Mușchi	Exploatații Abator	Viței Tineret bovin Vaci	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind interzicerea utilizării în creșterea animalelor de fermă a unor substanțe cu acțiune hormonală sau tirostatică și a celor betaagonist, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE a Comisiei din 11 ianuarie 2005 de stabilire a standardelor armonizate privind testele pentru detectarea anumitor reziduuri în produsele de origine animală importate din țări terțe Directiva 2008/97/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 19 noiembrie 2008 de modificare a Directivei 96/22/CE a Consiliului privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tirostatic și a substanțelor beta-agoniste în creșterea animalelor
2.	A2	Tiroidă Urină	Exploatații Abator	Viței Tineret bovin Vaci	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
3.	A3	Ser Urină Mușchi	Exploatații Abator PIF Constanta Sud	Viței Tineret bovin Vaci	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare
4.	A4	Urină Ficat Muschi Rinichi	Exploatații Abator	Viței Tineret bovin Vaci	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare
5.	A5	Urină	Exploatații	Viței	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare

		Ficat	Abator	Tineret bovin Vaci	Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
6.	A6	Urină Mușchi Intestine	Exploatații Abator PIF Constanța Sud	Viței Tineret bovin Vaci	Decizia 2003/181/CE a Comisiei din 13 martie 2003 de modificare a Deciziei 2002/657/CE în ceea ce privește stabilirea limitelor de performanță minime necesare (LPMN) pentru anumite reziduuri în alimentele de origine animală Decizia nr. 2002/994/CE
7.	B1	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Viței Tineret bovin Vaci	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală
8.	B2a	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Viței Tineret bovin Vaci	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Parlamentului European și al Consiliului din 6 mai 2009 de stabilire a procedurilor comunitare în vederea stabilirii limitelor de reziduuri ale substanțelor farmacologic active din alimentele de origine animală, de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului și de modificare a Directivei 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului
9.	B2b	Ficat	Abator	Tineret bovin Vaci Viței	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
10.	B2c	Mușchi	Abator	Tineret bovin Vaci	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Recomandarea 2007/225/CE a Comisiei din 3 aprilie 2007 privind un program de monitorizare comunitar coordonat pentru 2007 pentru a asigura respectarea conținuturilor maxime ale reziduurilor de pesticide din și de pe cereale și alte produse de origine vegetală și programe de monitorizare națională pentru 2008 Regulamentul (CE) nr. 1213/2008 al Comisiei din 5 decembrie 2008 privind programul comunitar de control, multianual și coordonat pentru 2009, 2010 și 2011 de asigurare a respectării limitelor maxime de reziduuri de pesticide din și de pe alimentele de origine vegetală și animală și de evaluare a expunerii consumatorilor la reziduurile de pesticide
11.	B2d	Mușchi	Abator	Tineret bovin Vaci Viței	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE.
12.	B2e	Mușchi	Abator	Vaci Tineret bovin	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Regulamentul (CE) nr. 582/2009 al Comisiei din 3 iulie 2009 de modificare a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului de stabilire a unei proceduri comunitare

					pentru stabilirea limitelor maxime de reziduuri de produse medicinale veterinare în alimentele de origine animală, în ceea ce privește diclofenacul Decizia 2005/34/CE
13.	B2f	Abator	Urină Ficat Muschi Rinichi	Tineret bovin Vaci	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Directiva Consiliului 96/23/CE din 29 aprilie 1996 de stabilire a măsurilor de monitorizare a unor substanțe și reziduuri la animalele vii și la produsele de origine animală și de abrogare a Directivei 85/358/CEE și 86/469/CEE și Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE
14.	B3a	Abator	Grăsime Muschi	Tineret bovin Vaci Vitei	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE Regulamentul (CE) nr. 178/2006 al Comisiei din 1 februarie 2006 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului prin întocmirea anexei I în care sunt prevăzute produsele alimentare și hrana pentru animale al căror conținut de reziduuri de pesticide face obiectul unor limite maxime
15.	B3b	Abator	Grăsime	Tineret bovin Vaci Vitei	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006 Recomandarea 2007/225/CE
16.	B3c	Abator	Mușchi	Tineret bovin Vaci	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare Regulamentul (CE) nr. 629/2008 al Comisiei din 2 iulie 2008 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1881/2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare Regulamentul (CEE) nr. 315/93 al Consiliului din 8 februarie 1993 de stabilire a procedurilor comunitare privind contaminanții din alimente
17.	B3d	Abator	Ficat Rinichi	Tineret bovin Vitei	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006

**PORCINE**

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Urină Mușchi	Exploatații Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
2.	A2	Tiroidă Urină	Exploatații Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE

3.	A3	Urină Mușchi Ficat	Exploatații Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE
4.	A4	Urină Ficat Muschi Rinichi	Exploatații Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE
5.	A5	Urină Ficat	Exploatații Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
6.	A6	Urină Mușchi Intestine	Exploatații Abator PIF Constanța Sud PIF Otopeni	Decizia 2003/181/CE Decizia nr. 2002/994
7.	B1	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
8.	B2a	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Recomandarea 2007/225/CE Regulamentul (CE) nr. 1213/2008
11.	B2d	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Directiva 96/22/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor și de abrogare a Directivelor 81/602/CEE, 88/146/CEE și 88/299/CEE Decizia 2005/34/CE
12.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Decizia 2005/34/CE
13.	B2f	Urină Ficat Muschi Rinichi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Directiva 96/23/CE
14.	B3a	Grăsime Muschi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
15.	B3b	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005

				Regulamentul (CE) nr. 178/2006 Recomandarea 2007/225/CE
16.	B3c	Muşchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93
17.	B3d	Rinichi Ficat	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006

**OVINE/CAPRINE**

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Muşchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE; Directiva 2008/97/CE.
2.	A2	Tiroidă Urină	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE; Directiva 2008/97/CE.
3.	A3	Urină Muschi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE.
4.	A4	Urină Ficat Muschi Rinichi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE.
5.	A5	Urină Ficat	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE; Directiva 2008/97/CE.
6.	A6	Muşchi Intestine	Abator PIF Constanța Sud PIF Otopeni	Decizia 2003/181/CE Decizia nr. 2002/994
7.	B1	Rinichi Muschi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
8.	B2a	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010



10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Recomandarea 2007/225/CE Regulamentul (CE) nr. 1213/2008
11.	B2d	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Directiva 96/22/CE Decizia 2005/34/CE
12.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Decizia 2005/34/CE
13.	B2f	Urină Ficat Muschi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Directiva 96/23/CE
14.	B3a	Grăsime Muschi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
15.	B3b	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006 Recomandarea 2007/225/CE
16.	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93
17.	B3d	Ficat Rinichi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006
18.	Dioxine, furani și PCB asemănătoare dioxinilor	Mușchi	PIF Constanța Sud	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006

**CABALINE**

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Mușchi	Abator Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE; Directiva 2008/97/CE.
2.	A2	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
3.	A3	Urină Muschi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE

4.	A4	Urină Ficat Muschi Rinichi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia Comisiei 2005/34/CE
5.	A5	Urină Ficat	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
6.	A6	Mușchi	Abator	Decizia 2003/181/CE
7.	B1	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
8.	B2a	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
9.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Recomandarea 2007/225/CE Regulamentul (CE) nr. 1213/2008
10.	B2d	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Directiva 96/22/CE Decizia 2005/34/CE
11.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Decizia 2005/34/CE
12.	B2f	Urină Muschi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
13.	B3a	Grăsime Muschi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
14.	B3b	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006 Recomandarea 2007/225/CE
15.	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93
16.	B3d	Ficat Rinichi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006

**PĂSĂRI**

Nr.	Grupa de	Matrice	Locul de	Referențial
-----	----------	---------	----------	-------------

<b>crt.</b>	<b>substanțe</b>		<b>prelevare</b>	<b>interpretare rezultate</b>
1.	A1	Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
2.	A2	Mușchi	Abator PIF Constanța Sud	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
3.	A3	Mușchi Ficat	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
4.	A4	Ficat Muschi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
5.	A5	Ficat	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
6.	A6	Mușchi Sânge	Abator PIF Constanța Sud PIF Otopeni	Decizia 2003/181/CE  Regulamentul (UE) nr. 37/2010
7.	B1	Mușchi Ficat	Abator	
8.	B2a	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Recomandarea 2007/225/CE Regulamentul (CE) nr. 1213/2008
11.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Decizia 2005/34/CE
12.	B2f	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Directiva 96/23/CE

13.	B3a	Muschi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
14.	B3b	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006 Recomandarea 2007/225/CE
15.	B3c	Mușchi	Abator PIF Constanța Sud	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93
16.	B3d	Ficat	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006

**Observații:**

Pentru părți o parte din probe, aproximativ 40%, vor fi recoltate direct din exploatarea de producție. Probele se recoltează de către medicul veterinar oficial de la animalele sacrificate în scop de diagnostic, în conformitate cu prevederile Directivei 96/23/CE.

**ACVACULTURĂ**

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Pește de crescătorie	Fermă piscicolă	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
2.	A3	Pește de crescătorie	Fermă piscicolă	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
3.	A4	Pește de crescătorie	Fermă piscicolă	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
4.	A6	Pește de crescătorie	Fermă piscicolă	Decizia 2003/181/CE
5.	B1	Pește de crescătorie	Fermă piscicolă PIF Constanța Sud, PIF Otopeni	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
6.	B2a	Pește de	Fermă piscicolă	Regulamentul (UE) nr. 37/2010

		crescătorie			
7.	B3a	Pește de crescătorie	Fermă piscicolă	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006	
8.	B3c	Pește de crescătorie	Fermă piscicolă PIF Albița, PIF Constanța Nord, PIF Constanța Sud, PIF Moravița	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93	
9.	B3d	Pește de crescătorie	Ferma piscicola	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006	
10.	B3e	Pește de crescătorie	Ferma piscicola PIF Constanța Sud, PIF Otopeni	Decizia 2004/25/CE a Comisiei din 22 decembrie 2003 de modificare a Deciziei 2002/657/CE în ceea ce privește stabilirea limitelor de performanțe minime cerute (LPMC) pentru anumite reziduuri din alimentele de origine animală	

## LAPTE DE BOVINE/LAPTE DE OVINE/LAPTE DE CAPRINE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A6	Lapte	Fermă	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006
2.	B1	Lapte	Fermă PIF Albița PIF Moravița	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
3.	B2a	Lapte	Fermă	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
4.	B2e	Lapte	Fermă	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Regulamentul (UE) nr. 37/2010
5.	B2f	Lapte	Fermă	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
6.	B3a	Lapte	Fermă	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
7.	B3b	Lapte	Fermă	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
8.	B3c	Lapte	Fermă	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006



					Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93
9.	B3d	Lapte	Fermă PIF Moravița PIF Siret		Regulamentul (CE) nr. 1881/2006

#### OUĂ DE GĂINĂ/OUĂ DE PREPELIȚĂ

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A6	Ouă	Fermă Centru colectare	Decizia 2003/181/CE
2.	B1	Ouă	Fermă Centru colectare	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
3.	B2a	Ouă	Fermă Centru colectare	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
4.	B2b	Ouă	Fermă Centru colectare	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
5.	B3a	Ouă	Fermă Centru colectare	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006

#### LEPORIDE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
2.	A2	Urină	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE

3.	A3	Urină	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
4.	A4	Urină Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
5.	A5	Ficat	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
6.	A6	Mușchi	Abator	Decizia 2003/181/CE
7.	B1	Rinichi Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 37/2010
8.	B2a	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (CE) nr. 124/2009
10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Recomandarea Comisiei 225/2007/CE Regulamentul (CE) nr. 1213/2008
11.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Decizia 2005/34/CE
12.	B3a	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
13.	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93
14.	B3d	Ficat	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006

**VÂNAT DE CRESCĂTORIE**

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
2.	A2	Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
3.	A3	Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE

4.	A4	Ficat Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
5.	A5	Mușchi Ficat	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE
6.	A6	Mușchi	Abator	Decizia 2003/181/CE
7.	B1	Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
8.	B2a	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (CE) nr. 124/2009
10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Recomandarea 2007/225/CE
11.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Decizia 2005/34/CE
12.	B3a	Muschi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
13.	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93
14.	B3d	Ficat	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006

## VÂNAT SĂLBATIC

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Referențial interpretare rezultate
1.	B3a	Grăsime	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
2.	B3c	Muschi	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93

## MIERE

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

1.	A6	Miere	Centru colectare PIF Constanta Sud PIF Halmeu	Decizia 2003/181/CE
2.	B1	Miere	Centru colectare PIF Albita PIF Sculeni	Regulamentul (UE) nr. 37/2010
3.	B2c	Miere	Centru colectare PIF Siret	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Recomandarea 2007/225/CE Regulamentul (CE) nr. 1213/2008
4.	B2f	Miere	Centru colectare	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Directiva 96/23/CE
5.	B3a	Miere	Centru colectare	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
6.	B3b	Miere	Centru colectare	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006
7.	B3c	Miere	Centru colectare	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93

**SECȚIUNEA 12 - DETERMINAREA NIVELURILOR DE CONTAMINARE RADIOACTIVĂ A FURAJELOR (RADIOACTIVITATE CUMULATA DE CS<sup>137</sup> SI CS<sup>134</sup>)**

Nr. crt.	Produsele care se controlează	Natura probei	Metoda de analiză	Frecvența recoltării probelor și examinării	Referențial Interpretare rezultate
----------	-------------------------------	---------------	-------------------	---	---------------------------------------

1.	Hrana pentru animale	<b>Furaje gata de consum</b> <sup>(1)</sup> (nutrețuri fibroase, suculente, grosiere, nutrețuri combinate, etc.)	Spectrometrie gama de înaltă rezoluție cu <b>detector de Ge hiperpur sau</b> Spectrometrie gama de joasă rezoluție cu <b>detector de NaI</b>	O dată pe semestru în ferme și fabrici de nutrețuri combinate	Ordinul ministrului sănătății publice, al președintelui ANSVSA și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 1805/286/314/2006.
----	----------------------	--	---	---	--

(1) Este obligatorie specificarea în procesul verbal de prelevare a speciei și a categoriei de vârstă pentru care este destinat furajul.

