



MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI

Anul 182 (XXVI) — Nr. 150 bis

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Vineri, 28 februarie 2014

SUMAR

Pagina

| | |
|--|-------|
| Anexele nr. 1 și 2 la Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitar 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. 6³ și ale art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitătii 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 sanitătii 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 sanitătii și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București,

institutile naționale veterinară 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 Mănistireanu

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 ecvelelor

Notă

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

- a) carantina profilactică – complexul de măsuri sanitare – veterinarce ce se aplică de către proprietarul sau deținătorul de 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 populație de animale;
- d) controale oficiale – orice formă de control pe care autoritatea competență o efectuează pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare, produsele medicinale veterinar, precum și cu regulile de sănătate și bunăstare animală;
- e) controale oficiale cu frecvență redusă – controalele oficiale efectuate pe principii veterinarne 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 întârziată – controalele oficiale efectuate ca urmare a rezultatelor nefavorabile obținute în cadrul controalelor cu frecvență redusă asupra lotului controlat; controalele oficiale cu frecvență întârziată se vor aplica următoarelor transporturi la aceeași destinație, până la obținerea de rezultate favorabile ce vor reduce 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 grija 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/contraprobelor prelevată/prelevate de către medicul veterinar oficial odată cu proba/probele, la solicitarea proprietarului, la orice laborator acreditat, atunci când acesta nu este convins de rezultatul analizei/analizelor efectuate în cadrul laboratoarelor sanitare – veterinar – respectiv al municipiului București sau în cadrul laboratoarelor