## 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 NAȚIONALE PRIVIND CONȚINUTUL DE CONTAMINANȚI

Nr. crt.	Denumirea	Produsul	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor
1.	Aflatoxină (totală și B1)	3. Alune de pământ (arahide) și alte semințe oleaginoase <sup>(6)</sup> , care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea consumului uman sau a 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 Alune de pământ (arahide) și alte semințe oleaginoase <sup>(6)</sup> și produse prelucrate din acestea, destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingrediente în produse alimentare, cu excepția: a) uleiurilor vegetale brute destinate rafinării; b) uleiurilor vegetale rafinate	4. Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import <sup>(1)</sup> Depozite de destinație <sup>(2)</sup>  Depozit/siloz	5. La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup>  O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>  O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția autohtonă
			Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup>



<p>import<sup>(1)</sup> Depozite de destinație<sup>(2)</sup></p>	<p>înaintea consumului uman sau a utilizării ca ingredient în produse alimentare Migdale, fistic și sămburi de caise destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingredient în produse alimentare</p>	<p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune<sup>(4)</sup></p>
<p>Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import<sup>(1)</sup> Depozite de destinație<sup>(2)</sup></p>	<p>Alune și nuci braziliene care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte consumului uman sau a utilizării ca ingredient în produsele alimentare Alune și nuci braziliene destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingrediente în produsele alimentare</p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine<sup>(3)</sup> O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune<sup>(4)</sup> La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine<sup>(3)</sup></p>
<p>Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import<sup>(1)</sup> Depozite de destinație<sup>(2)</sup></p>	<p>Alte nucifere decât - migdalele, fisticul, sămburii de caise, alunele și nucile braziliene care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte consumului uman sau a utilizării ca ingredient în produsele alimentare care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte consumului uman sau a utilizării ca ingredient în produsele alimentare</p>	<p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune<sup>(4)</sup> Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția autohtonă</p>
<p>Supermarket/ hipermarket</p>	<p>Alte nucifere decât - migdalele, fisticul, sămburii de caise, alunele și nucile braziliene destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingrediente în produsele alimentare, precum și produsele prelucrate din acestea, destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingredient în produsele alimentare</p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine<sup>(3)</sup> O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune<sup>(4)</sup> Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din</p>
<p>Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import<sup>(1)</sup> Depozite de destinație<sup>(2)</sup></p>	<p>Fruite uscate care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte consumului uman sau a utilizării ca ingrediente în produse alimentare Fruite uscate și produse prelucrate din acestea, destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingrediente în produse alimentare</p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine<sup>(3)</sup> O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune<sup>(4)</sup> Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din</p>
<p>Supermarket/ hipermarket</p>		

	Unități de producție/ Comercializare la locul de producție	comerțul intraunional O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
	Depozit /siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(5)</sup>
Toate cerealele și toate produsele derivate din cereale, incluzând produsele din cereale procesate, cu excepția: a) porumbului și orezului care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea consumului uman sau a utilizării ca ingrediente în produse alimentare; b) produselor alimentare pe bază de cereale prelucrate și alimente pentru sugari și copii mici; c) produselor alimentare dietetice cu indicație medicală specială destinate în mod specific sugariilor	Depozit /siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(5)</sup>
Porumb și orez care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea consumului uman sau a utilizării ca ingrediente în produse alimentare	Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import <sup>(1)</sup>	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup>
Specii de fructe destinate producerii de condimente :	Depozite de destinație <sup>(2)</sup>	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import
a) Capsicum spp. (fructe uscate derivate, întregi sau măcinate, inclusiv ardei iute, pudră de ardei iute, cayenne și boia de ardei;		Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
b) Piper spp. (fructe derivate, inclusiv piper alb sau negru);		
c) Myristica fragrans (nucșoară);		
d) Zingiber officinale (ghimbir);		
e) Curcuma longa (turmeric);		
Amestecuri de mirodenii care conțin una sau mai multe dintre mirodeniile menționate mai sus		
Cereale neprocesate	Depozit /siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(5)</sup>
Toate produsele derivate din cereale neprocesate, inclusiv produsele alimentare pe bază de cereale procesate și cerealele destinate consumului uman direct, cu excepția:	Depozit /siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(5)</sup>
a) produselor pe bază de cereale procesate și alimentelor pentru copii destinate sugariilor și		
2. Ochratoxină A		

<p>copiilor de vârstă mică; b) preparatelor dietetice pentru utilizări medicale speciale, destinate în special sugarilor.</p>	<p>Cafea boabe prăjită și cafea prăjită măcinată</p>	<p>Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import <sup>(1)</sup> Depozite de destinație <sup>(2)</sup></p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup></p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup></p>
<p>Cafea solubilă (cafea instant)</p>	<p>Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import <sup>(1)</sup> Depozite de destinație <sup>(2)</sup></p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup></p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup></p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup></p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup></p>
<p>Stafide (currants, raisins și sultanine)</p>	<p>Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import <sup>(1)</sup> Depozite de destinație <sup>(2)</sup></p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup></p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup></p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup></p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup></p>
<p>Vinuri, inclusiv vinurile spumante și exclusiv vinurile licoroase și vinurile cu o tărie alcoolică de cel puțin 15% vol și vinurile de fructe Vinuri aromatizate, băuturi pe bază de vinuri aromatizate și cocktailuri din vinuri aromatizate</p>	<p>Unități de fabricare a vinurilor Unități de comercializare</p>	<p>Unități de fabricare Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine</p>	<p>Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional</p> <p>O dată pe an pentru fiecare unitate</p> <p>Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import</p>
<p>Suc de struguri, suc de struguri concentrat după reconstituire, nectar de struguri, must de struguri și must de struguri concentrat după reconstituire destinate consumului uman direct</p>	<p>Unități de fabricare Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine</p>	<p>Unități de fabricare Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine</p>	<p>O dată pe an pentru fiecare unitate</p> <p>Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional</p> <p>O dată pe an pentru fiecare unitate</p> <p>Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import</p>

			specializate	
	Specii de fructe destinate producerii de condimente :		Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import <sup>(1)</sup>	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup>
	a) Capsicum spp. (fructe uscate derivate, întregi sau măcinate, inclusiv ardei iute, pudră de ardei iute, cayenne și boia de ardei; b) Piper spp.(fructe derivate, inclusiv piper alb sau negru); c) Myristica fragrans (nușoară); d) Zingiber officinale (ghimbir); e) Curcuma longa (turmeric); Amestecuri de mirodenii care conțin una sau mai multe dintre mirodeniile menționate mai sus		Depozite de destinație <sup>(2)</sup>	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
	Lemn dulce (Glycyrrhiza glabra, Glycyrrhiza inflata și alte specii) Lemn dulce, ingredient pentru infuzii de plante Extract de lemn dulce, pentru utilizarea în alimente, în special în băuturi și produse de cofetărie		Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
	Glutenul de grâu care nu este vândut direct consumatorului		Unități de fabricare care folosesc gluten de grâu	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
3.	Sucuri de fructe, sucuri de fructe concentrate după reconstituire și nectar de fructe Băuturi spirtoase, cidru și alte băuturi fermentate derivate din mere sau care conțin suc de mere		Unități de fabricare a sucurilor de fructe Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate O dată pe an pentru fiecare unitate
	Produse solide din mere, inclusiv compot de mere, piure de mere destinate consumului uman direct, cu excepția: a) sucului de mere și produselor solide din mere, inclusiv compotul de mere și piureul de mere destinate sugurilor și copiilor de vârstă mică, etichetate și vândute ca atare; b) preparatelor pentru copii, altele decât cele pe bază de cereale prelucrate, destinate sugurilor și copiilor de vârstă mică.		Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine specializate Unități de producție	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intrațional, import 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 sugurilor și copiilor de vârstă mică, etichetate și vândute ca atare		Supermarket/hipermarket Unități de producție	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intrațional, import O dată pe an pentru fiecare unitate pentru

				produse provenind din producția internă
		Preparate pentru copii, altele decât cele pe bază de cereale procesate, destinate sugariilor și copiilor de vârstă mică	Supermarket/ hipermarket	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import
		Cereale neprocesate	Unități de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
4.	Deoxinivalenol	Porumb neprocesat, cu excepția porumbului neprocesat destinat procesării prin măcinare umedă	Depozit	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(6)</sup>
		Cereale destinate consumului uman direct	Depozit/siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(6)</sup>
			Depozit alimentar	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
			Supermarket/ hipermarket	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
		Făină de cereale, tărate și germeni comercializate ca produse finale pentru consumul uman direct cu excepția: a) Alimentelor pe bază de cereale procesate, pentru sugari și copii de vârstă mică b) Frațiilor rezultate din măcinarea porumbului cu dimensiunea particulelor > 500 microni, clasificate la codul NC 1103 13 sau 1103 20 40, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor > 500 microni și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10 c) Frațiilor rezultate din măcinarea porumbului cu dimensiunea particulelor ≤ 500 microni, clasificate la codul NC 1102 20, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 microni și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>



		Pâine (inclusiv specialități de panificație), produse de patiserie, biscuiți, snacksuri din cereale și cereale pentru micul dejun	Unități de panificație și patiserie	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
		Fracțiuni rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor > 500 micromi, clasificate la codul NC 1103 13 sau 1103 20 40, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor > 500 micromi și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
		Fracțiuni rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 micromi, clasificate la codul NC 1102 20, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 micromi și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
		Paste făinoase uscate	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
			Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine specializate	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import sau comerțul intraunional
5.	Zearalenonă	Cereale neprocesate, cu excepția porumbului neprocesat destinat prelucrării prin măcinare umedă Cereale destinate consumului uman direct	Depozit	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(5)</sup>
			Depozit alimentar/supermarket/hipermarket, magazine specializate	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
			Supermarket/hipermarket	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional și import
		Făină de cereale, țărâțe și germeți	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din

	<p>comercializați ca produse finale comercializate pentru consumul uman direct cu excepția:</p> <p>a) porumbului destinat consumului uman direct, snackuri pe bază de porumb și cereale pentru micul dejun pe bază de porumb;</p> <p>b) alimentelor pe bază de porumb procesat, pentru sugari și copii de vârstă mică;</p> <p>c) fracțiunilor rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor &gt; 500 microni, clasificate la codul NC 1103 13 sau 1103 20 40, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor &gt; 500 microni și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10;</p> <p>d) fracțiunilor rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 microni, clasificate la codul NC 1102 20, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 microni și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10.</p>	<p>fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup></p>	
	<p>Ulei de porumb rafinat</p>	<p>Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import <sup>(1)</sup></p> <p>Depozite de destinație <sup>(2)</sup></p> <p>Unități de fabricare a uleiului</p> <p>Unități de comercializare</p> <p>Unități de fabricare</p> <p>Unități de comerț cu</p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup></p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import</p> <p>Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup></p> <p>O dată pe an pentru fiecare unitate</p> <p>Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional</p> <p>Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup></p> <p>Trimestrial de la maximum 2 unități din</p>
	<p>Pâine (inclusiv specialități de panificație), produse de patiserie, biscuiți, snacksuri din cereale și cereale pentru micul dejun</p>		

			amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate	fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, import sau comerțul intraunional
	Porumb destinat consumului uman direct Snackuri pe bază de porumb și cereale pentru micul dejun pe bază de porumb		Depozit alimentar/ supermarket/ hipermarket, magazine specializate Unități de fabricare Unități de comercializare	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup> O dată pe an pentru fiecare unitate Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
	Fracțiuni rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor > 500 microni, clasificate la codul NC 1103 13 sau 1103 20 40, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor > 500 microni și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10		Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
	Fracțiuni rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 microni, clasificate la codul NC 1102 20, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 microni și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10		Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
6.	Fumonisină (sumă de B1 și B2)	Porumb neprocesat, cu excepția porumbului neprocesat destinat procesării prin măcinare umedă Porumb destinat consumului uman direct Produse alimentare pe bază de porumb destinate consumului uman direct, cu excepția: a) cerealelor pentru micul dejun pe bază de porumb și snackuri pe bază de porumb; b) - produselor alimentare pe bază de porumb procesat și alimente pentru copii destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică Cereale pentru micul dejun pe bază de porumb	Depozit/siloz  Depozit alimentar/ supermarket/ hipermarket, magazine specializate	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(6)</sup>  Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
			Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate

		și snackuri pe bază de porumb	Unități de comercializare	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
		Fracțiuni rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor > 500 micrometri, clasificate la codul NC 1103 13 sau 1103 20 40, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor > 500 micrometri și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
		Fracțiuni rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 micrometri, clasificate la codul NC 1102 20, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 micrometri și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
7.	Cadmium	Cereale	Depozit / siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(5)</sup>
		Soia	Depozit / siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(5)</sup>
		Legume	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine specializate Depozit de legume	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Fructe	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine specializate Depozit de fructe	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Ciuperci	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine specializate	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
8.	Plumb	Cereale	Depozit / siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit <sup>(5)</sup>
		Legume și leguminoase	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine specializate Depozit de legume și	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import

			leguminoase	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
	Fructe		Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit de fructe	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
	Ciuperci		Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
	Uleiuri și grăsimi vegetale		Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
	Sucurile de fructe, sucurile de fructe concentrate după reconstituire și nectar de fructe		Unități de fabricare a sucurilor de fructe	O dată pe an pentru fiecare unitate
	Vinurile, inclusiv vinurile spumante și exclusiv vinurile licoroase, cidru, cidru de pere și vinuri de fructe		Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import
	Vinurile aromatizate, băuturile pe bază de vinuri aromatizate și cocktailuri din vinuri aromatizate		Unități de fabricare a vinurilor	O dată pe an pentru fiecare unitate
9.	Spanac proaspăt, conservat, înghețat sau congelat	Nitrați	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import și comerțul intraunional
	Salată proaspătă cu excepția salatei de tip „Iceberg”		Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	Semestrial, maximum 3 probe din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
	Salată de tip „Iceberg”		Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	Semestrial, maximum 3 probe din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
	Rucola		Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/	Trimestrial, maximum 3 probe din fiecare județ, produsele provenite din comerțul



			hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	intraunional, import și producția internă
10.	3 MCPD	Proteine vegetale hidrolizate Sos de soia	Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import <sup>(1)</sup> Depozite de destinație <sup>(2)</sup>	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup>  O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
11.	Dioxine și PCB-uri similare dioxinei	Uleiuri și grăsimi vegetale	Unități de procesare ulei și grăsimi vegetale  Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import <sup>(1)</sup>  Depozit de destinație <sup>(2)</sup>	Lunar maximum 2 probe pe țară, conform planului cifric județean aprobat, începând cu trimestrul IV  Lunar maximum 2 probe pe țară, conform planului cifric aprobat, pentru produsele reprezentând primul import, începând cu trimestrul IV  Lunar maximum 1 probă pe țară, conform planului cifric județean aprobat, pentru produsele provenind din import, care nu reprezintă primul import, începând cu trimestrul IV
12.	Staniu	Alimente conservate Băuturile conservate, sucurile de fructe și sucurile vegetale  Alimente pentru copii conservate și alimente pe bază de cereale procesate pentru sugari și copii de vârstă mică, exclusiv produse uscate și sub formă de praf	Unități de fabricare Unități de fabricare  Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare unitate O dată pe an pentru fiecare unitate  Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
13.	Hidrocarburi aromatice policiclice	Uleiuri și grăsimi (cu excepția untului de cacao și a uleiului din nucleu de cocos) destinate consumului uman direct sau folosirii ca ingredient alimentar  Boabe de cacao și produse derivate	Unități de fabricare a uleiului și grăsimilor vegetale  Posturi de inspecție la frontieră <sup>(1)</sup> Depozite de destinație <sup>(2)</sup>	O dată pe an pentru fiecare unitate  La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup> O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import

				Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
			Depozit	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional
		Uleiul din nucă de cocos destinat consumului uman direct sau folosirii ca ingredient alimentar	Posturi de inspecție la frontieră <sup>(1)</sup> Depozite de destinație <sup>(2)</sup>	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine <sup>(3)</sup> O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune <sup>(4)</sup>
			Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional
14.	Melamină	Produce alimentare cu excepția preparatelor pentru sugari și a preparatelor de continuare <sup>(7)</sup>	Unități de fabricare Depozite alimentare	Câte două probe / an din fiecare din județele: Prahova, Iași, Constanța, Cluj, Suceava, Timiș, Dolj, Argeș, Bacău și municipiul București și câte o probă/an pentru fiecare dintre celelalte județe, pentru produsele din import, producția internă și comerț intraunional.

<b>2. MONITORIZAREA NIVELURILOR DE CONTAMINANȚI DIN PRODUSE ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ</b>				
1.	Acrilamida	Cartofi prăjiți comercializați în vederea consumului imediat Chipsuri din cartofi Produce semipreparate pe bază de cartofi/ Preparate din cartofi destinate preparării la domiciliu Pâine Cereale pentru micul dejun Biscuiți, inclusiv biscuiți pentru sugari Cafea prăjită Produce alimentare pentru copii conservate în recipienți de sticlă Produce alimentare pentru copii pe bază de cereale procesate Alte produse pe bază de cacao, alte produse pentru sugari nemenționate mai sus	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Câte o probă / produs / an, din fiecare dintre județele: Prahova, Iași, Constanța, Cluj, Suceava, Timiș, Dolj, și municipiul București pentru produsele din import, producția internă și comerț intraunional
2.	Alcaloizi ergot	Cereale	Depozit/Siloz	Câte o probă / an din fiecare dintre județele:

					Prahova, Iași, Constanța, Cluj, Suceava, Timiș, Dolj, Argeș, Bacău și municipiul București pentru produsele din import, producția internă și comerț intraunional, începând cu trimestrul IV
3.	Toxina T-2 și HT-2	Cereale neprocesate	Depozit/Siloz	Depozit/Siloz	O dată pe an pentru fiecare unitate <sup>(5)</sup>
		Preparate pe bază de cereale	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/hipermarket, magazine specializate	Depozit alimentar	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele din import, producția internă și comerț intraunional
4.	Dioxine, furani și PCB-uri similare dioxinei	Fruite, legume și cereale	Depozit/Siloz	Depozit/Siloz	O dată pe an pentru fiecare unitate <sup>(5)</sup> începând cu trimestrul IV

**Notă:**

(1) Punctul final de import este definit în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 145/2007 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor care stabilește condițiile în care se derulează operațiunile de import-export și comerț intraunional de produse alimentare de origine nonanimală supuse supravegherii și controlului pentru siguranța alimentelor, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Depozitul de destinație reprezintă locul de destinație al produselor provenind din import, așa cum este declarat în Documentul de intrare al produselor de origine nonanimală.

(3) Sunt exceptate produsele importate în condiții speciale precum și cele cu grad ridicat de risc.

(4) Există suspiciune de contaminare cu mucegaiuri.

(5) Depozitele/silozurile de cereale de la care se prelevează probe sunt cele cu capacități egale sau mai mari de 1500 tone. Prelevarea se va realiza 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 etc.

(6) Semințele oleaginoase includ următoarele coduri CN 1201 (boabe de soia, chiar sfărâmate), 1202 (arahide, neprăjite și nici altfel preparate termic, chir 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 (faină de griș din fructe și semințe oleaginoase, altele decât cele de muștar); semințe de pepene înscrise la codul 1207 99.

(7) Nivelul maxim nu se aplică asupra 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 adevizi. 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.

**Precizări tehnice:**

a) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;

- b) Nivelurile maxime admise de contaminanți pentru produsele din coloana 2 a tabelului de mai sus, precum și metodele de prelevare a probelor și metodele de analiză se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA, ministrului agriculturii și dezvoltării rurale, ministrului sănătății publice și președintelui Autorității Naționale Protecția Consumatorilor nr. 121/530/EN7289/351/2007 privind anumiți contaminanți din alimentele de origine animală și nonanimală și ale Regulamentul (CE) nr. 1881/2006;
- c) Prelevarea de probe precum și transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul direcției sanitare - veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 401/2006 al Comisiei din 23 februarie 2006 de stabilire a modalităților de prelevare de probe și a metodelor de analiză ulterioare, Regulamentul (CE) nr. 1882/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a conținutului de micotoxine din produsele alimentare, cu amendamentele ulterioare, controlul oficial al nivelurilor de nitrați din anumite produse alimentare, Regulamentul (UE) nr. 252/2012 al Comisiei din 21 martie 2012 de stabilire a metodelor de prelevare de probe și a metodelor de analiză pentru controlul oficial al 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 (CE) nr. 1883/2006, Regulamentul (CE) nr. 333/2007 al Comisiei 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, cu amendamentele ulterioare, Procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării micotoxinelor (cod: PS-06-DTSAONSRA) și Procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării contaminanților alimentari (cod: PS-13-DTSAONASRA), elaborate de ANSVSA;
- d) Proba pentru opinie suplimentară se prelevează, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare și se consenmează în procesul-verbal de prelevare;
- e) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare, se vor preleva 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 vor fi însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;
- f) În cazul în care în urma controlului se constată o neregulă sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;
- g) La stabilirea planului cifric la nivel județean sunt luate în considerare criterii 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;
- h) Monitorizarea acrilamidei, toxinei T2 și HT2, dioxinelor, furanilor, PCB-urilor și a alcaloizilor ergot se realizează în vederea stabilirii nivelurilor maxime care ulterior se prevăd în legislația comunitară specifică, în conformitate cu legislația în vigoare, respectiv Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare, Recomandarea Comisiei 2010/307/UE din 2 iunie 2010 privind monitorizarea nivelului de acrilamidă din alimente, Recomandarea Comisiei 2011/516/UE din 23 august 2011 privind reducerea prezenței dioxinelor, a furanilor și a PCB din alimentația umană și animală și Recomandarea Comisiei 2012/154/UE din 15 martie 2012 privind monitorizarea prezenței alcaloizilor din cornul secarei în hrana pentru animale și produsele alimentare.

**B. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND CONȚINUTUL DE CONTAMINANȚI ÎN PRODUSELE DE ORIGINE NONANIMALĂ LA IMPORTUL ÎN CONDIȚII SPECIALE ȘI ÎN CADRUL CONTROALELOR OFICIALE CONSOLIDATE**

**1. PRODUSE IMPORTATE ÎN CONDIȚII SPECIALE**

Nr. crt.	Denumirea	Produsul	Cod NC (1)	Țara de origine/proveniență	Frecvența controalelor fizice și ale identității (%)	Locul de prelevare
1.	Aflatoxină (totală și B1)	Nuci braziliene în coajă	0801 21 00	Brazilia	50	Puncte de Intra-re Desemnate
2.		Amestecuri de fructe uscate sau de fructe cu coajă care conțin nuci de Brazilia în coajă	0813 50	Brazilia	50	
3.		Arahide	1202 41 00; 1202 42 00	China	20	
4.		Arahide în pachete directe cu un conținut net ce depășește 1 kg	2008 11 91	China	20	
5.		Arahide în pachete directe cu un conținut net ce nu depășește 1 kg	2008 11 98	China	20	
7.		Arahide prăjite în pachete directe cu un conținut net ce nu depășește 1 kg	2008 11 96	China	20	
8.		Arahide	1202 41 00; 1202 42 00	Egipt	20	
9.		Arahide prăjite în pachete directe cu un conținut net ce depășește 1 kg	2008 11 91	Egipt	20	
10.		Arahide prăjite în pachete directe cu un conținut net ce nu depășește 1 kg	2008 11 98	Egipt	20	
12.		Arahide în pachete directe cu un conținut net ce nu depășește 1 kg	2008 11 96	Egipt	20	
13.		Fistic	0802 51 00 0802 52 00	Iran	50	
14.		Fistic prăjit în ambalaje directe cu un conținut net mai mare de 1kg	2008 19 13	Iran	50	
15.		Fistic prăjit în ambalaje directe cu un conținut net de cel mult 1 kg	2008 19 93	Iran	50	
16.		Smochine uscate	0804 20 90	Turcia	20	
17.		Alune de pădure (Corylus sp.) în coajă sau decojite	0802 21 00; 0802 22 00	Turcia	5	



18.	Fistic	0802 51 00 0802 52 00	Turcia	50	
19.	Amestecuri de nuci sau fructe uscate care conține smochine, alune de pădure sau fistic	0813 50	Turcia	5, 20, 50	
20.	Pastă de smochine, pastă de fistic și pastă de alune de pădure	2007 10 2007 99	Turcia	5, 20, 50	
21.	Alune de pădure și fistic, preparate sau conservate, inclusiv amestecuri	2008 19	Turcia	5, 20, 50	
22.	Smochine, preparate sau conservate, inclusiv amestecuri	2008 99 2008 97	Turcia		
23.	Alune de pădure, smochine și fistic sub formă de făină, pudră și măcinătură	1106 30 90	Turcia	5, 20, 50	
24.	Alune taiate în bucăți, taiate felii sau sparte	0802 22 00 2008 19	Turcia	5	
25.	Migdale în coaja sau	0802 11; 0802 12	SUA	aleator	
26.	Migdale prăjite în ambalaje directe cu un conținut net mai mare de 1 kg	2008 19 13	SUA	aleator	
27.	Migdale prăjite în ambalaje directe cu un conținut net de cel mult 1 kg	2008 19 93	SUA	aleator	
	Amestecuri de nuci sau de fructe uscate și care conțin migdale	0813 50	SUA	aleator	

## 2. PRODUSE DE RISC

Nr. crt.	Denumirea	Produsul	Cod NC (1)	Subdiviziune TARIC	Tara de origine/proveniență	Frecvența controalelor fizice și ale identității (%)	Locul de prelevare
1.	Aflatoxină (totală și B1)	Arahide în coajă Arahide decojite Unt de arahide Arahide altfel conservate sau preparate (produse alimentare)	1202 41 00; 1202 42 00; 2008 11 10; 2008 11 91; 2008 11 96; 2008 11 98;		Brazilia (BR)	10	
2.		Alune în coajă sau decorticate	0802 21 00;		Azerbaidjan (AZ)	10	

										Puncte de Intrare Desemnate
3.	(produse alimentare)	0802 22 00								
	Capsicum annuum, întreg Capsicum annuum, mărunțit sau măcinat - Fructe uscate din genul Capsicum întregi, altele decât ardeiul dulce (Capsicum annuum); - Curry (produse pe bază de chilli) - Myristica fragrans (nușoară) - Myristica fragrans (macis) - Zingiber officinale (ghimbir) - Curcuma longa (șofran de India) (produse alimentare)	0904 21 10; ex 0904 22 00;  0904 21 90  0910 91 05;  0908 11 00; 0908 12 00; 0908 21 00; 0908 22 00; 0910 11 00; 0910 12 00; 0910 30 00;	10	India (IN)	10					10
4.	Semițe de pepene verde (egusi, <i>Citrullus Lanatus</i> ) și produse derivate (3) (produse alimentare)	ex 1207 70 00; ex 1106 30 90; ex 2008 99 99	10 30 50	Sierra Leone (SL)						50
	- Myristica fragrans (nușoară) - Myristica fragrans (macis) (Produse alimentare-mirodenii uscate)	0908 11 00; 0908 12 00; 0908 21 00; 0908 22 00;		Indonezia (ID)						20
6.	Stafide (struguri de vin) (produse alimentare)	0806 20		Uzbekistan (UZ)						50
	Stafide (struguri de vin) (produse alimentare)	0806 20		Afganistan (AF)						50
8.	Tăței uscați (produse alimentare)	ex 1902 11 00 ex 1902 19 10 ex 1902 19 90 ex 1902 20 10 ex 1902 20 30 ex 1902 20 91 ex 1902 20 99 ex 1902 30 10 ex 1902 30 10	10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 91	China (CN)						10

Notă:

(1) În cazul în care numai anumite produse de la orice cod trebuie să fie examinate și nu există nicio subdiviziune specifică a acestui cod în nomenclatura mărfurilor, codul este marcat prin „ex” (de exemplu, ex 1006 30: este inclus numai orezul Basmati destinat consumului uman direct).

(2) Nivelurile maxime stabilite pentru aflatoxine în arahide și în produsele derivate cuprinse în anexa la Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare, reprezintă valorile de referință.

#### **Precizări tehnice:**

- a) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Nivelurile maxime admise de contaminanți pentru produsele din coloana 3 a tabelului de mai sus, precum și metodele de prelevare a probelor și metodele de analiză se efectuează 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/EN7289/351/2007 și ale Regulamentului (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare;
- c) Produsele din coloana 3 a tabelului precum și frecvența de prelevare menționată în coloana 7 sunt în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1152/2009 al Comisiei din 27 noiembrie 2009 de impunere a unor condiții speciale aplicabile anumitor produse alimentare importate din anumite țări terțe din cauza riscurilor de contaminare a produselor respective cu aflatoxine și de abrogare a Deciziei 2006/504/CE, cu amendamentele ulterioare, și cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 669/2009, cu amendamentele ulterioare;
- d) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul direcției sanitar - veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București și/sau de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 401/2006, cu amendamentele ulterioare și Procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării micotoxinelor (cod: PS-06-DTSAONSRA), elaborată de ANSVSA;
- e) Proba pentru opinie suplimentară se prelevează, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor, cu amendamentele ulterioare, cu amendamentele ulterioare, și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;
- f) Costurile privind prelevarea, transportul și analiza probelor recoltate în vederea determinării contaminanților din produse de origine nonanimală importate în condiții speciale sau pe baza controalelor oficiale consolidate, sunt suportate de către operatorul economic în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 669/2009, cu amendamentele ulterioare, și cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1152/2009, cu amendamentele ulterioare.

### **C. CONTROLUL OFICIAL AL REZIDUURILOR DE PESTICIDE DIN ȘI / SAU DE PE PRODUSE ALIMENTARE**

<b>Nr. crt.</b>	<b>Produce de origine nonanimală</b>	<b>Locul de prelevare</b>	<b>Frecvența probelor recoltate</b>
2.		4.	5.
1.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>1</sup> lămâi, banane, gutui, caise, cireșe, prune, piersici, inclusiv nectarine și hibridi similari, kiwi, ananas, avocado, mango, țelină rădăcină, păstârnac rădăcină, pătrunjel rădăcină, cartofi dulci, ridichi, usturoi, ceapă, ceapă verde, vinete, pepene verde, pepene galben, pepene amar ( <i>Momordica charantia</i> ), dovlecei, gulii, brocoli, varză, varză creată,	Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import  Depozite de destinație ale produselor originare din țări terțe și state membre**	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri Ori de câte ori situația o impune O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la transporturile care nu

		conopidă, varză de Bruxelles, salată (în stare proaspătă sau congelată), mazăre (proaspătă sau congelată), fasole boabe, mazăre boabe, praz, țelină, ciuperci de cultură, secară sau ovăz, grâu, porumb  Ulei de măsline virgin (factorul de prelucrare a uleiului = 5, ținând seama de un randament standard al producției de ulei de măsline de 20 % din recolta de măsline)	Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele final de import  Ori de câte ori situația o impune  Maximum două probe pe an pentru fiecare matrice, pentru produsele originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ  Ori de câte ori situația o impune
2	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale	Făină de grâu	Unități de fabricare	O probă pe an pentru pentru fiecare județ  Ori de câte ori situația o impune  La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri  Ori de câte ori situația o impune
3	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale	Suc de portocale	Unități de fabricare  Posturile de inspecție la frontieră;  Punct final de import  Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre**	O probă pe an pentru fiecare unitate  Ori de câte ori situația o impune  La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri  Ori de câte ori situația o impune  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 punctele final de import  Ori de câte ori situația o impune  Maximum două probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ

				Ori de câte ori situația o impune
4	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale	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 Ori de câte ori situația o impune
5	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale	Fasole cu păstăie (proaspătă sau congelată)*** Morcovi*** Castraveți*** Portocale*** Mandarine*** Pere*** Cartofi*** Orez*** Spanac (proaspăt sau congelat)***	Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import  Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre**	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri Ori de câte ori situația o impune  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 punctele final de import  Ori de câte ori situația o impune Maximum două probe pe an pentru fiecare matrice, pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
6	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale	Mere	Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import  Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre**	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri. Ori de câte ori situația o impune 10% din numărul transporturilor de produse originare din țări terțe și state membre la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele final de import, pentru fiecare județ



			<p>Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre</p> <p>Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import</p> <p>Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre**</p>	<p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Maximum două probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine (cu excepția Turciei și Chinei) la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele finale de import</p> <p>20% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia și China care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele finale de import</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Maximum o probă pe an pentru produse provenite din țări terțe (cu excepția Turciei și Chinei) și state membre pentru fiecare județ</p> <p>Două probe pe an pentru produsele originare din Turcia și China pentru fiecare județ</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la</p>
7	<p>Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale<sup>1</sup></p>	Grapefruit		
8	<p>Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe</p>	Struguri de masă		

9	GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>1</sup>		<p>Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre**</p> <p>Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre</p> <p>Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import</p> <p>Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre**</p> <p>Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre</p>	<p>urmatoarele importuri</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>10% din numărul transporturilor de produse provenite din țări terțe și state membre pentru fiecare județ</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Maximum două probe pe an pentru produse provenite din țări terțe și state membre pentru fiecare județ</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine cu excepția Turciei, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele final de import.</p> <p>10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele final de import</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Maximum două probe pe an pentru produse provenite din țări terțe cu excepția Turciei și state membre pentru fiecare județ</p> <p>Două probe pe an pentru produse originare din Turcia pentru fiecare județ</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p>
	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale	Lamâi		

10	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>1</sup>	Ardei	Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri Ori de câte ori situația o impune O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine cu excepția Turciei, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele final de import. 10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele final de import Ori de câte ori situația o impune
11	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>2</sup>	<p>Produce alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate</p> <p>pepene amar (<i>Momordica charantia</i>), 0709 99 90 70, 0710 80 95 70,</p> <p>vinete; 0709 30 00, 0710 80 95 72</p> <p>Produce alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate</p>	<p>Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre</p> <p>Puncte de Intrare Desemnate;</p> <p>Puncte de Intrare Desemnate;</p>	<p>Maximum două probe pe an pentru produse provenite din țări terțe cu excepția Turciei și state membre pentru fiecare județ</p> <p>Două probe pe an pentru produse originare din Turcia pentru fiecare județ</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>10% din numărul transporturilor de produse originare din Republica Dominicană</p> <p>20% din numărul transporturilor de produse originare din Republica</p>

			fasole verde lungă ( <i>Vigna sesquipedalis</i> ), 0708 20 00 10, 0710 22 00 10, ardei (dulce și altul decât ardeii dulce) 0709 60 10, 0709 60 99 20, 0710 80 51, 0710 80 59 20, Ardei (altul decât ardeii dulce) produs proaspăt ( <i>Capsicum</i> spp.) 0709 60 99 20 Plante aromatice Frunze de coriandru 0709 99 90 72 Busuioc (sânt, dulce) 1211 90 86 20			Dominicană
12	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>3</sup>			Puncte de Intrare Desemnate;	10% din numărul transporturilor de produse originare din Tailanda	
13	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>4</sup>			Puncte de Intrare Desemnate;	10% din transporturilor de produse originare din Tailanda	
14	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>4</sup>		Produce alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate Fasole verde lungă 0708 20 00 10, 0710 22 00 10 Vinete 0709 30 00, ex.0710 80 95 72	Puncte de Intrare Desemnate;	20% din transporturilor de produse originare din Tailanda	
15	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>5</sup>		Produce alimentare fructe proaspete Portocale proaspete sau uscate 0805 10 20, 0805 10 80, Căpșuni 0810 10 00	Puncte de Intrare Desemnate;	10% din transporturilor de produse originare din Egipt	
16	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>1</sup>		Portocale proaspete sau uscate	Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine cu excepția Egiptului și aleatoriu la următoarele importuri	
				Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre**	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine cu excepția Egiptului, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de	

				inspecție la frontieră sau punctele final de import 10% din numărul transporturilor de produse originare din Egipt din care nu s-au prelevat probe în Punctele de Intrare Desemnate conform Regulamentului nr. 669/2009. Ori de câte ori situația o impune
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maximum trei probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Puncte de Intrare Desemnate	10% din numărul transporturilor de produse originare din Kenya
			Puncte de Intrare Desemnate	10% din numărul transporturilor de produse originare din Maroc
			Puncte de Intrare Desemnate	20% din numărul transporturilor de produse originare din Vietnam
			Puncte de Intrare Desemnate	20% din numărul transporturilor de produse originare din Vietnam
17	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>6</sup>	Produse alimentare – proaspete sau refrigerate: - mazăre cu păstaie – necurățată, (0708 10 00 40) - fasole cu păstaie – necurățată, (0708 20 00 40)		
18	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>7</sup>	Produse alimentare – plante aromatice - Mentă – 1211 90 86		
19	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>8</sup>	Produse alimentare – plante aromatice - frunze de coriandru 0709 99 90 72 - busuioc (sfânt, dulce) 1211 90 86 20 - mentă 1211 90 86 30 - pătrunjel 0709 99 90 40		
20	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>8</sup>	Produse alimentare proaspete Bame 0709 99 90 20 Ardei (altul decât ardeiul dulce <i>Capsicum spp</i> 0709 60 99 20		
21	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin	Rodii Căpșuni	Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine cu excepția Egiptului și aleatoriu la urmatoarele



	metode monoreziduale <sup>1</sup>		Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre**	importuri O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine cu excepția Egiptului la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele finale de import 10% din numărul transporturilor de produse originare din Egipt din care nu s-au prelevat probe în Punctele de Intrare Desemnate conform Regulamentului nr. 669/2009 10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia Ori de câte ori situația o impune Maximum trei probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
22	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>9</sup>	Produse alimentare – proaspete, refrigerate sau congelate Ardei (dulce și altul decât ardeiul dulce) ( <i>Capsicum</i> spp.) 0709 60 10; ex 0709 60 99 20; 0710 80 51; ex 0710 80 59 20	Puncte de Intrare Desemnate;	10% din numărul transporturilor de produse originare din Egipt
23	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>10</sup>	Produse alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate Ardei dulce ( <i>Capsicum annuum</i> ) 0709 60 10, 0710 80 51, Ardei dulce ( <i>Capsicum annuum</i> ) 0709	Puncte de Intrare Desemnate;  Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import	10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia  La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine cu excepția Turciei și Egiptului pentru ardei și aleatoriu la următoarele importuri
		Roșii	Depozite de destinație ale	O dată pe an de la fiecare

			produselor provenite din țări terțe și state membre**	unitate, pentru fiecare țară de origine, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele final de import 20% din numărul transporturilor de roșii originare din Turcia din care nu s-au prelevat probe în Punctele de Intrare Desemnate conform Regulamentului nr. 669/2009. 20% din numărul transporturilor de ardei originare din Turcia și Egipt din care nu s-au prelevat probe în Punctele de Intrare Desemnate conform Regulamentului nr. 669/2009. Ori de câte ori situația o impune
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maximum trei probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Puncte de Intrare Desemnate	20% din numărul transporturilor de produse originare din China
			Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine cu excepția Chinei și aleatoriu la următoarele importuri
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre**	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine cu excepția Chinei, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele final de import
24	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>1)</sup>	Pomelo proaspăt 0805 40 00 31, 0805 40 0039		
25	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>1)</sup>	Pomelo proaspăt		

				10% din numărul transporturilor de produse originare din China din care nu s-au prelevat probe în Punctele de Intrare Desemnate conform Regulamentului nr. 669/2009. Ori de câte ori situația o impune
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maximum trei probe pe an pentru produse provenite din țări terțe și state membre pentru fiecare județ
			Puncte de Intrare Desemnate	Ori de câte ori situația o impune
26	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>12</sup>	Produce alimentare Ceai, chiar aromatizat 0902		10% din numărul transporturilor de produse originare din China
27	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>13</sup>	Produce alimentare – proaspete sau refrigerate <i>Brassica oleracea</i> (alte <i>Brassica</i> comestibile, «broccoli chinezesc») 0704 90 90 40	Puncte de Intrare Desemnate	20% din numărul transporturilor de produse originare din China
28	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>1</sup>	Legume Fructe	Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din producția autohtonă, țări terțe și state membre
			Fabricarea sucurilor de fructe și legume	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din producția autohtonă, țări terțe și state membre
29	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>1</sup>	Cartofi	Unități de prelucrare și conservare a cartofilor	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din producția autohtonă, țări terțe și state membre
		Fructe	Fabricarea cidrului și a vinului din fructe	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din producția

				autohtonă, fără țări terțe și state membre
30	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale <sup>17</sup>	Produce alimentare Fasole uscată 0713 39 00	Puncte de Intrare Desemnate	50% din numărul produselor de origine din Nigeria