- nationale 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 directiilor sanităt-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 sanităt-veterinare publice cuprinse în a Programului acțiunilor de supraveghere, preventie, 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;
- incidentă – reprezentă numărul de cazuri sau focare noi de boală apărute în interiorul unei populații de animale, expusă riscului, într-o aria geografică determinată, pe parcursul unui interval de timp determinat;
 - localitate/sat – organizare teritorială cu cod sirută;
 - perioada de așteptare/interzicere a mișcării – perioadă în care animalele nu pot ieși în afara exploatațiilor;
 - prevaleanță – 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
 - prevenirea bolilor – activități destinate protejării animalelor sau a oamenilor, în cazul zoonozelor, de riscuri prezente sau potențiale, precum și de consecințele negative ale acestora;
 - 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, caprinelor și ecvideelor, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1156/2013 pentru aprobarea acțiunilor sanităt-veterinare cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, preventie, 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;
 - proprietar de animale – persoană care are drept de proprietate asupra unor animale;
 - supraveghere – colectarea, analiza, interpretarea și raportarea sistematică a datelor referitoare la sănătatea animalelor;
 - 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 acvative cuprinde: inspecția de rutină de către autoritatea competență 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;
 - 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 posibilită semnificație epidemiologică, în scopul depistării precoce a bolilor, a menținerii sau schimbării statutului de sănătate al exploatației sau în vederea certificării mișcărilor de animale sau a produselor obținute de la acestea; de asemenea, supravegherea pasivă reprezintă examinarea clinică a cazurilor de animale bolnave dintr-o populație considerată până atunci liberă de boli, prelevarea de probe, analiza și examene de laborator pentru precizarea diagnosticului;
 - 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 unumitor modalități de aplicare a Directivei 91/496/CEE a Consiliului privind controalele veterinarale 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 comertul 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 sanită – veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București intenția de a introduce animale din comertul 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 sanită – 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. La propunerea directorului executiv este emisă la propunerea fundamentată a structurilor de specialitate din cadrul direcției sanită – veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, formulată anterior acțiunii de examinare clinică.
8. 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.
9. 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 înțărită.
10. 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 împotriva marilor de control 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.
11. La bovine, ovine, caprine, suine și ecvide, 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.
12. La carnașierele domestice, acțiunile sanitare-veterinare publice din Program se efectuează în campanie și numai la animalele care dețin carnete 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 completeate 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, vîrstă, culoarea și semnele particulare ale animalului; seria și numărul carnetelor de sănătate sunt trecute în mod obligatoriu în documentul justificativ privind efectuarea acțiunilor sanitări-veterinare, pentru acceptarea plății acestora; fiecare consiliu județean, respectiv al municipiului București al Colegiului Medicilor Veterinari trebuie să dețină evidență carnetelor de sănătate și să o furnizeze direcțiilor sanitări-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 exploatațiile nonprofesionale a acțiunilor sanitări-veterinare publice din Program se asigură din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.
 14. Contravaloarea tuberculinei aviată și manifere, a vaccinului contra antraxului, a vacutainerelor și a celor necesare prelevării probelor de sânge, precum și a formularelor tipizate utilizate pentru înregistrarea și raportarea acțiunilor sanitări – 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 sanitări-veterinare publice din Program în cadrul exploatațiilor 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 sanitări-veterinare publice din Program în cadrul exploatațiilor 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 vîrstă 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 exploatării de origine, pentru certificarea loturilor destinate exportului sau comerțului intracomunitar;
 - d) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate și 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, targuri, concursuri, circuri, grădini zoologice, rezervații, adoptii 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 – veterinar 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 carnasierelor domestice în situația execuțării acestieia 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 centru de colectare și/sau exploatația de origine în vederea certificării mișcărilor de animale pentru export sau comerț intracomunitar;
- l) supravegheria sanitată - veterinară a materialului seminal congelat din import și supravegheria tulburărilor inflamatorii ale glandei mamare (mamitele subclinice);
- m) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate și testele aferente acestora pentru:
- ecvidele provenite din import, comerț intracomunitar și caii de sport reîntors în țară;
 - costurile determinate de procedurile administrative suplimentare, inclusiv orice teste de laborator sau investigații ulterioare necesare privind circulația ecvideelor, materialului seminal, ovulelor, embrionilor și serului provenite de la ecvide, 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;
 - testul efectuat în cele 10 zile premergătoare datei mișcării pe teritoriul României, la ecvidele care părăsesc exploatația și au trecut 90 zile de la testare.
- n) manoperei de prelevare a probelor aferente realizării acțiunilor de supraveghere, imunoprofilactice și de control pentru:
- avortul salmonelic al iepelor;
 - fascioloză;
 - trichomonoză bovină;
 - boala bacteriană a rinichiului la salmonide;
 - diareea virală a bovinelor, respectiv boala mucoaselor BVD - MD;
 - rinopneumonia ecvină;
 - brucelzoza la canide;
 - brucelzoza la iepuri;
 - moluște gasteropode-Cryptobia helicis, Klossia helicina, cestode, metacercari, nematode;
 - batracieni— trematode, acantocefali, pseudomonaze, aeromonaze și micobacterioze;
 - toxoplasmoza;
 - oncopatii la mamiferele de producție și carnasiere;
 - oncopatii de animale de producție în libertate și exotice;
 - supravegherea tulburărilor inflamatorii ale glandei mamare,
 - 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) micoplasmăza respiratorie aviără.
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 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.
21. Conduita de diagnostic de laborator se stabilește și se comunică de către LNR / institutule 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 susțină lipsa de eficacitate a produsului medicinal veterinar, se constată defecie de calitate a produsului medicinal veterinar, sunt suportate de persoana juridică responsabilă, după caz, de către deținătorul autorizației de comercializare, producători, importatori, distribuitori, farmaci veterinar sau puncte farmaceutice.
23. Contravaloarea analizelor pentru produsele medicinale veterinarne incluse în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinarne comercializate în România elaborat de către Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentele Biologice și Medicamentele Veterinare și în contul institutului respectiv, în conformitate cu prevederile legale în vigoare.
24. Examenele și testeile de laborator necesare exportului de animale în țările terțe se vor face ținând cont de condițiile impuse în certificatele transmise de către administrațiile veterinarale 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 rabiiei trebuie să asigure imunitate postvaccinală pentru o perioadă de minimum 12 luni.
27. Laboratoarele sanitare – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București din cadrul direcțiilor sanitare – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația de a păstra minim 60 de zile probele testate cu rezultate pozitive.
- 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.
28. Ecvidele crescute în zona Deltai 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.
29. Directiile sanitare – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația de a lăua 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 circumscriptiei sanităs-veterinare zonele.
30. Planul cîfric anual se elaborează la nivelul direcțiilor sanitare – veterinar 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 prezenterelor norme metodologice, precum și prevederile planului cifric anual, direcțiile sanitare – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București trebuie să elaboreze grafice lunare detaliate privind prelevarea probelor și a transmiterii acestora la laborator, pe boli și pe localitati cu cod siruta și pe exploatații comerciale; pentru realizarea și finalizarea la timp a acțiunilor cuprinse în planul cifric, graficele sunt asumate prin semnătura de directorul executiv, directorul executiv adjuncț, șeful serviciului economic, șeful laboratorului sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, medicii veterinarri oficiai din cadrul circumscriptiilor sanitare-veterinare zonale, precum și de medicii veterinarri de liberă practică împuterniciti.
 33. Direcția sanită – veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București transmite planul cifric, graficul de afiluire 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 întâlnă existente la data efectuării acțiunii se va avea în vedere ca toate animalele întâlnă 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 întâlnă au fost supuse testării.
 35. Pentru evaluarea în timp util a riscurilor epidemiologice și pentru aplicarea măsurilor prevăzute de legislația în vigoare, medicii veterinarri de liberă practică împuterniciti notifică în scris direcția sanitată veterinară și pentru siguranța lanțului alimentar județeană, respectiv a municipiului București cazurile în care proprietarii refuză efectuarea acțiunilor sanitare veterinarare obligatorii.
 36. Refuzul efectuării acțiunilor sanitare veterinarare obligatorii de către proprietarii sau deținătorii de animale se sanctionează conform prevederilor legale în vigoare și întreagă 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 – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația să realizeze analize cost – beneficiu, 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 statutului de sănătate al exploataților nonprofesionale de bovine și al exploataților comerciale de bovine înregistrate/autorizate sanită-veterinar și să întocmească dosarele de calificare pentru exploatații care îndeplinesc condițiile de calificare pentru tuberculoza bovină și leucoza enzootică bovină conform prevederilor Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinară și pentru Siguranța Animalelor nr. 49/2010 privind calificarea exploataților de bovine în raport cu tuberculoza bovină și leucoza enzootică bovină.
 40. Direcțiile sanitare – veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația să monitorizeze statusul exploataților privind bruceloză bovină, conform prevederilor Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinară și pentru Siguranța Animalelor nr. 41/2010 privind calificarea exploataților de bovine în raport cu bruceloză bovină, luând în considerare faptul că România a fost declarată oficial liberă de bruceloză bovină din anul 2013.
 41. Medicii veterinarri oficiai prelvezează probe ori de câte ori se impune, cu scopul stabilitării eficacității și eficienței unor acțiuni sanitare – veterinarie obligatorii efectuate de către medicii veterinarri de liberă practică împuterniciti, 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 sanită – veterinară competență.
 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 însotite de bulete de analiză pentru fiecare lot în parte, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor nr. 81/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară privind procedura de introducere pe piață și de utilizare a reagentilor și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, cu modificările ulterioare.
 44. Toate serile de produse medicinale veterinară 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 competență dintr – un alt stat membru al Uniunii Europene, în conformitate cu prevederile art. 86 din Norma sanitată veterinară privind Codul produselor medicinale veterinară, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor nr.187/2007, cu modificările și completările ulterioare. Contravaloarea analizelor pentru toate serile de produsele medicinale veterinară 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 sanită – veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București și cei ai posturilor de inspecție la frontieră susțină introducerea pe piață, importul în Uniunea Europeană sau exportul din Uniunea Europeană ale blănurilor de pisică (canis lupus familiaris), precum și ale produselor care conțin asemenea blănuri, aceștia vor utiliza serviciile unui laborator comunitar acreditat.
 46. Directriile sanită-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 exploatațiile non-profesionale, în conformitate cu planurile de contingență și cu manualele operationale 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 sanită-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București. În cazul confirmării unei bolii majore prin procedurile de achiziție în vigoare se vor achiziționa materialele necesare combaterii întregului focar.
 47. Costurile materialelor și echipamentelor de intervenție utilizate în exploatațiile non-profesionale pentru controlul bolilor majore la animale sunt suportate de la bugetul de stat.
 48. Agentii și operatorii economici deținători de animale de producție crescute în scop comercial sau de agrement (persoane fizice autorizate, întreprinderi individuale, întreprinderi familiare, persoane juridice organizate în condițiile legii) deținători de exploatații comerciale, abatoare, centre de colectare, baze de achiziții, precum și primăriile orașelor care au în subordine grădini zoologice, au obligația să-și reactualizeze periodic stocul echipamentelor de protecție, materiale de intervenție și dezinfecțanți care să servească intervenției în cazul confirmării unor focare de boli majore.
 49. Costurile materialelor și echipamentelor de intervenție utilizate în exploatațiile comerciale, abatoare, centre de colectare, baze de achiziții, grădini zoologice sunt suportate de către agenții și operatorii economici deținători sau care au în subordine unitătile sus amintite.
 50. Pentru implementarea Programelor de monitorizare, control și eradicare a anumitor boli și zoonoze, programe ce sunt aprobată 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 recolțate în cadrul acestor programe, prin ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor sunt stabilite detaliiile privind constituirea comisiilor, organizarea și derularea procedurilor de achiziție publică.
 51. Inspețiile în exploatațiile nonprofesionale înregistrate în Registrul național al exploatațiilor sunt programate a se efectua în două campanii, respectiv februarie-apriliie și septembrie-octombrie. După finalizarea inspecțiilor în exploatațiile nonprofesionale din perioada februarie-apriliie,

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Animalelor analizează în detaliu modalitatea de realizarea 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 exploatațiile nonprofesionale programată a se desfășura în perioada septembrie-octombrie. Plata pentru realizarea inspecțiilor în exploatațiile 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 sanităt-veterinarare 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 cervideelor |
| BND | Baza Națională de Date |
| CSVSA | Circumscripția sanitătar – veterinară și pentru siguranța alimentelor |
| CMV | Colegiul Medicilor Veterinari |
| DDD | Dezinfecție, Dezinsecție, Deratizare |
| DSVSA | Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București |
| EDTA | Etilen diamino tetraacetat de sodiu |
| ELAs-yIFN | test imunoenzimatic pentru gammainterferon |
| 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 | influență aviарă |
| 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 Influență 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 lant |
| PIF | Post de inspecție la frontieră |
| PPD | Extract proteic purificat |
| PPD-J | Derivat proteic purificat – Johnină - paratuberculina |
| 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 exploatațiile comerciale

| Exploatații comerciale autorizate sanitat - veterinar | Exploatații comerciale de tip A |
|--|--|
| I. Supravegherea clinică | I. Supravegherea clinică |
| 1. Medicul de liberă practică împuñicit când este solicitat de proprietar și în vederea certificării mișcării porcinelor. | 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñicit când este solicitat de proprietar și în vederea certificării mișcării porcinelor. |
| 2. Medicul veterinar oficial semestrial. Obligatoriu se completează o fisă de inspecție clinica în conformitate Deciziei 2002/106/CE a Comisiei din 1 februarie 2002 de aprobată 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 completează o fisă de inspecție clinica în conformitate Deciziei Comisiei 2002/106/CE |
| II. Supravegherea serologică | II. Supravegherea serologică |
| 1. pasivă | 1. pasivă - pentru detecția anticorpilor pentru proteină E2 prin teste ELISA prin teste ELISA se prelvează 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. |
| 2. activă * | 2. activă * Se efectuează prin prelevarea de probe de sânge pentru detecția anticorpilor pentru proteină E2 prin teste ELISA astfel: a) de la toți vierii și scroafele; b) de la toate categoriile de porci cu excepția celor de la lit.a) se vor preleva probe cu asigurarea prevalenței de 5% și confidenției de 95%, cu asigurarea prevalenței de 5% și confidenției 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 confidenției 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 mortalități zilnice** se recoltează probe de organ pentru efectuarea de teste PCR.</p> <p>b) se preleveză de la porcii bolnavi cu semne clinice ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele ce au avortat atunci când numarul lor creste peste rata de imbolnăvirii medii a fiecarei ferme:</p> <ul style="list-style-type: none"> - sânge pe EDTA pentru efectuarea de teste PCR c) de la porcii morți care au prezentat semne clinice sau prezintă lezuni ce pot fi atribuite pestei porcine clasice, indiferent de rata mortalității, se vor preleva probe de organe pentru efectuarea de teste PCR d) avortoni - pentru efectuarea de teste PCR <p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>1. pasivă</p> <p>Pentru efectuarea de teste PCR:</p> <p>a) se preleveză probe organe (dar nu de la mai mult de 10 porci din fiecare categorie afectată);</p> <p>b) se preleveză de la porcii bolnavi cu semne clinice ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scoafele ce au avortat: sânge pe EDTA și pestei porcine clasice și de la scoafele ce au avortat: sânge pe EDTA</p> <p>c) se recoltează de la porcii morți care au prezentat semne clinice sau prezintă lezuni ce pot fi atribuite pestei porcine clasice, indiferent de rata mortalității, se vor preleva probe de organe; de la porcii morți care au prezentat lezuni 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 toti avortonii</p> | | |
| <p>* Prelevarea și testarea probelor pentru detecția anticorpilor pentru proteină E2 prin teste ELISA în cadrul supravegherii active a exploatațiilor comerciale se va realiza în perioada iunie-iulie, de către medicul veterinar oficial.</p> <p>** 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.</p> <p>B. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale</p> <table border="1"> <tr> <td> <p>I. Supravegherea clinică este efectuată de către:</p> <p>1. Medicul de liberă practică când este solicitat de proprietar să investigheze cauzurile de porci bolnavi</p> </td><td> <p>II. Supravegherea serologică</p> <p>1. pasivă</p> <p>- pentru detectia anticorpilor pentru proteină E2 prin teste ELISA se</p> </td><td> <p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>Pasivă, respectiv pe porcine bolnave, moarte sau sacrificare de necesitate și scroafele ce au avortat.</p> </td></tr> </table> | <p>I. Supravegherea clinică este efectuată de către:</p> <p>1. Medicul de liberă practică când este solicitat de proprietar să investigheze cauzurile de porci bolnavi</p> | <p>II. Supravegherea serologică</p> <p>1. pasivă</p> <p>- pentru detectia anticorpilor pentru proteină E2 prin teste ELISA se</p> | <p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>Pasivă, respectiv pe porcine bolnave, moarte sau sacrificare de necesitate și scroafele ce au avortat.</p> |
| <p>I. Supravegherea clinică este efectuată de către:</p> <p>1. Medicul de liberă practică când este solicitat de proprietar să investigheze cauzurile de porci bolnavi</p> | <p>II. Supravegherea serologică</p> <p>1. pasivă</p> <p>- pentru detectia anticorpilor pentru proteină E2 prin teste ELISA se</p> | <p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>Pasivă, respectiv pe porcine bolnave, moarte sau sacrificare 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>prelvează probe de sânge de la toate scroafele ce au avortat.</p> <p>2. activă**</p> | <p>Prima campanie Supravegherea activă se efectuează în timpul efectuării inspecțiilor în exploatațiile în perioada februarie-aprilie. Din exploatațiile 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 afilate în primele 90 de zile de gestație. La scroafele în ultima luna de gestație se vor prelevare probe după fătare. Se consideră validă recoltarea de probe de sânge de la scroafele de reproducție doar în momentul în care produșii acestora au fost identificați și introdusi în Baza Națională de Date.</p> | <ul style="list-style-type: none"> - Pentru efectuarea de teste PCR se prelveează probe de organe de la porcii morți și cei sacrificați de necesitate cu semne ce pot fi atribuite pestei porcine clasice; - Pentru efectuarea de teste PCR se prelveează 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; - Pentru efectuarea de teste PCR: avortoni. <p>A doua campanie Supravegherea activă se efectuează în lunile iunie-iulie.</p> <p>Din exploatațiile cu porcine se vor preleva probe pentru detecția anticorpilor pentru proteina E2 prin teste ELISA, în cadrul supravegherii active a exploatațiilor non-professionale se va realiza din localității 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>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 inspectiilor 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 contactului cu populația de mistreți. Se interzice accesul porcilor domestici din exploatații nonprofesionale în suprafața efectivă a fondurilor de vânătoare.