<sup>1</sup> Aldrin și Dieldrin (aldrin și dieldrin combinați exprimați în dieldrin)\*, Azinfos – metil\*, Azinfos-etil\*, Acefat\*, Acetamidrid\*, Acrinatri\*, Aldicarb (sumă de Aldicarb, Aldicarb Sulfoxid și Aldicarb Sulfone, exprimată în Aldicarb)\*, Atrazin, Azoxistrobin\*, Bifentrin\*, Bifentanol\*, Bromofos\*, Bromopropilat\*, Buprofezin\*, Bupirimat\*, Boscalid\*, Captan\*, Carbazoxim (sumă de Benomil și carbendazim exprimată în Carbendazim)\*, Clorfenapir\*, Clotianidin\*, Carbaril\*, Carbofuran\*, Carbosulfan\*, Ciproconazol\*, Ciprodil\*, Cihalotrin\*, Ciflutrin (sumă de 4 izomeri)\*, Cipermetrin (sumă de 4 izomeri)\*, Cipermetrin alfa\*, Clorpirifos\*, Clorpirifos – metil\*, Clorotalonil\*, Clorfenvinfos, Clorprofarm\* DDT (sumă de p,p'-DDT, o,p'-DDT, p,p'-DDE și p,p' DDD exprimată în DDT)\*, Deltametrin\*, Diazinon\*, Dicrotofos, Diafentiuron, Diclorfluamid\*, Diclorvos\*, Dicofof\*, Dicloran, Difenilamină\*, Dimetoat\*, Disulfoton, Difenoconazol\*, Endosulfan (sumă de izomeri alfa endosulfan, beta endosulfan și endosulfan sulfat exprimată în Endosulfan)\*, Endrin\*, EPN\*, Epoxiconazol\*, Etoprofos, Etion\*, Etofenprox\*, Fenclorfos, Fenarimol\*, Fenitroton\*, Fenvalerat /Esfenvalerat (sumă de RS/SR și izomeri RR/SS)\*, Fenhexamid\*, Fenpropatrin\*, Fention\*, Fipronil, Fenpropinorf, Flutriafol, Flusilazol, Flufenoxuron, Formetanat, Fenamidon, Flucitrat, Fluidoxonil\*, Fenoxicarb, Folpet\*, Formation, Forat, Heptaclor\*, Hexaclorbenzen\*, Hexaclorociclohexan HCH - izomerul alfa\*, Hexaclorociclohexan - HCH, izomerul beta\*, Hexafluoruron, Hexitriazol\*, Hexaconazol\*, Imidacloprid\*, Iprodion\*, Indoxacarb\*, Iprovalicarb\*, Izofenfos-metil, Kresoxim-metil\*, Lambda – Cihalotrin\*, Linuron\*, Lufenuron, Lindan (izomerul gama al hexaclorociclohexanului HCH)\*, Malation (sumă de Malation și Malafoxon exprimată în malation)\*, Mandipropamid, Metamidofos\*, Metidation\*, Metalaxil\*, Metconazol\*, Metiocarb\*, Metiocarb-sulfoxid\*, Metiocarb-sulfone\*, Metomil\*, Metribuzin, Mevinfos, Monocrotofos\*, Miclobutanil\*, Mepanipirim, Ometoat\*, Oxamyl\*, Oxadixil\*, Oxidemeton-metil\*, Paration\*, Paration-metil\*, Pacloutrazol, Pencicuron, Piriproxifen, Penconazol\*, Pendimetalin\*, Fosmet\*, Piraclostrobin\*, Prefenofos\*, Propamocarb\*, Permetrin- (sumă de cis- și trans-permetrin)\*, Pirimicarb\*, Pirimetamil\*, Pirimifos – metil\*, Procimidon\*, Procloraz\*, Fentoat\*, Fosalon\*, Propiconazol\*, Propoxur, Procloraz\*, Profenofos\*, Propargit\*, Propizamid\*, Piridaben\*, Protiofos, Resmetrin\*, Spiroxamin\*, Taufluvalinat\*, Tetradifon, Teflubenzuron, Teflutrin, Tiodicarb\*, Triadimenol\* (sumă de triadimenol și triadimenol)\*, Triazofos\*, Triflumuron, Trifluralin, Tebuconazol\*, Tebufenpirad\*, Tiabendazol\*, Tiametoxam (sumă de tiametoxam și clotianidin, exprimată în tiametoxam)\*, Tolilfluamid\*, Tolclofos-metil\*, Trifloxistrobin\*, Tiacloprid\*, Triflorin, Tiofanat-metil\*, Vinclozolin\*, Quinalfos, Zoxamid\*, 3-hidroxi Carbofuran

<sup>2</sup> acefat, aldicarb (sumă de aldicarb, sulfoxidul și sulfona acestuia, exprimată în aldicarb), carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), clorfenapir, clorpirifos, diafentiuron, diazinon, diclorvos, dicofof (sumă de izomeri p, p' și o,p'), dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), endosulfan (sumă de izomeri alfa și beta și endosulfan sulfat, exprimată în endosulfan), fenamidon, imidacloprid, malation (sumă de malation și malafoxon, exprimată în malation), metamidofos, metiocarb și metiocarb-sulfoxid și sulfonă, exprimată în metiocarb), metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), monocrotofos, oxamil, profenofos, propiconazol, tiabendazol, tiacloprid

<sup>3</sup> carbofuran (sumă de carbofuran și 3-hidroxi-carbofuran, exprimată în carbofuran), metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), triazofos, malation (sumă de malation și malafoxon, exprimată în malation), profenofos, protiofos, etion, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), triflorin, procimidon, formetanat (sumă de formetanat și sărurile sale, exprimată în formetanat hidroclorid)

<sup>4</sup> carbaril, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), carbofuran (sumă de carbofuran și 3-hidroxi-carbofuran, exprimată în carbofuran), clorpirifos, clorpirifos-metil, dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), etion, malation (sumă de malation și malaonon, exprimată în malation), metalaxil și metalaxil-M [metalaxil, inclusiv alte amestecuri de izomeri constituenți, inclusiv metalaxil-M (sumă de izomeri)], metamidofos, metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), monocrotofos, profenofos, protiofos, quinalfos, triadimefon și triadimenol (sumă de triadimefon și triadimenol), triazofos, dicrotofos, EPN, triforin

<sup>5</sup> carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), ciflutrin [ciflutrin, inclusiv alte amestecuri ale izomerilor constituenți (sumă de izomeri)], ciprodinil, diazinon, dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), etion, fenitroton, fludioxonil, hexaflumuron, lambda-cihalotrin, metiocarb (sumă de metiocarb și metiocarb-sulfoxid și sulfonă, exprimată în metiocarb), metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), oxamil, fentoat, tiofanat-metil.

<sup>6</sup> dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), clorpirifos, acefat, metamidofos, metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), diafentiuron, indoxacarb ca sumă a izomerilor S și R

<sup>7</sup> clorpirifos, cipermetrin [cipermetrin, inclusiv alte amestecuri ale izomerilor constituenți (sumă de izomeri)], dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), endosulfan (sumă de izomeri alfa și beta și endosulfan sulfat, exprimată în endosulfan), hexaconazol, paration-metil (sumă de paration metil și paraonon-metil, exprimată în paration-metil), metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), flutriafol, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim), miclobutanil, malation (sumă de malation și malaonon, exprimată în malation).

<sup>8</sup> carbofuran (sumă de carbofuran și 3-hidroxi-carbofuran, exprimată în carbofuran), carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), clorpirifos, profenofos, permetrin (sumă de izomeri), hexaconazol, difenoconazol, propiconazol, fipronil [sumă de fipronil și metabolitul sulfonă (MB46136), exprimată în fipronil], propargit, flusilazol, fentoat, cipermetrin [cipermetrin, inclusiv alte amestecuri ale izomerilor constituenți (sumă de izomeri)], metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), quinalfos, pencicuron, metidation, dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), fenbuconazol

<sup>9</sup> carbofuran (sumă de carbofuran și 3-hidroxi-carbofuran, exprimată în carbofuran), clorpirifos, cipermetrin [cipermetrin, inclusiv alte amestecuri ale izomerilor constituenți (sumă de izomeri)], ciproconazol, dicofol (sumă de izomeri p, p' și o,p'), difenoconazol, etion, flusilazol, folpet, procloraz (sumă de procloraz și metabolizii acestuia care conțin fracțiunea 2,4,6-triclorofenol, exprimată în procloraz), profenofos, propiconazol, tiofanat-metil și triforin

<sup>10</sup> metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), oxamil, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), diafentiuron, dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), formetanat (sumă de formetanat și sărurile sale, exprimată în formetanat hidrociorid), malation (sumă de malation și malaonon, exprimată în malation), procimidon, tetradifon, tiofanat-metil

<sup>11</sup> triazofos, triadimefon și triadimenol (sumă de triadimefon și triadimenol), paration-metil (sumă de paration- metil și paraonon-metil, exprimată în paration-metil), fentoat, metidation

<sup>12</sup> buprofezin, imidacloprid, fenvalerat și esfenvalerat (sumă de izomeri RS și SR); profenofos; trifluralin; triazofos; triadimefon și triadimenol (sumă de triadimefon și triadimenol), cipermetrin [cipermetrin, inclusiv alte amestecuri ale izomerilor constituenți (sumă de izomeri)]

<sup>13</sup> clorfenapir, fipronil [sumă de fipronil și metabolitul sulfonă (MB46136), exprimată în fipronil], carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), acetamiprid, și propiconazol

<sup>14</sup> diclorvos

**Notă:**



\* Substanță activă inclusă în programul comunitar de control, multianual și coordonat conform cu prevederile Regulamentul (UE) nr. 788/2012.  
 \*\* Depozitul de destinație reprezintă locul de destinație al produselor provenind din țări terțe, astfel cum este declarat în Documentul de intrare al produselor de origine nonanimală.  
 \*\*\* Produse incluse în programul comunitar de control, multianual și coordonat conform cu prevederile Regulamentul (UE) nr. 788/2012. Pentru aceste matrici de prelevare a un număr de minimum 17 probe.

**Precizări tehnice:**

- a) analizele se efectuează în laboratoare specializate, desemnate de ANSVSA;
  - b) nivelurile maxime admise de reziduuri de pesticide sunt în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE, cu amendamentele ulterioare, și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA, al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, al ministrului sănătății nr 12/181/380/2009 privind reziduurile de pesticide în și pe alimente și furaje de origine animală și vegetală;
  - c) metodele de prelevare a probelor se efectuează 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 Ghidului pentru prelevarea de probe din produse alimentare de origine nonanimală în vederea determinării concentrației de reziduuri de pesticide elaborat de ANSVSA;
  - d) prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul direcției sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene respectiv a municipiului București, precum și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră;
  - e) la stabilirea planului cifric la nivel județean sunt luate în considerare criteriile precum: numărul depozitelor de destinație a operatorilor economici care realizează activitatea de import și comerț intrațional, 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, depozit final de import și depozite de destinație, notificările SRAFF și rezultatele analizelor de laborator privind depășirile limitelor maxime admise din anii precedenți, precum și de prevederile Regulamentului (UE) nr. 788/2012 și prevederile Regulamentului (CE) nr. 669/2009, cu amendamentele ulterioare;
- Sistemul de control al operatorului economic trebuie să îndeplinească următoarele criterii:

- i) să fie proiectat pentru o perioadă de cel puțin trei ani;
- ii) să specifice tipul pesticidelor monitorizate din și de pe produsele alimentare, cu planificarea anuală a acestora;
- iii) să specifice tipul produselor alimentare care sunt monitorizate, cu planificarea anuală a acestora;
- iv) să conțină date cu privire la: procedura de prelevare utilizată, strategia de prelevare utilizată, limitele maxime admise care se aplică la interpretarea rezultatelor de laborator.

Frecvența de monitorizare prin prelevare de probe a unui operator economic se stabilește în funcție de evaluarea sistemului de control aplicat de acesta.

f) în cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare, se prelevează probe și pentru următoarele loturi ce provin din țări terțe sau state membre 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.

g) în cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoieli cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii 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. Funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare opozabile fiecărui caz în parte.

h) proba pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se va păstra de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;

i) Dacă în urma analizei probei de laborator lotul se clasifică ca fiind neconform operatorul este informat imediat.

În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru DSVSA responsabil 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 buletinul de analiză obținut în urma testării probei pentru opinie suplimentară. 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 caz de litigiu se inițiază analiza probei de referință în laboratorul național de referință care utilizează metode de referință/de confirmare. Rezultatul obținut în urma analizării probei de referință este cel care stabilește, în final, conformitatea lotului. Costurile privind analiza probei de referință sunt suportate de operator;

j) în cazul loturilor neconforme la import se aplică procedura specifică denumită „Procedură privind controlul oficial pentru loturile neconforme la import” COD: PS-04-DGSA, elaborată de ANSVSA;

k) orice modificare a legislației la nivel european, aplicabilă direct statelor membre va fi luată în considerare în controlul oficial atât în ceea ce privește produsele alimentare, modul de prelevare cât și frecvența controalelor fizice,

l) Supravegherea unităților cu activitate în domeniul alimentar se face în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, pentru verificarea respectării normelor stabilite în Regulamentul (CE) nr. 369/2005, cu amendamentele ulterioare, și a prevederilor art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind igiena produselor alimentare, 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 verificarea conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;

m) în cadrul controlului oficial inspectorii 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 înlocuire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare.