* În oricare din situațiile menționate, medicul veterinar de liberă practică împuñemicit 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 împuñemicit identifică animale bolnave cu semne clinice s-au moarte ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice, preleveză 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 împuñemicit 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 proteină 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 varsta vânătu. 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"> Testul ELISA pentru detecția anticorpilor pe probe de ser sau lichid toraco-abdominal; Testul de virusneutralizare în cazul probelor pozitive la ELISA provenite din fondurile de vânătoare unde nu se vaccinează. <p>Interpretarea rezultatelor serologice a eventualelor probe pozitive se va</p> | <p>II. Supravegherea virusologică</p> <ol style="list-style-type: none"> Se efectuează testul RT-PCR pentru detecția genomului viral, pe probe prelevate de la: <ol style="list-style-type: none"> toti mistreții găsiți morți; toti mistreții vânăti indiferent de varstă. Testul de imunofluorescență pe probe de la toate animalele prevăzute la punctul 1 a și b. Testul de izolare a virusului pe culturi celulare se efectuează în toate cazurile IFD sau RT-PCR pozitive. |
|---|--|

| | |
|---|---|
| face înănd cont de istoricul vaccinării contra pestei porcine în fondurile de vânătoare 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

| | |
|---|---|
| <p>Supraveghere și control - exploatații nonprofesionale</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>Păsări domestice – galinacee și palmipede din exploatațiile nonprofesionale, situate în zone cu risc crescut – „localități întă”.</p> <p>Criteriile și factorii de risc sunt:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) Prezența mai multor specii de păsări de curte în aceeași exploatație, în special prezența ratelor și găștelor domestice împreună cu alte specii de păsări domestice. (b) Situarea gospodăriilor populației de păsări în zone avicole cu densitate mare de exploatații avicole comerciale. (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 găinile ouătoare). (d) Situarea gospodăriilor populației în apropierea zonelor umede, a iazurilor, mlaștinilor, lacurilor, râurilor sau fâșurilor mării unde s-ar putea aduna păsările migratoare de apă. (e) Situarea gospodăriilor populației în apropierea locurilor de odihnă și reproducție a păsărilor de apă sălbaticice migratoare, îndeosebi a celor de apă. (f) Supravegherea păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice - RIHA H5/H7. (g) Probile la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice și testelor de biologie moleculară: izolare de virus, tipizare, secentiere, analize filogenetice. (h) Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu capitolele II-VIII din manualul de diagnostic pentru influență aviară aprobat prin Decizia 2006/437/CE. <p>Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările domestice din exploatațiile comerciale, aparține medicului veterinar oficial.</p> <p>Timpul executării: pe totă durata unui an calendaristic, cu transmiterea semestrială, în sistem on-line, a datelor la Comisia Europeană.</p> <p>Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu capitolele II-VIII din manualul de</p> | <p>Pentru testarea virusologică se vor preleva următoarele probe:</p> <ul style="list-style-type: none"> - organe: splină, tonsile, limfonoduri; - stern. <p>Grupa de animale întă: 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 biosiguranță.</p> <p>Criteriile și factorii de risc sunt:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) Situarea exploatației avicole în apropierea zonelor umede, a iazurilor, mlaștinilor, lacurilor, râurilor sau fâșurilor mării unde s-ar putea aduna păsările migratoare de apă. (b) Situarea exploatațiilor avicole în zonele cu o densitate ridicată a păsărilor migratoare sălbaticice, 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 sălbaticice. (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) Nivel scăzut de biosecuritate în exploatația avicolă, inclusiv metoda de depozitare a hranei pentru animale și utilizarea apei de suprafață. (e) Activități comerciale intense, inclusiv importurile și mișcările de păsări. <p>Supravegherea păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice - RIHA H5/H7.</p> <p>Probile la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice și testelor de biologie moleculară: izolare de virus, tipizare, secentiere, analize filogenetice.</p> <p>Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu capitolele II-VIII din manualul de diagnostic pentru influență aviară aprobat prin Decizia 2006/437/CE.</p> <p>Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările domestice din exploatațiile comerciale, aparține medicului veterinar oficial.</p> <p>Timpul executării: pe totă durata unui an calendaristic, cu transmiterea semestrială, în sistem on-line, a datelor la Comisia Europeană.</p> <p>Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu capitolele II-VIII din manualul de</p> |
|---|---|

| | | |
|---|---|--|
| <p>diagnostic pentru influență 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 exploatațiile nonprofesionale/gospodăriile populației, a ambalării, etichetării și expedierii acestora la DSVSA aparține medicului veterinar de liberă practică imputernicit, 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 sălbaticе de apă, migrațoare din speciile țintă, specificate în Anexa II la Decizia 2010/367/UE.</p> <p>În interesul coerentiei legislației Uniunii Europene, la punerea în aplicare a programelor de supraveghere privind păsările sălbaticе, trebuie să se ia în considerare cerințele Directivei 2009/147/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind conservarea păsărilor sălbaticе, în special în ceea ce privește concepția supravegherii și procedurile de prelevare de probe.</p> <p>Supravegherea păsărilor sălbaticе constă în:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Inspectarea periodică a habitatelor păsărilor sălbaticе. 2. Prelevarea de probe de la păsări sălbaticе bolnave și moarte (speciile „țintă”, menționate în Anexa II la Decizia 2010/367/UE) și testarea virusologică a acestora. <p>Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările sălbaticе, aparțințe medicului veterinar oficial.</p> <p>Supravegherea păsărilor sălbaticе 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> <ul style="list-style-type: none"> a) izolare de virus; b) tipizare; c) secvențiere; d) analize filogenetice. <p>Supravegherea păsărilor sălbaticе 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 păsări bolnave sau moarte, conform Anexei II la Decizia 2010/367/UE.</p> <p>Colaborarea cu inspectoratele teritoriale de regim silvic și vânătoare, associațiile vânătorilor și pescarilor sportivi din România, ornitologi în scopul culegerii de date referitoare la speciile de păsări sălbaticе existente pe teritoriul României și la starea de sănătate a acestora.</p> <p>Cooperarea dintre epidemiologi, ornitologi și autoritatile 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 Typhimurium și Salmonella Virchow.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a găinilor de reproducție, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A

SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL

- Toate exploatațiile ce cuprind cel puțin 250 de găini de reproducție sunt incluse în program.
- 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 spatiu-aer sau în aceeași zonă de creștere și suntexploataate în același scop. În cazul în care adăposturile unde sunt crescute găinile de reproducție sunt compartimentate, păsările crescute în acelă adăposturi au aceeași vârstă, origine, condiții de creștere și bunăstare, acestea pot fi considerate un singur efectiv.
- Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium (inclusiv tulipinile monofazice de S. typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-), S. Infantis și S. Hadar, S. Virchow.

4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA.

5. Fiecărui efectiv de găini de reproducție i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populației halei cu păsări.

- Programarea caledaristică, pe săptămână, 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.

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)

DSVSA județeană se asigură că probele recolțate în cadrul probele recolțate în cadrul Programului național de control al salmonelor zoonotice la găinile de reproducție din România pentru anul 2014 sunt recolțate numai de personal instruit în acest scop. Instruirea personalului ce prelevează probe se realizează cel puțin odată pe an și ori de cate ori este nevoie.

B. Programul de control oficial

DSVSA se asigură că probele recolțate în cadrul Programului național de control al salmonelor zoonotice la găinile de reproducție din România pentru anul 2014 sunt recolțate numai de personal instruit în acest scop

Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de găini de reproducție incluse în cadrul Programului național de control al salmonelor 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 salmoneliei la păsările de curte. Schema de vaccinare este prezentată de către reprezentantul exploatației pentru avizare la DSVSA înainte de populare împreună cu prospecțele vaccinurilor utilizate. Achiziționarea dozelor de vaccin va fi efectuată de către reprezentantul exploatației, ulterior efectuându-se decontarea cheltuielilor conform prevederilor Deciziei de punere în aplicare 2013/722/UE a Comisiei din 29 noiembrie 2013 de aprobată a programelor anuale și multianuale de eradicare, combatere și monitorizare a anumitor boala 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.