#### **D. CONTROLUL OFICIAL AL UNITĂȚILOR CARE PROCESEAZĂ, DEPOZITEAZĂ ȘI VALORIFICĂ PRODUSE DE ORIGINE NONANIMALĂ**

Nr. crt.	Unitatea	Frecvența controlului oficial*
1.	2.	3.
1.	Fabricarea pâinii	

2.	Fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie, (plăcinte, chec, tarte, specialități de panificație, etc)
3.	Fabricarea pâinii, fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie, (plăcinte, chec, tarte, specialități de panificație, etc)
4.	Fabricarea produselor de morărit
5.	Fabricarea biscuiților și pișcoturilor, fabricarea prăjiturilor și a produselor conservate de patiserie, produselor "uscate" de panificație; produselor pentru gustări, dulci sau sărate.
6.	Fabricarea amidonului și a produselor din amidon
7.	Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor
8.	Fabricarea sucurilor de fructe și legume
9.	Fabricarea uleiurilor și grăsimilor vegetale
10.	Fabricarea margarinei și a altor produse comestibile similare
11.	Prelucrarea și conservarea cartofilor
12.	Fabricarea zahărului
13.	Fabricarea produselor din cacao, a ciocolatei și a produselor zaharoase
14.	Fabricarea macaroanelor, pastelor făinoase, tăițelilor, cuș-cuș-ului și a altor produse făinoase similare
15.	Prelucrarea ceaiului și a cafelei
16.	Fabricarea condimentelor (maioneză, muștar, oțet, ketchup, mirodenii, sosuri picante, etc)
17.	Fabricarea altor produse alimentare
18.	Fabricarea băuturilor alcoolice distilate și a alcoolului etilic de fermentație
19.	Fabricarea vinurilor din struguri
20.	Fabricarea cidrului și a vinului din fructe
21.	Fabricarea altor băuturi nedistilate, obținute prin fermentare
22.	Fabricarea berii
23.	Fabricarea malțului
24.	Fabricarea înghețatei
25.	Producția de băuturi răcoritoare nealcoolice (băuturi nealcoolice aromatizate și/sau îndulcite: limonadă, oranjadă, cola, băuturi energizante, băuturi din fructe, ape tonice, etc)
26.	Producția de ape minerale
27.	Producția de ape de izvor
28.	Producția de alte ape îmbuteliate
29.	Depozite de semințe de consum
30.	Depozite de legume și fructe
31.	Depozite de alte produse alimentare
32.	Comerț cu ridicata
33.	Comerț cu amănuntul exclusiv supermarketuri / hipermarketuri
34.	Supermarket / hipermarket
35.	Restaurante inclusiv fast food
36.	Baruri

37.	Cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)
38.	Unități de îmbuteliere, ambalare
39.	Unități pentru fabricarea cerealelor pentru micul dejun, tratarea termică a cerealelor prin expandare
40.	Unități de fabricare a produselor alimentare congelate
41.	Unități pentru producția, procesarea și comercializarea ciupercilor
42.	Unități de comercializare a produselor alimentare de origine nonanimală congelate

**Notă:**

\* Frecvența supravegherii și controlului unităților care procesează, depozitează și valorifică produse de origine nonanimală prin control, menționată în tabelul de mai sus, se stabilește și se aplică în funcție de clasificarea unităților în categorii de risc conform Regulamentul (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare, și art. 11 alin. (6) la Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, după cum urmează:

1. Pentru unitățile cu activitate în domeniul alimentar cu risc crescut, respectiv cele care au obținut punctajul > 42 la evaluarea unității, controlul se va realiza o dată la 2 luni;
2. Pentru unitățile cu activitate în domeniul alimentar cu risc mediu, respectiv cele care au obținut punctajul între 30 și 42 la evaluarea unității, controlul se va realiza o dată la 4 luni;
3. Pentru unitățile cu activitate în domeniul alimentar cu risc scăzut, respectiv cele care au obținut punctajul < 30 la evaluarea unității, controlul se va realiza o dată pe an;

La realizarea controlului oficial al unităților care procesează, depozitează și valorifică produse de origine nonanimală se iau în considerare toate tipurile de riscuri specifice domeniului de activitate.

Evaluarea unităților și clasificarea acestora în categorii de risc se realizează anual în etapa preliminară planificării activității de control conform frecvenței stabilite în prezentele norme metodologice pentru unitățile din tabelul D de la punctele 1 la 28 și de la punctele 39 la 42 și o dată la doi ani pentru unitățile de la punctele 29-38. Planificarea activității de control, conform frecvenței stabilite în prezentele norme metodologice, se va realiza în funcție de rezultatul ultimei evaluări efectuate. Dacă în urma controlului se constată că nu mai sunt îndeplinite condițiile care au stat la baza clasificării și încadrarea în categoria de risc se realizează reevaluarea unității

Operatorul poate solicita reevaluarea pentru reîncadrarea în categorii de risc, nu mai mult de o dată pe an.

Evaluarea unităților și clasificarea acestora în categorii de risc se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA.

**Precizări tehnice:**

a) 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. Costurile privind desfășurarea activității de recontrol sunt suportate de operatorul cu activitate în domeniul alimentar, tarifele aplicate fiind cele stabilite de ANSVSA prin actele normative specifice în vigoare la data efectuării recontrolului.

b) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoiele cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii 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 instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare. opozabile fiecărui caz în parte.

c) 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 vor fi însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice.

## D1. Criterii microbiologice

Nr. crt.	Produsul	Examen de laborator	Punctul de prelevare	Frecvența recoltării probelor
1.	2. Legume și fructe tăiate (gata pentru a fi consumate)	3. <i>Salmonella</i>	4. Produce introduse pe piață în timpul perioadei lor de valabilitate	5. Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Supermarket/ hipermarket	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Restaurante inclusiv fast food	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
		<i>Escherichia coli</i>	Sfârșitul procesului de fabricație în:	
			Supermarket/ hipermarket	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Restaurante inclusiv fast food	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
2.	Sucuri de legume și fructe nepasteurizate (gata pentru a fi consumate)	<i>Salmonella</i>	Produce introduse pe piață în timpul perioadei lor de valabilitate	
			Supermarket/ hipermarket	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Restaurante inclusiv fast food	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Baruri	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
		<i>Escherichia coli</i>	Sfârșitul procesului de fabricație	
			Supermarket/ hipermarket	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Restaurante inclusiv fast food	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Baruri	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune





		aerobi mezofili la 37°C/ml			
		<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 Număr total de germeni aerobi mezofili la 22°C/ml Număr total de germeni aerobi mezofili la 37°C/ml	Producția de apă de izvor		O dată pe an pentru fiecare unitate Ori de câte ori situația o impune
6	Alimente gata pentru consum (care conțin ingrediente de origine nonanimală)	<i>Listeria monocytogenes</i>	Restaurante inclusiv fast food, Cantine, alte unități de preparare a hranei (catering) Supermarket / hipermarket		Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
7	Produse alimentare – plante aromatice Frunze de coriandru 0709 90 90 Busuioc (sfânt, dulce) 1211 90 85 Mentă 1211 90 85	<i>Salmonella</i>	Puncte de Intrare Desemnate Punct final de import  Depozite de destinație ale produselor Depozite		10% din numărul transporturilor de produse originare din Tailandă  O dată pe an pentru fiecare unitate

**D1.1. Criterii microbiologice stabilite conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 27/2011 privind aprobarea criteriilor microbiologice și de igienă care se aplică produselor alimentare, altele decât cele menționate în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei din 15 noiembrie 2005 privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare**

Nr. crt.	Produsul	Examen de laborator	Punctul de prelevare	Frecvența prelevării
1	Torturi și prăjituri cu creme, frișcă, fructe	<i>Enterobacteriaceae</i>	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune

2	Condimente și amestecuri de condimente	<i>Enterobacteriaceae</i> Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Fabricarea condimentelor și amestecuri de condimente Unități ambalare condimente și amestecuri de condimente	O dată pe an de la fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
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	O dată pe an de la fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
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	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
5	Alune, nuci (miez)	Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului tehnologic</i> Depozite Unități de sortare, ambalare	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
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	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
7	Semințe de consum	Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului tehnologic</i> Depozite de semințe de consum Unități de sortare, ambalare	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
8	Ceai (plantă pentru infuzie)	Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului tehnologic</i> Unități de fabricarea a ceaiului Unități de sortare, ambalare	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
9	Paste făinoase (inclusiv cu umpluturi)	<i>Enterobacteriaceae</i> Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Unități producție paste făinoase	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
10	Făinuri pentru panificație	Drojii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Fabricarea produselor de morărit	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune

**Precizări tehnice:**

- a) Condițiile microbiologice pentru produsele din tabelul D1 trebuie să fie în conformitate cu prevederile cuprinse în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, în Legea nr. 458/2002 privind calitatea apei potabile, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 1020/2005 pentru aprobarea Normelor tehnice de exploatare și comercializare a apelor minerale naturale, cu modificările și completările ulterioare;
- b) Condițiile microbiologice pentru produsele din tabelul D1.1 trebuie să fie în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 27/2011;
- c) Criteriile microbiologice din tabelul D1.1 sunt criterii care indică gradul de acceptabilitate al funcționării procesului de producție. Aceste criterii nu se aplică produselor introduse pe piață. Acestea stabilesc o valoare de referință a contaminării, la depășirea căreia se impun măsuri corective destinate să mențină igiena procesului în conformitate cu legislația în domeniul alimentar.
- d) La stabilirea planului cifric la nivel județean privind planificarea probelor sunt luate în considerare criterii precum: numărul și mărimea unității, capacitatea depozitelor, sistemul de control al operatorului, notificările transmise prin intermediul Sistemului Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje 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 analizei riscului în punctele critice de control (HACCP).
- e) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- f) Prelevarea se realizează prin metode diferite de prelevare în funcție de produs, în conformitate cu procedura specifică "Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea testării microbiologice" COD: PS-01-DGSA, elaborată de ANSVSA. Pentru probele care nu sunt prelevate în ambalajul final se utilizează tehnici aseptice de prelevare. Pentru fiecare probă prelevată se vor folosi 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 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;
- g) Prelevarea și transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA;
- h) Proba pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se va păstra de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, și se consenmează în procesul-verbal de prelevare;
- i) Dacă în urma analizei probei de laborator lotul se clasifică ca fiind neconform operatorul este informat imediat.
- În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru DSVSA responsabil 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 buletinul de analiză obținut în urma testării probei pentru opinie suplimentară. 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 caz de litigiu se inițiază analiza probei de referință în laboratorul național de referință care utilizează metode de referință/de confirmare. Rezultatul obținut în urma analizării probei de referință este cel care stabilește, în final, conformitatea lotului. Costurile privind analiza probei de referință sunt suportate de operator
- j) 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 vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

k) Supravegherea unităților cu activitate în domeniul alimentar se face în conformitate cu prevederile Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, pentru verificarea respectării normelor și a criteriilor stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, și a prevederilor 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 operatorii;

l) Orice modificare a legislației la nivel european, aplicabilă direct statelor membre va fi luată în considerare în controlul oficial atât în ceea ce privește produsele alimentare, modul de prelevare cât și frecvența controalelor fizice.

#### **D2. Examine de laborator pentru stabilirea eficienței operațiunilor de igienizare în unități care procesează, depozitează și valorifică produse alimentare de origine nonanimală**

<b>Teste de sanitație</b>	<b>Frecvența controlului</b>	<b>Locul de prelevare</b>	<b>Examen microbiologic</b>
1.	2.	3.	4.
- suprafețe de lucru care vin în contact cu produsul alimentar - ustensile, recipiente - utilaje - echipamente de protecție	Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering) –	Număr total de germeni (NTG) Bacterii coliforme
- mâini	Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	<i>Enterobacteriaceae</i> <i>Stafilococ coagulazo-pozitiv</i>
Aeromicrofloră	Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Număr total de germeni (NTG) Numărul total de drojdii și mucegaiuri
Recipienti de sticlă, metal, material plastic inclusiv capace, capace	Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Număr total de germeni (NTG) Bacterii coliforme
Ambalaje polietilenă, polistiren	Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Număr total de germeni (NTG) Bacterii coliforme Numărul total de drojdii și mucegaiuri



**Precizări tehnice:**

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

b) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

c) 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 vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

d) Probă de laborator trebuie să fie păstrată astfel încât caracteristicile microbiologice să nu fie modificate. 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 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;

e) Prelevarea se realizează în conformitate cu procedura specifică "Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea testării microbiologice".  
COD: PS-01-DGSA, elaborată de ANSVSA;

f) Prelevarea și transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA;

h) 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 operatorii.

**E. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND CARACTERISTICILE DE CALITATE ALE PRODUSELOR ALIMENTARE**

Nr. crt.	Produs	Examen de laborator	Locul de prelevare	Frecvența prelevării
1.	Grâu <sup>1</sup>	Conținutul maxim de umiditate	Depozit/siloz	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
2.	Sucuri de legume <sup>2</sup>	Substanța uscată solubilă (exclusiv adaosul de sare sau de zahăr), % grade refractometrice, la 20°C,	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
3.	Maioneze și sosuri de maioneze <sup>3</sup>	Aciditatea exprimată în acid acetic (%)	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
4.	Vin <sup>4</sup>	Concentrația alcoolică Conținut în zaharuri Alcoolul metilic	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
5.	Băuturi alcoolice distilate <sup>5</sup>	Concentrația alcoolică Alcoolul metilic Conținutul în substanțe volatile Extract sec total	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ

6.	Bulion și pastă de tomate <sup>6</sup>	Conținut de substanță uscată solubilă	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
7	Ape utilizate ca materie prima	Conținut de bor	Unități de îmbuteliere ape de izvor <sup>7</sup>	Trimestrial de la fiecare unitate
			Unități de îmbuteliere ape minerale <sup>8</sup>	Trimestrial de la fiecare unitate

**Notă:**

<sup>1)</sup> 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;

<sup>2)</sup> 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;

<sup>3)</sup> pentru maioneze și sosuri de maioneze criteriile de calitate sunt în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor, ministrului sănătății și familiei și președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 495/997/10/2002 privind modificarea și completarea 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;

<sup>4)</sup> pentru vin, criteriile de calitate sunt stabilite prin Regulamentul (CE) nr. 110/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 15 ianuarie 2008 privind defnirea, desemnarea, prezentarea 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. 244/2002, republicată, cu modificările ulterioare, prin Hotărârea Guvernului nr. 769/2010 pentru aprobarea normelor metodologice de aplicare a legii viei și vinului în sistemul organizării comune a pieței vitivinicole nr.244/2002, precum și prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al ministrului sănătății și familiei nr.541/1025/2002 privind notificarea metodelor comunitare de analiză aplicabile în sectorul vinului;

<sup>5)</sup> 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 defnirea, descrierea, prezentarea și etichetarea băuturilor tradiționale românești;

<sup>6)</sup> 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.

<sup>7)</sup> pentru apele minerale se monitorizează conținutul de bor în conformitate cu prevederile Legii nr. 458/2002 privind calitatea apei potabile, republicată.