PRECIZĂRI TEHNICE

Cadrul legal:

- Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmoneliei și al altor agenții zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară;
- 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;
- 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 salmoneliei la

| | | |
|--|--|--|
| <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 curcan;</p> <p>5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară referitoare la monitorizarea zoonozelor și agentilor 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 veterinară privind notificarea internă și declararea oficială a unor boali transmisibile ale animalelor, cu modificările și completările ulterioare.</p> | <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)</p> <p>Categorii de testat și frecvența:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) pui de o zi-maximum 10 probe meconiu și maxim 60 cadavre, potrivit prevederilor lit. B din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; b) tineret – fiecare efectiv din exploatație (hală populată); <p>1. la 4 săptămâni;</p> <p>2. cu aproximativ 2 săptămâni înație ca păsările să intre în fază de ouat sau să fie mutate în unitatea de ouat.</p> <p>Se prelevează minimum 2 perechi de “tampoane șosete” ce reprezintă două probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată).</p> <p>c) adulte - din două săptămâni în fiecare efectiv (hală populată):</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. în baterii-cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150g fiecare din fiecare efectiv (hală populată); 2. la sol: <p>i) 5 perechi de încăltăminte de unică folosință (tampoane “șosete”) din fiecare efectiv (hală populată) ce vor fi grupate în minim două probe compuse,</p> <p>sau</p> <p>ii) cel puțin o pereche de încăltăminte de unică folosință și o probă de praf din fiecare efectiv (hală populată) sau</p> <p>iii) cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete din fiecare efectiv (hală populată).</p> <p>B. Programul de control oficial</p> <p>a) Control oficial de rutină în toate efectivele (hală populată) din exploatație:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. o prelevare oficială de rutină în termen de 4 săptămâni de la începutul perioadei de ouat sau de la mutarea păsărilor în unitatea de ouat; 2. o prelevare oficială de rutină spre sfârșitul perioadei de ouat, cel mai devreme cu 8 săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție; 3. o prelevare oficială de rutină în cursul producției, într-un moment suficient de îndepărtat de cele 2 prelevări anterioare. <p>b) Prelevarea oficială pentru confirmare:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelvează și probe suplimentare pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație. <p>Categorii de probe ce se prelvezează:</p> <p>a) Control oficial de rutină în toate efectivele (hală populată) din exploatație:</p> <ul style="list-style-type: none"> i) în baterii - cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150 g fiecare din fiecare efectiv(hală populată); ii) la sol - 5 perechi de încăltăminte de unică folosință (tampoane “șosete”), din fiecare efectiv (hală populată), sau cel puțin o pereche de încăltăminte 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). <p>b) Prelevarea oficială pentru confirmare:</p> |
|--|--|--|

1. odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se preleveză și probe suplimentare pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/haiă, din toate efectivele din exploatație.
2. în caz de confirmare a prezenței serotipurilor de *Salmonella* 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 reproducere din România pentru anul 2014.
3. după depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolzeze 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 preleveză încă o dată teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Detectiona *Salmonella* 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 detectia bacteriorilor din genul *Salmonella*; Amendamentul 1: Anexa D – Detectiona *Salmonella* spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.
2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe 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.
3. Toate tulpinile de *Salmonella* spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibiorezistenței *Salmonella* 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.
4. Probele oficiale pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recolțate în cadrul Programului Național de Control a salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducere din România pentru anul 2014 se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.
5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 al Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.
6. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile *Salmonella* Enteritidis vaccinele și sălbatice se face în cadrul LNR-Salmoneloze Animale din IDSA.

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

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a găinilor ouătoare, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A

SUPRAVEGHERE ŞI CONTROL

1. Toate exploatațiile ce cuprind cel puțin 350 găini ouătoare (*Gallus gallus*) ce produc ouă destinate consumului uman vor fi incluse în program.
2. Un efectiv de găini ouătoare este reprezentat 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 suntexploatațe în același scop.
3. Serotipuri relevante: *S. Enteritidis*, *S. Typhimurium*, inclusiv tulipinile monofazice de *S. Typhimurium* cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-
4. Lista actualizată a exploatațiilor precum și a efectivelor incluse în program se va găsi la nivelul fiecărui DSVSA.
5. Fiecare efectiv de găini ouătoare i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări.
5. Programarea caledaristică a recolțării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimit DSVSA și este supusă aprobării acestia.

| | |
|--|--|
| <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile 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 cate ori este nevoie.</p> <p>B. Programul de control oficial DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor 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 salmonelozelor 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 îmagine de populație împreună cu prospecțele vaccinurilor utilizate. Achiziționarea dozelor de vaccin va fi efectuată de către reprezentantul exploatației, ulterior efectuându-se decontarea cheltuielilor conform prevederilor Decizia 2013/722/UE. Instrucțiunile privind vaccinarea antisalmonelică precum și modul de decontare al cheltuielilor privind achiziționarea dozelor de vaccin vor fi trimise prin notă de serviciu.</p> | <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Cadrul legal:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; 2. Regulamentul Comisiei (UE) nr. 517/2011 din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de <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; 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; 4. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România pentru anul 2014 aprobat prin Decizia 2013/722/UE; 5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare. <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)</p> <p>Se prelvezează probe din toate efectivele (hale populate), astfel:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) pui de o zi - maxim 10 probe meconiu și maxim 60 cadavre potrivit prevederilor lit. B din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; b) tineret - cu aproximativ 2 săptămâni îmagine ca păsările să intre în fază de ouat sau să fie mutate în unitatea de ouat din fiecare efectiv (hale populate) ; <p>Se prelvezează minimum 2 perechi de "tampoane șosete" sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hale populată);</p> <ul style="list-style-type: none"> c) adulți - la un interval de 15 săptămâni din fiecare efectiv (hale populată): <ol style="list-style-type: none"> 1. în baterii - cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150g fiecare efectiv (hale populată); 2. la sol - 2 perechi de țncăltăminte de unică folosință (tampoane "șosete"). <p>B. Programul de control oficial</p> <p>Prelevarea oficială de probe de realizează:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) anual de la toate efectivele (halele populate) din toate exploatațiile cu cel puțin 1000 de păsări; b) la vîrstă 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>; c) când se suspectează o infecție cu S.Enteritidis sau S.Typhimurium, ca rezultat al investigației epidemiologice asupra focarelor de toxofiinfectie alimentară, utilizând protocolul privind prelevarea de probe prevăzut în Anexa II partea D punctul 4 litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; 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; |
|--|--|

e) în cazul în care autoritatea competență consideră necesar.
În cadrul controlului oficial se prelevăză:

1. în baterii - 2 probe compuse de materii fecale proaspete plus cel puțin o probă compusă de materii proaspete în funcție de mărimea efectivului, sau
2. la sol - 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane „șosete“), plus cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință (tampoane „șosete“) în funcție de mărimea efectivului.

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.
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 prelevăză și probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/haiă, din toate efectivele din exploatație.

În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de *Salmonella* relevante se aplică prevederile lit. D din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România pentru anul 2014.
După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolzeze 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.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Detectia *Salmonella* 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 *Salmonella*; Amendamentul 1: Anexa D – Detectia *Salmonella* spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.
2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane „șosete“ și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze, 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.
3. Toate tulpinile de *Salmonella* spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibiorezistenței *Salmonella* 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.
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 găinile ouătoare din România pentru anul 2014 se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substantelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.
5. Punerea pe piață a ouălor provenite din efective de găini ouătoare ce produc ouă destinate consumului uman se face în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1237/2007 al Comisiei din 23 octombrie 2007 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și a Deciziei 2006/696/CE în ceea ce privește introducerea pe piață a ouălor provenind din efective de găini ouătoare infectate cu *Salmonella*.
6. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.
7. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile *Salmonella* Enteritidis vaccinale și sălbatice se face în cadrul LNR-Salmoneloze Animale din IDSA.

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

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.

| |
|---|
| <p>Supravegherea în exploatațiile comerciale de pui carne, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>SUPRAVEGHERE ŞI CONTROL</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Toate exploatațiile cu efective de pui de carne (broileri) ce cuprind cel puțin 500 de păsări din specia Gallus gallus vor fi incluse în program. 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 suntexploatate în același scop. În cazul în care adaposturile unde sunt crescuți puii de carne sunt compartimentate, păsările crescute în acelle adăposturi au aceeași vârstă, origine, condiții de creștere și bunăstare, acestea pot fi considerate un singur efectiv. 3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulipinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5]12:i:-. 4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA. 5. Fiecare efectiv de broileri i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări. 6. Programarea caledaristică, pe săptămână, a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimit DSVSA și este supus aprobării acestaiei. <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) -probele recolțate 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 cate ori este nevoie.</p> <p>B. Programul de control oficial - probele recolțate 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</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Cadrul legal:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; 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 3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006; 4. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare; 5. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România pentru anul 2014, aprobat prin Decizia 2013/722/UE. <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)</p> <p>Fiecare efectiv de pui de carne din exploatație (hală populață) va fi testat într-un interval de 3 săptămâni înainte de începerea depopulației și expedierii păsărilor către abator. Pentru ca puii de carne să poată fi expediați către abator, este obligatoriu să se cunoască rezultatul testării și să se completeze documentele care furnizează informațiile privind lanțul alimentar.</p> <p>Probele constau în 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete") pentru fiecare efectiv (hală populață). Cele două perechi de încălțăminte de unică folosință se vor grupa într-un singur eșantion</p> |
|---|

B. Programul de control oficial

Prelevarea oficială de probe de realizează:

- a) anual din cel puțin un efectiv de pui de carne din cel puțin 10% din exploatații;
- b) din toate efectivele din exploatație în cazul în care în aceea exploatație a fost depistat un efectiv pozitiv pentru *S. enteritidis* și/sau *typhimurium* la controlul realizat la inițiativa operatorului (autocontrol);
- c) din toate efectivele nou introduse într-o exploatație unde *Salmonella Enteritidis* și/sau *Salmonella Typhimurium* a fost depistată într-un efectiv anterior;
- d) ori de câte ori este necesar.

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.

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 preleveză și probe pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.

În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de *Salmonella* 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.

După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolțeze 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.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Detectia *Salmonella* spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2003/Amd 1: 2007 – Microbiologia produselor alimentare și furajere – Metodă orizontală pentru detecția bacteriilor din genul *Salmonella*; Amendamentul 1: Anexa D – Detectia *Salmonella* spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.

2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recolțate 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.

3. Toate tulpinile de *Salmonella* spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibiorezistenței *Salmonella* 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.

4. Probele oficiale pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recolțate 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

5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 al Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.

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

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 îngăsat

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

| |
|---|
| <p>Supravegherea în exploatațiile comerciale de curcani pentru îngăsat, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL</p> <p>1. Sunt incluse în program toate exploatațiile cu efective de curcani pentru îngăsat ce cuprind cel puțin 500 de curcani pentru îngăsat.</p> <p>2. Un efectiv de curcani pentru îngăsat este reprezentat de grup sau mai multe grupuri de curcani pentru îngăsat ce împart aceeași unitate de producție, sunt adăpostite în același spațiu-aer sau în aceeași zonă de creștere și suntexploataate în același scop. În cazul în care adăposturile unde sunt crescuți curcanii pentru îngăsat, sunt compartimentate, pasările crescute în acele adăposturi au aceeași varsta, origine,condiții de creștere și bunastare, acestea pot fi considerate un singur efectiv.</p> <p>3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulipinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-.</p> <p>4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program se va găsi la nivelul fiecărui DSVSA.</p> <p>5. Fiecareui efectiv de curcani pentru îngăsat i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări.</p> <p>6. Programarea caledaristică, 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.</p> <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) DSVSA județeană se asigură că probele recolțate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngăsat 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 cate ori este nevoie.</p> <p>B. Programul de control oficial – DSVSA se asigură că probele recolțate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngăsat sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop.</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Cadrul legal:</p> <ol style="list-style-type: none"> Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; 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; Regulamentul (CE) nr. 1177/2006; Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare; Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani din România pentru anul 2014 aprobat prin 2013/722/UE. <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)</p> <p>Fiecare efectiv de curcani pentru îngăsat din exploatație (fiecare hală populată) este testat într-un interval de 3 săptămâni întânce de începerea depopulației și expedierii păsărilor către abator. Pentru ca curcanii pentru îngăsat 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 recolțate constau în 2 perechi de încăltăminte de unică folosință (tampoane “șosete”) pentru fiecare efectiv. Cele două perechi de încăltăminte de unică folosință se vor grupa într-un singur eșantion.</p> |
|---|

B. Programul de control oficial

Prelevarea oficială de probe de realizează:

- a)anual din cel puțin 10% din exploatații;
- b)din toate efectivele din exploatație în cazul în care în aceea exploatație a fost depistat un efectiv pozitiv pentru S. Enteritidis și/sau Typhimurium la controlul realizat la inițiativa operatorului (autocontrol);
- c)din toate efectivele noi introduse într-o exploatație unde *Salmonella Enteritidis* și/sau *Salmonella Typhimurium* a fost depistată într-un efectiv anterior;
- d)ori de câte ori este necesar.

Probele recoltate constau în 2 perechi de încălțaminte de unică folosință (tampoane “șosete”) pentru fiecare efectiv. Cele două perechi de încălțaminte de unică folosință se vor grupa într-un singur eșantion.

În cazul prelevării de probe oficiale în conformitate cu prevederile lit. b), se preleveză probe pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație. 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 preleveză și probe pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.

În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de *Salmonella* 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 îngăștat. După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolțeze 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.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Detectia *Salmonella* spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2003/Amd 1: 2007 – Anexa D – Microbiologia produselor alimentare și furnajere – Metodă orizontală pentru detecția bacteriilor din genul *Salmonella*; Amendamentul 1: Anexa D – Detectia *Salmonella* spp. din materiei fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară.
2. Probele de materie fecală prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recolțate 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.
3. Toate tulpinile de *Salmonella* spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibiorezistenței *Salmonella* 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.
4. Probele oficiale pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recolțate 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 substanelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.
5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 al Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.