<sup>8)</sup> pentru aprobarea Normelor tehnice de exploatare și comercializare a apelor minerale naturale, cu modificările și completările ulterioare, și Ordinul președintelui Agenției Naționale pentru Resurse Minerale nr. 5/2012 privind aprobarea Listei apelor minerale naturale recunoscute în România.

**Precizări tehnice:**

a) Analizele se efectuează la laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;

- b) Prelevarea și transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către inspectorii desemnați ai DSVSA, din cadrul compartimentului/serviciului de siguranța alimentelor;
- c) În cazul în care în urma controlului oficial se constată o neconformitate cu privire la calitatea produselor alimentare sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator, în scopul verificării criteriilor de calitate.
- d) 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 operatorii.

#### F. CONTROLUL OFICIAL AL PRODUSELOR ALIMENTARE ECOLOGICE

Nr. crt.	Denumire parametru testat	Produs controlat	Locul de prelevare	Frecvența recoltării probelor
1	Reziduuri de Pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale	Legume Fructe Cereale <b>Produse procesate</b> 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; Punct final de import	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri Ori de câte ori situația o impune
2	Cadmium	Cereale Soia Legume Fructe Ciuperci	Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune
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	Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune

	vinuri aromatizate și cocktailuri din vinuri aromatizate	
--	--	--

#### Precizări tehnice:

a) Produsele ecologice sunt definite conform Regulamentului (CE) nr. 834/2007 al Consiliului din 28 iunie 2007 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice, precum și de abrogare a Regulamentului (CEE) nr. 2092/91, cu amendamentele ulterioare, și Regulamentului (CE) nr. 889/2008 al Comisiei din 5 septembrie 2008 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 834/2007 al Consiliului privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice în ceea ce privește producția ecologică, etichetarea și controlul.

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 se efectuează 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/EN7289/351/2007;

d) Nivelurile maxime admise de reziduuri de pesticide sunt în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE, cu amendamentele ulterioare, și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA, al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, al ministrului sănătății nr. 12/181/380/2009;

e) Prelevarea probelor în vederea determinării reziduurilor de pesticide se realizează 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 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 în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1882/2006 și ale Regulamentului (CE) nr. 333/2007.

g) Prelevarea de probe precum și transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră;

h) Proba pentru opinie suplimentară se prelevează, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare și se conservează în procesul-verbal de prelevare;

i) În cazul loturilor neconforme de produse ecologice se aplică legislația specifică în vigoare pentru produsele ecologice,

j) În cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislației 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 operatorii.

#### G. CONTROLUL OFICIAL AL ALERGENILOR DIN PRODUSE ALIMENTARE

Nr. Crt.	Alergen	Produs controlat	Locul de prelevare	Frecvența recoltării probelor
1	2	3	4	5
1	Alune de	Cereale pentru micul dejun care nu conțin alune de pădure	Unitați de fabricare	Semestrial/unitate și ori de câte ori

	pădure (Corylus avellana)	sau arahide, Musli care nu conțin alune de pădure sau arahide, 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	Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	situația o impune <sup>(1)</sup> La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune
2	Arahide și produse derivate (Arachis hypogaea)	Cereale pentru micul dejun care nu conțin alune de pădure sau arahide,, 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 Musli care nu conțin alune de pădure sau arahide, Produse de patiserie care nu conțin migdale	Unități de fabricare Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	Semestrial/unitate și ori de câte ori situația o impune <sup>(1)</sup> La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune
3	Migdale	Cereale pentru micul dejun care nu conțin migdale	Unități de fabricare Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi 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 Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi 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 Unități de comercializare Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune



**Notă;**

(<sup>1</sup>) Prelevarea de probe se realizează numai în cazul în care produsul nu este etichetat corespunzător

**Precizări tehnice:**

a) Cerințele privind etichetarea alergenilor sunt prevăzute în Directiva 2003/89/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 10 noiembrie 2003 de modificare a Directivei 2000/13/CE privind indicarea ingredientelor prezente în produsele alimentare;

b) Analizele se efectuează la laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;

c) Prelevarea și transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către inspectorii desemnați ai DSVSA, din cadrul compartimentului/biroului de siguranța alimentelor;

d) Probă pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se va păstra de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;

e) 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;

f) În cazul în care în urma inspecției 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 vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentul program;

g) 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 operatorii.

**H. CONTROLUL OFICIAL AL ADITIVILOR/SUBSTANTELOR INTERZISE ÎN ALIMENTE**

Nr. crt.	Aditivi /Substanțe interzise	Produsul	Locul de prelevare	Frecvența prelevării de probe
1.	Tartrazina (E102)	3 Paste făinoase Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe Produse zaharoase	4 Unități de fabricare Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	5 O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune
2.	Para Red	Sosuri roșii Pastă tomate, bulion, Ketchup	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
		Boia	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
			Unități de ambalare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune,

3.	Sunset Yellow (E 110)	Paste făinoase Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe Produce zaharoase	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune
4.	Amarant (E 123)	Paste făinoase Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
5.	Eritrozina (E 127)	Paste făinoase Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe Produce zaharoase	Unități de fabricare Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune
6.	Sulfiiți (E220, E221, E222, E223, E224, E226, E227, E228)	Fructe și legume deshidratate Siropuri de fructe Pasta de tomate, bulion Legume și fructe conservate în oțet, ulei sau saramură (exclusiv măslină și ardei grași în saramură) Muștar (exclusiv muștar de dijon) Conserve de fructe (paste de fructe, marmelade, jeleuri, gemuri) Vinuri	Unități de fabricare Depozitul de destinație(*) Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import	Semestrial/unitate și ori de câte ori situația o impune O dată pe an pentru fiecare unitate pentru fiecare țară de origine și pentru fiecare furnizor La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri
7.	Benzoați (E210, E211, E212, E213)	Băuturi răcoritoare, sucuri de fructe Siropuri de fructe Pasta de tomate, bulion Legume conservate în oțet saramură sau ulei (exclusiv de măslină) Conserve fructe (gemuri, jeleuri, paste de fructe, marmelade)	Unități de fabricare Unități de fabricare Depozitul de destinație(*) Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune, O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune, O dată pe an pentru fiecare unitate pentru fiecare țară de origine și pentru fiecare furnizor Ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri
8	Acid malic (E 296)	Vinuri	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune,
9	Acid tartric (E 334)	Vinuri	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune,

10	Aspartam (E951)	Băuturi răcoritoare Sosuri Conserve de fructe (gemuri, jeleuri, marmelade, paste de fructe) Muștar	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
11.	Zaharina (E954) și sărurile sale de Na, Ca, K	Băuturi răcoritoare Sosuri Muștar Conserve de fructe (gemuri, jeleuri, paste de fructe, marmelade)	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
12	Acesulfam (E950)	Băuturi răcoritoare Sosuri Conserve de fructe (gemuri, jeleuri, marmelade, paste de fructe) Muștar	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
13	Coloranți Sudan	Boia Sosuri roșii Pastă tomate, bulion, Ketchup	Depozitul de destinație(*)  Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru fiecare țară de origine și pentru fiecare furnizor, Ori de câte ori situația o impune  La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la urmatoarele importuri  O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune

#### Precizări tehnice:

- a) 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;
- b) Nivelurile maxime de doză admisibilă pentru aditivii din tabel sunt în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului sănătății publice și al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr.438/295/2002 pentru aprobarea Normelor privind aditivii alimentari destinați utilizării în produsele alimentare pentru consumul uman, cu modificările și completările ulterioare, și ale Regulamentului (CE) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari, cu amendamentele ulterioare;
- c) Analizele se efectuează la laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- d) Prelevarea probelor se realizează în conformitate cu procedura specifică "Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea determinării conținutului de aditivi și de substanțe interzise" COD: PS-07-DGSA, elaborată de ANSVSA. Prelevarea și transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA;
- e) Proba pentru opinie suplimentară se prelevează, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;
- f) Dacă în urma analizei probei de laborator lotul se clasifică ca fiind neconform operatorul este informat imediat.

În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru DSVSA responsabilă 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 buletinul de analiză obținut în urma testării probei pentru opinie suplimentară. 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 caz de litigiu se inițiază analiza probei de referință într-un laborator acreditat care utilizează metode de referință/de confirmare. Rezultatul obținut în urma analizării probei de referință este cel care stabilește, în final, conformitatea lotului. Costurile privind analiza probei de referință sunt suportate de operator;

g) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se vor preleva probe și pentru următoarele loturi ce provin din import sau producție autohtonă cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise;

h) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoiele cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii 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. Funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare opozabile fiecărui caz în parte;

i) 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 vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

j) 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;

k) În cadrul controlului oficial inspectorii verifică existența și implementarea unor sisteme și/sau proceduri privind respectarea cerințelor de trasabilitate în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 178/2002.

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

Nr. crt.	Produsele controlate	Locul de prelevare	Frecvența recoltării probelor
1.	2.	3.	4.
1.	Legume și fructe	Depozite de legume și fructe / supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Trimestrial, maximum 3 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune

2	<p>Legume, plante, rădăcini și tuberculi alimentari</p> <p>Fruite comestibile; coajă de agrume și de pepene galben</p> <p>Cafea, ceai și condimente, cu excepția maté-ului</p> <p>Cereale</p> <p>Produce de panificație; malț; amidoane și fecule; gluten; inulină</p> <p>Semințe și fructe oleaginoase; sămburi, semințe și fructe diverse; plante industriale și medicinale; pate și furaje</p> <p>Uleiuri vegetale stabile, fluide sau solide, brute, epurate sau rafinate</p> <p>Grăsimi și uleiuri animale sau vegetale hidrogenate, chiar și rafinate, dar nepreparate</p> <p>Margarină, înlocuitor de osânză și alte grăsimi alimentare preparate</p> <p>Zahăr din sfeclă și din trestie, în stare solidă</p> <p>Alte tipuri de zahăr; siropuri; înlocuitori de miere, chiar și amestecați cu miere naturală; zahăr și melasă caramelizate</p> <p>Boabe de cacao întregi și zdrobite, brute sau măcinate</p> <p>Preparate din legume, zarzavaturi, fructe și alte plante sau părți din plante</p> <p>Must de struguri parțial fermentați, chiar dacă fermentația este oprită prin alt procedeu decât cu ajutorul alcoolului</p> <p>Vin din struguri proaspeți; must de struguri proaspeți oprit din fermentație (inclusiv mistelă)</p> <p>Bere</p> <p>Glucoză și siropul de glucoză</p> <p>Lactoză și siropul de lactoză</p> <p>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</p> <p>Porumb zaharat, nefiert sau fiert în apă sau abur, congelat</p> <p>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</p> <p>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</p> <p>Ciocolată și alte preparate alimentare cu conținut de cacao</p> <p>Paste alimentare, fie fierte, spaghete, macaroane, tăiței, lasagna,</p>	<p>Posturi de inspecție la frontieră, Punct final de import</p> <p>Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre</p> <p>Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate</p>	<p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine</p> <p>O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la transporturile care nu au fost prelevate în posturi de inspecție la frontieră sau punctele finale de import</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Trimestrial, maximum 3 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din statele membre și țări terțe</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p>
---	--	---	--



	<p>gnochi, ravioli, cannelloni, cu excepția pastelor alimentare umplute</p> <p>Produce 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)</p> <p>Produce 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</p> <p>Porumb zaharat (Zea mays var. Saccharata) preparat sau conservat în oțet sau acid acetic</p> <p>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</p> <p>Preparate pe bază de cafea</p> <p>Preparate pe bază de ceai sau maté</p> <p>Înlocuitori prăjiți de cafea, cu excepția cicorii prăjite</p> <p>Drojdii de panificație, uscate sau nu</p> <p>Ciuperci de cultură</p>		
3.		<p>Comercializare la locul de producție</p> <p>Unități de prelucrare și procesare</p> <p>Unități de comerț cu amănuntul (supermarket/ hipermarket, magazine specializate)</p> <p>Posturi de inspecție la frontieră, Punct final de import Depozite de destinație (*)</p> <p>Depozite de destinație</p>	<p>O dată pe an pentru fiecare producător din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune</p> <p>O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune</p> <p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Trimestrial de la maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre Ori de câte ori situația o impune</p>
4.	<p>Ciuperci proaspete sau refrigerate, altele decât ciupercile de cultură (NC 0709 51, 0709 59)</p>		

			Unități de prelucrare și procesare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune
5	Ciuperci congelate (nefierte sau fierte în apă sau aburi), altele decât ciupercile de cultură (NC 0710 80 69)		Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import Depozite de destinație (*) Depozite de destinație	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune Trimestrial de la maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre Ori de câte ori situația o impune O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune
6	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 Punct final de import Depozite de destinație (*) Depozite de destinație	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune Trimestrial de la maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre Ori de câte ori situația o impune O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune
7	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)		Unități de prelucrare și procesare Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import Depozite de destinație (*) Depozite de destinație	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune Trimestrial de la maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre Ori de câte ori situația o impune O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune
8	Ciuperci, preparate sau conservate în oțet sau acid acetic, altele decât ciupercile de cultură (NC 2001 90 50)		Unități de prelucrare și procesare Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import Depozite de destinație (*)	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune

		Depozite de destinație	Trimestrial de la maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre Ori de câte ori situația o impune O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune
		Unități de prelucrare și procesare	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune
9	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 Punct final de import Depozite de destinație (*) Depozite de destinație	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune Trimestrial de la maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din state membre Ori de câte ori situația o impune
10	Produse alimentare(**) destinate consumului uman fie imediat, fie după prelucrare, originare sau expediate din Japonia -	Unități de prelucrare și procesare Puncte de intrare desemnate	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune 5 % din transporturi originare sau expediate din Japonia

**Notă:**

(\*) Depozitul de destinație reprezintă locul de destinație al produselor provenind din țări terțe, așa cum este declarat în Documentul de intrare al produselor de origine nonanimală.