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

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*

| |
|---|
| <p>Supravegherea în exploatațiile comerciale de curcani de reproducție, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>SUPRAVEGHERE SI CONTROL</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Toate exploatațiile ce cuprind cel puțin 250 de curcani de reproducție sunt incluse în program. 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 suntexploatațe în același scop. 3. Serotipuri relevante: <i>S. Enteritidis</i>, <i>S. Typhimurium</i>, inclusiv tulipinile monofazice de <i>S. Typhimurium</i> cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-. 4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA. 5. Fiecareui efectiv de curcani de reproducție i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populației halei cu păsări. 5. Programarea caledaristică, pe săptămâni, a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din <u>exploatăție</u> se trimite DSVSA și este supus aprobării din partea acestuia. <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) –</p> <p>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.</p> <p>B. Programul de control oficial</p> <p>DSVSA judejeană 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.</p> <p>Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de curcani de reproducție incluse în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție este optională și se face în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006.</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Cadru legal:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; 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 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; 3. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare; 4. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție, aprobat prin Decizia 2013/722/UE. <p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)</p> <p>Categoriile de testat și frecvență:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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; b) tineret, potrivit lit. B din Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, din toate efectivele (hale populare) din exploatație: <ol style="list-style-type: none"> 1. la 4 săptămâni; |
|---|

| | | | |
|---|--|----------------------------------|---|
| <p>2. cu aproximativ 2 săptămâni înainte ca păsările să intre în fază de ouat sau să fie mutate în unitatea de ouat. Se preleveză minimum 2 perechi de "tampoane șosete" sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată).</p> <p>c) adulte - din trei în trei săptămâni din toate efectivele (hală populată).</p> <p>1. 5 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane "șosete") dintr-un efectiv (hală populată), sau</p> <p>2. cel puțin o perche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf dintr-un efectiv (hală populată), sau</p> <p>3. cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete de cel puțin 150g fiecare dintr-un efectiv (hală populată).</p> | <p>B. Programul de control oficial</p> <p>Prelevarea oficială de probe de realizază prin:</p> <p>I. Control oficial de rutină în toate efectivele din exploatație:</p> <ol style="list-style-type: none"> o dată/an, din toate efectivele (hală populată) din toate exploatațiile de curcani de reproducție adulții cu vârstă cuprinsă între 30 și 45 de săptămâni; 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; în toate exploatațiile de curcani de reproducție de elită, străbunici și bunici; ori de câte ori este necesar. <p>Se preleveză următoarele probe:</p> <ol style="list-style-type: none"> 5 perechi de încălțăminte de unică folosință ("tampoane șosete") dintr-un efectiv (hală populată), sau cel puțin o perche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf dintr-un efectiv (hală populată), sau cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete de cel puțin 150g fiecare dintr-un efectiv (hală populată). <p>II. Prelevarea oficială pentru confirmare</p> <ol style="list-style-type: none"> odaia cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se preleveză și probe suplimentare pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație. 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. după depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolzeze 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>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> | <p>1. Detectia <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 tampoane șosete și probele de praf recolțate 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 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.</p> <p>4. Probele oficiale pentru testarea prezenței agentilor antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recolțate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substantelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.</p> <p>5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 al Regulamentului</p> |
|---|--|----------------------------------|---|

| |
|--|
| (CE) nr. 1177/2006. |
| 6. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile <i>Salmonella</i> Enteritidis vaccinele și sălbaticice 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 sursei de rezistență antimicrobiană a bacteriilor zoonotice și comensale în România

| |
|---|
| Eșantionarea și colectarea izolatelor de: |
| - <i>Salmonella</i> spp; |
| - <i>Campylobacter</i> jejuni și <i>Campylobacter coli</i> (<i>C. jejuni</i> și <i>C. Coli</i>); |
| - <i>Escherichia coli</i> (<i>E. coli</i>) – indicator comensal; |
| BAZA LEGALĂ |
| 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 |
| Decizia de punere în aplicare 2013/653/UE a Comisiei din 12 noiembrie 2013 privind un ajutor finanțier din partea Uniunii pentru un plan coordonat de control pentru monitorizarea rezistenței la antimicrobiene a agentilor zoonotici în 2014 |
| ORIGINEA IZOLATELOR ÎN ANII 2014, 2016, 2018 SI 2020 |
| A. Izolate de <i>Salmonella</i> spp: -din populația de găini ouătoare, pui de carne și curcani pentru îngăștare 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; |
| B. Izolate de <i>Campylobacter</i> jejuni: -probe de cecumuri prelevate la sacrificarea puielor de carne și a curcanilor pentru îngăștare |
| C. Izolate de <i>Escherichia coli</i> , indicator comensal, provenite din: -probe de cecumuri prelevate la sacrificarea puielor de carne și a curcanilor pentru îngăștare |
| D. <i>Escherichia coli</i> care produce ESBL sau AmpC sau carbapenemază provenite din: -probe de cecumuri prelevate la sacrificarea puielor de carne și a curcanilor pentru îngăștare |
| E. Izolate de <i>Campylobacter</i> coli: -probe de cecumuri prelevate la sacrificarea puielor de carne; |
| PRECIZĂRI TEHNICE |
| A. Frecvența eșantionării Eșantionarea, colectarea și testarea susceptibilității la agenții antimicrobieni se efectuează odată la doi ani, pe baza unui sistem de rotație, după cum urmează: |
| a) în anii 2014, 2016, 2018, 2020 - pentru găinile ouătoare, pui de carne și curcanii pentru îngăștare. |
| b) în anii 2015, 2017, 2019 – pentru porcine și bovine cu vîrstă mai mică de un an, carne de porc și carne de bovine. |
| B. Dimensiunea eșantioanelor Testarea susceptibilității la antimicrobieni se realizează utilizând 170 de izolate pentru fiecare combinație de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examineate. În cazul cărmii de pasăre și de porc, dacă producția este mai mică de 100.000 de |

tone/an, se testează 85 de izolate în loc de 170 de izolate pentru fiecare combinație specifică corespunzătoare.

Pentru monitorizarea specifică vizând E.coli, indicator comensal, care produce ESB1 sau Ampc sau carbapenemază, se analizează 300 de eșantioane 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.

C. Metoda eșantionării

Izolatele supuse testării susceptibilității la antimicrobiene se obțin prin programele de monitorizare pe baza unei metode de eșantionare aleatorie, 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.

D. Raportare

- a) Informații referitoare la fiecare eșantion individual
- b) Descrierea generală a punerii în aplicare a monitorizării RAM (rezistență antimicrobiană)
- c) Informații generale
- d) Informații specifice privind eșantionarea
- e) Informații specifice privind testarea susceptibilității la antimicrobiene
- f) Informații specifice cu privire la rezultatele metodei de diluare
- g) Rezultatele testelor sinergice

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Prelevarea probelor se realizează numai de către medicii veterinarii oficiali din abator cu responsabilități privind examinarea postmortem.