Nivelurile maxime admise sunt prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1609/2000 al Comisiei din 24 iulie 2000 de stabilire a unei liste de produse excluse din domeniul de aplicare al Regulamentului (CEE) nr. 737/90 al Consiliului privind condițiile de import pentru produsele agricole originare din țările terțe în urma accidentului produs la centrala nucleară de la Cernobâl, în Regulamentul (CE) nr. 1635/2006 al Comisiei din 6 noiembrie 2006 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CEE) nr. 737/90 al Consiliului privind condițiile de import al produselor agricole originare din țările terțe în urma accidentului produs la centrala nucleară de la Cernobâl, în Regulamentul (CE) nr. 733/2008 al Consiliului din 15 iulie 2008 privind condițiile de import al produselor agricole originare din țările terțe în urma accidentului produs la centrala nucleară de la Cernobâl, precum și 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 maxime admise de contaminare radioactivă a produselor alimentare și furajere, după 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 nuclearo-electrică de la Cernobâl.

(\*\*) Limitele maxime admise sunt prevăzute în Anena II și Anexa III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 996/2012 al Comisiei 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. 284/2012.

### **Precizări tehnice:**

- a) Analizele se efectuează în laboratoare specializate, desemnate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;
- b) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul direcției sanitar - veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, precum și de către inspectorii Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor din posturile de inspecție la frontieră;
- c) Proba pentru opinie suplimentară se prelevează, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;

d) Dacă în urma analizei probei de laborator lotul se clasifică ca fiind neconform operatorul este informat imediat. În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru direcției sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene respectiv a municipiului București responsabilă 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 buletinul de analiză obținut în urma testării probei pentru opinie suplimentară. 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 caz de litigiu se inițiază analiza probei de referință într-un laborator acreditat care utilizează metode de referință/de confirmare. Rezultatul obținut în urma analizării probei de referință este cel care stabilește, în final, conformitatea lotului. Costurile privind analiza probei de referință sunt suportate de operator;

e) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se vor preleva probe și pentru următoarele loturi ce provin din țări terțe, state membre sau producție autohtonă cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise;

f) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoiele cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii 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 instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare. opozabile fiecărui caz în parte.

g) În cazul loturilor neconforme la import se aplică procedura specifică „Procedură privind controlul oficial pentru loturile neconforme la import” COD: PS - 04-DGSA, elaborată de ANSVSA;

h) 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 vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

i) 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.

**J. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND TRATAREA CU RADIATII IONIZANTE A PRODUSELOR ALIMENTARE ȘI A INGREDIENTELOR ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ**

Nr. Crt.	Produs controlat	Locul de prelevare	Frecvența recoltării probelor
1.	2 Condimente(**)	3 Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import	4 La primul import /transport al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri
		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 reprezintă primul import
2.	Plante aromatice(**)	Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import	Ori de câte ori situația o impune
		Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe(*)	La primul import /transport al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri
			O dată pe an de la fiecare unitate pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import
3.	Ingrediente vegetale uscate(**)	Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import	Ori de câte ori situația o impune
		Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe(*)	La primul import /transport al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri
			O dată pe an de la fiecare unitate pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import

**Notă:**

(\*) Depozit de destinație – Locul de destinație al produselor provenind din import, așa cum este declarat în Documentul de intrare al produselor de origine nonanimală.

(\*\*) 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.

**Precizări tehnice:**

a) Prelevarea probelor se realizează în conformitate cu procedura specifică “Prelevarea probelor în vederea testării tratării cu radiații ionizante a produselor și ingredientelor alimentare” COD: PS-09-DGSA, elaborată de ANSVSA. Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră;

b) Probă pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se va păstra de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, și se consenmează în procesul-verbal de prelevare;



- c) Dacă în urma analizei probei de laborator lotul se clasifică ca fiind neconform operatorul este informat imediat. În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru DSVSA responsabilă 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 buletinul de analiză obținut în urma testării probei pentru opinie suplimentară. 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 caz de litigiu se inițiază analiza probei de referință într-un laborator acreditat care utilizează metode de referință/de confirmare. Rezultatul obținut în urma analizării probei de referință este cel care stabilește, în final, conformitatea lotului. Costurile privind analiza probei de referință sunt suportate de operator
- d) Analizele se efectuează în laboratoare specializate, desemnate de ANSVSA;
- e) 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;
- f) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se vor preleva probe și pentru următoarele loturi ce provin din țări terțe cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise;
- g) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoiele cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii 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 instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare. opozabile fiecărui caz în parte;
- h) 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 vor fi însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;
- i) 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.

**K. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND PREZENȚA ULEIULUI MINERAL ÎN ULEIUL DE FLOAREA SOARELUI**

Nr.	Produs controlat	Locul de prelevare	Frecvența de prelevare
1	Ulei de floarea-soarelui, încadrat la codurile NC 1512 11 91 sau 1512 19 90 10, originar sau expedit din Ucraina	Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import	50% din totalul transporturilor La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la următoarele importuri
2	Ulei de floarea-soarelui	Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import	La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine cu excepția Ucrainei și aleatoriu la următoarele importuri

**Precizări tehnice:**

- a) Prelevarea de probe se realizează de către inspectorii personalul de specialitate din cadrul DSVSA și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră;
- b) Analizele se efectuează în laboratoare specializate, desemnate de ANSVSA;
- c) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se vor preleva probe și pentru următoarele loturi ce provin din țări terțe, cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise;
- d) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoieli cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii 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. Funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare. opozabile fiecărui caz în parte,
- e) 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 .
- f) În cazul loturilor neconforme la import se aplică procedura specifică „Procedură privind controlul oficial pentru loturile neconforme la import” COD: PS - 04-DGSA, elaborată de ANSVSA;
- g) Transporturile de ulei de floarea-soarelui originar sau expedit din Ucraina care nu sunt în conformitate cu prevederile Deciziei 2008/433/CE a Comisiei din 10 iunie 2008 de impunere a unor condiții speciale de reglementare a importurilor de ulei de floarea-soarelui originar sau expedit din Ucraina, ca urmare a riscului de contaminare cu ulei mineral, nu sunt introduse pe piață în vederea folosirii acestuia ca hrană pentru animale sau în alimente.

**L. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND PREZENȚA MELAMINEI ÎN PRODUSE ALIMENTARE ORIGINARE SAU EXPEDIAȚIE DIN CHINA**

Nr. crt.	Produce controlat	Locul de prelevare	Frecvența de prelevare
1	2	3	4
1.	Bicarbonat de amoniu destinat produselor alimentare	Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import	Se prelevează probe din 20% din loturile originare sau expediate din China
2.	Produce alimentare care conțin lapte, produse din lapte	Depozite alimentare Supermarket/ hipermarket Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intracomunitar și import din China Se prelevează probe din 20% din loturile originare sau expediate din China
3	Soia	Depozite alimentare Supermarket/ hipermarket Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ pentru produsele provenite din comerțul intracomunitar și import din China Se prelevează probe din 20% din loturile originare sau expediate din China
4	Produce pe bază de soia	Depozite alimentare Supermarket/ hipermarket Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import Depozite alimentare Supermarket/ hipermarket	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intracomunitar și import Se prelevează probe din 20% din loturile originare sau expediate din China Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ pentru produsele provenite din comerțul intracomunitar și import din China

**Precizări tehnice:**

a) Prelevarea probelor se realizează în conformitate cu procedura specifică "Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea testării conținutului de melamină" COD: PS-10-DGSA, elaborată ANSVSA. Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră;

b) Probă pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se va păstra de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate, în conformitate cu prevederile art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;

c) Dacă în urma analizei probei de laborator lotul se clasifică ca fiind neconform operatorul este informat imediat.

În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru DSVSA responsabil 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 buletinul de analiză obținut în urma testării probei pentru opinie suplimentară. 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 caz de litigiu se inițiază analiza probei de referință într-un laborator acreditat care utilizează metode de referință/de confirmare. Rezultatul obținut în urma analizării probei de referință este cel care stabilește, în final, conformitatea lotului. Costurile privind analiza probei de referință sunt suportate de operator

- d) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- e) Nivelurile maxime admise de melamină în produse alimentare trebuie să fie în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1135/2009 al Comisiei din 25 noiembrie 2009 de impunere a unor condiții speciale de reglementare a importurilor de anumite produse originare sau expediate din China și de abrogare a Deciziei 2008/798/CE a Comisiei;
- f) În cazul loturilor neconforme la import se aplică procedura specifică „Procedură privind controlul oficial pentru loturile neconforme la import”  
 COD: PS - 04-DGSA, elaborată de ANSVSA;
- g) 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 .

#### M. SUPRAVEGHEREA ȘI CONTROLUL ALIMENTELOR ȘI FURAJELOR MODIFICATE GENETIC

1. Produse care conțin, conștău sau sunt obținute din soia

Nr. Crt.	Unitatea	Modalitate de supraveghere și control	
		Prin verificare	Prin recoltarea de probe pentru examene de laborator
1.	2.	Frecvența recoltării probelor	
		3.	4.
1.	Depozite de soia (intermediari)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare depozit	La produsele provenite din primul import de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic și o dată pe semestru pentru depozitele declarate a fi libere de organisme modificate genetic
2.	Unități producătoare de furaje combinate	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică *	O dată pe semestru prin recoltare de probe din depozitele de materii prime provenite din import pe bază de soia, declarate a fi libere de organisme modificate genetic
3.	Unități de fabricare a uleiului din soia	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică *	O dată pe semestru pentru fiecare fabrică, prin recoltare de probe (materii prime) provenite din import din depozitele declarate a fi libere de organisme modificate genetic
4.	Unități de procesare soia, pentru obținerea de alimente, altele decât cele pentru producția de ulei (fabrici de procesare carne care utilizează produse din soia, fabrici de produse zaharoase, biscuiți)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică *	Se vor preleva probe, conform unui program semestrial, din depozitele de materii prime provenite din import declarate a fi libere de organisme modificate genetic, de la maximum 5 unități / trimestru din fiecare județ
5.	Unități de comercializare a soiei/produselor care conțin, sunt constituite sau sunt derivate din soia	O dată pe an pentru fiecare unitate *	Se vor preleva probe, conform unui program semestrial, din depozitele alimentare ale unităților de comercializare, de la maximum 5 unități declarate a fi libere de organisme modificate genetic / semestru din fiecare județ



## 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
1.	2.	Frecvența recoltării probelor 4.	
1.	Depozite de porumb (intermediari)	3. La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare depozit(*)	O dată pe semestru pentru depozitele declarate a fi libere de organisme modificate genetic
2.	Unități producătoare de furaje combinate	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică(*)	O dată pe semestru prin recoltare de probe din depozitele de materii prime pe bază de porumb declarate a fi libere de organisme modificate genetic
3.	Unități de ulei din germeni de porumb	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică(*)	O dată pe semestru pentru fiecare fabrică, prin recoltare de probe (din materii prime) din depozitele declarate a fi libere de organisme modificate genetic
4.	Unități de procesare porumb, pentru obținerea de alimente, altele decât cele pentru producția de ulei (mori, fabrici de produse zaharoase, biscuiți, fulgi de porumb și altele)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică (*)	Se vor preleva probe, conform unui program semestrial, din depozitele de materii prime declarate a fi libere de organisme modificate genetic, de la maximum 5 unități / semestru din fiecare județ
5.	Unități de ambalare/comercializare a porumbului/produselor care conțin, constau sau sunt produse din porumb	O dată pe an pentru fiecare unitate (*)	Se vor preleva probe, conform unui program semestrial, din unitățile declarate a fi libere de organisme modificate genetic, de la maximum 5 unități/trimestru din fiecare județ

## 3. Produse conștând, care conțin sau sunt obținute din orez

Unitatea	Modalitate control	
	Prin verificare	Prin recoltarea de probe pentru examene de laborator
Posturi de Inspecție la Frontieră	Frecvența	Frecvența recoltării probelor
	La toate importurile de produse din orez enumerate în anexa I la: Decizia de punere în aplicare a Comisiei 2011/884/UE 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 nr. 2011/884/UE.



**Notă:**

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

**Precizări tehnice:**

- a) Analizele pentru identificarea și cuantificarea alimentelor și furajelor care conțin soia modificată genetic și porumb modificat genetic și orez modificat genetic se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA 94/2006 pentru aprobarea Linii directoriale 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) 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 din posturile de inspecție la frontieră, în conformitate cu procedurile stabilite de Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 145/2007, cu modificările ulterioare, 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 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; în cazul în care se regăsec și alte produse ce ar putea conține organisme modificate genetic autorizate, respectiv rapiță, bumbac, sfeclă de zahăr, etc., produse autorizate la nivel european și înscrise în Registrul Comunitar al Alimentelor și Furajelor Modificate Genetic ([www.ec.europa.eu/food/dyna/gm\\_register/index\\_en.cfm](http://www.ec.europa.eu/food/dyna/gm_register/index_en.cfm)), se va realiza controlul de identitate și documentar pentru verificarea conformității cu legislația europeană în vigoare.
- d) În cazul în care în urma verificării se suspicionează sau se constată o neregulă care necesită investigații de laborator se vor preleva probe de soia și porumb pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o notă justificativă cu precizarea motivației recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice,
- e) La stabilirea planului cific sunt luate în considerare criterii cum ar fi: rezultatele anterioare, originea produsului, capacitatea de producție/depozitare, controlul propriu realizat de către operatorii, punctul din lanțul alimentar/furajer în care este efectuat controlul și altele.

---

---

**EDITOR: GUVERNUL ROMÂNIEI**

---



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.I.F. RO427282,  
IBAN: RO55RNCB0082006711100001 Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București  
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului București  
(alocat numai persoanelor juridice bugetare)

Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: [marketing@ramo.ro](mailto:marketing@ramo.ro), internet: [www.monitoruloficial.ro](http://www.monitoruloficial.ro)

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1,  
bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 021.401.00.70, fax 021.401.00.71 și 021.401.00.72

Tiparul: „Monitorul Oficial” R.A.