Testarea susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IDSA și LSVSA

Instrucțiunile detaliate referitoare implementarea programului de monitorizare și raportare a rezistenței antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale vor fi transmise prin nota de serviciu

3.6. Supravegherea standardelor microbiologice și de marcare cu gliceroltriheptanoat (gth) pentru produsele 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 examine de laborator a standardelor microbiologice și de marcare cu gliceroltriheptanoat (GTH) pentru produsele 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/proba | Numărul de probe care trebuie prelevate din produsele derivate menționate la col 02 | Observații |
| col 01 | col 02 | col 03 | col 04 | col 05 |
| Unitate de procesare categoria 2 | Făina de carne și oase (MBM) care este destinată pentru producția de biogaz | Clostridium Perfringens | 2 probe/unitate/an | <p>Se prelvează făină de carne și oase direct după tratamentul termic.</p> <p>Clostridium Perfringens trebuie să fie absent într-un gram de produs.</p> |
| Unitate de procesare categoria 1 și unitate de procesare categoria 2 | Făina de carne și oase (MBM) categoria 1 și 2 și grăsimile categoria 1 și 2 | Gliceroltriheptanoat (GTH) | 4 probe făină de carne și oase /unitate/an 4 probe grăsimi/unitate/an | <p>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.</p> |

| | | | |
|----------------------------------|----------------------------------|-------------------------------|---|
| | | | veterinare la frontieră în conformitate cu directiva menționată |
| Unitate de procesare categoria 3 | Proteine Animale Procesate (PAP) | Salmonella Enterobacteriaceae | Conform prevederilor din Anexa X, capitolul I din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 |
| Unitate de biogaz | Reziduuri de digestie | Escherichia Coli Salmonella | Conform prevederilor din Anexa V, capitolul III, secțiunea 3 din Regulamentul (UE) nr. 142/2011 |
| Unitate de compostare | Compost | Escherichia Coli Salmonella | 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 sanitari conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1069/2009.

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

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

4. PROGRAMUL PENTRU SUPRAVEGHerea BLUETONGUE ÎN ROMÂNIA PE NTRU ANUL 2014

Scopul: evidențierea lipsei circulației virale

| SUPRAVEGHerea PASIVĂ |
|---|
| 1. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinară și a altor documente ce însotesc 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 veterinară privind controalele veterinară și zootehnice aplicabile comerțului intracomunitar cu anumite animale vii și produse de origine animală. |
| 2. Observarea stării de sănătate a rumegătoarelor (bovine, ovine și caprine) efectuată de către proprietari sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricărora semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împotrifici și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul bluetongue. |
| 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 statutului acestora (ser sanguin și sânge pe EDTA de la animalele în viață, organe - spina, limfoganglion, os lung nedeschis, pulmon, arteră pulmonară, sânge din cord de la cadavre). |
| 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%. |
| 5. Inspectia rumegătoarelor receptive din specii domestice și sălbaticce existente pe teritoriul României astfel: |
| a) toate rumegătoarele care intră în România ca urmare a comerțului intracomunitar și toate rumegătoarele importate din țări terțe, pe durata perioadei de aşteptare; |
| 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; |
| c) rumegătoarele sălbaticce 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. |
| SUPRAVEGHerea ACTIVĂ |
| I. Supraveghere serologică |
| 1. Supravegherea serologică, în perioada de liniste epidemiologică, se realizează în conformitate cu Programul de supraveghere pentru bluetongue pentru anul 2014, aprobat prin Decizia nr. 722/2013/UE: |
| - testare serologică, prin tehnică imunoenzimatică de competiție (ELISA), pentru a se asigura depistarea animalelor infectate, la o prevalență de 20% și o |

confidență de 95% din luna aprilie până în luna noiembrie.

2. Supravegherea serologică se realizează pe efectivele de animale receptive (în primul rând bovine, apoi ovine și caprine) din interiorul unor localități sănătoase în cadrul unor unități epidemiologice reprezentate de pătrate cu dimensiunea de de 50/50 km (2500 km²), 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.
3. În exploatațiile 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).

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 importante din țari terțe, pe durata perioadei de aşteptare.

II. Supravegherea virusologică

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 suspicționarea bluetongue ori a riscului de bluetongue.

2. Supravegherea virusologică a rumegătoarelor sălbatice moarte, vânate în condiții normale (dar care la inspecția extenuată prezintă aspecte lezionale ce ar putea fi atribuite bluetongue - edeme faciale, jetaj, salivăție abundență, hiperemie facială, în pliu axilar, pliu iezi, uger, bureletul coronarian) ori vânate datorită faptului că prezintă simptome ce ar putea fi atribuite bluetongue.

III. Supravegherea entomologică

1. Are ca obiectiv identificarea genului și speciilor vectorilor bolii bluetongue, în vederea stabilirii și confirmării perioadei libere de vectori:
 - 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);
 - capturi lunare cu capcane fixe cu lumină ultravioletă, plasate în fiecare județ, în perioada liberă de vectori (decembrie – martie);
 - în fiecare județ se va stabili o singură localitate țintă în care va fi plasată capcana fixă;
2. În situații deosebite (apariția bluetongue în țările vecine, extinderea zonelor de restricție din țările vecine pe teritoriul României, depistarea unor specii

| | |
|--|---|
| <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. Meteostatia HOBO instalată în județul Botoșani va înregistra parametrii mediului ambient, iar datele colectate vor fi transmise în format electronic la LNR pentru arboviroze din cadrul IDSA, cu o frecvență lunată.</p> | <p>OBSERVAȚII</p> <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 receptia probelor în laborator, acestea se mențin la temperatură 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 aprobararea ANSVSA, la Laboratorul de Referință al Uniunii Europene pentru bluetongue.</p> <p>4. Examenele 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 aprobararea ANSVSA, la Laboratorul de Referință al Uniunii Europene correspondent.</p> |
|--|---|

5. PROGRAMUL PENTRU MONITORIZAREA, CONTROLUL ȘI ERADICAREA ENCEFALOPATILOR 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 reglementări 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 encefalopatilor 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 prezintă 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 animale care nu au fost semnalate ca fiind bănuite de a fi infectate cu o formă de ESB, precum animalele sacrificiate de urgență, animalele care prezintă semne de boală la inspecția ante mortem, animalele moarte, animalele sănătoase sacrificiate și animalele ucise în legătură cu un caz de ESB, în special pentru a stabili evoluția și prevalența formelor de ESB 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 exploatațiile nonprofesionale, în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | |
|--|--|
| I. Supravegherea pasivă | II. Supravegherea activă |
| <p>CONDUIȚA DE EXECUȚIE</p> <p>1. Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</p> <p>2. Raport de notificare a suspiciunii/confirmării transmis ANSVSA de către DSVSA, conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008;</p> <p>3. Observație clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a bolii;</p> <p>4. Măsuri în caz de suspiciune/confirmare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> | <p>CONDUIȚA DE EXECUȚIE</p> <p>1. Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</p> <p>2. Supraveghere prin examene de laborator;</p> <p>3. Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la bovinele din grupele tîntă, tipul testului rapid și rezultatele acestora, transmise de către DSVSA județene și a municipiului București;</p> <p>4. Raportare lunară a animalelor suspecte și a cazurilor pozitive de ESB de către LNR-EST,</p> <p>5. Efectuarea testelor moleculare discriminatoare conform prevederilor Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> |

| PRECIZĂRI TEHNICE | |
|--------------------------|---|
| | <p>1. Animale suspecte de a fi infectate cu ESB reprezintă animale vii, sacrificiate sau moarte care prezintă sau au prezentat tulburări neurologice sau de comportament sau o deteriorare progresivă a stării generale asociată cu o degradare a sistemului nervos central;</p> <p>2. În afara animalelor suspecte prevăzute la punctul 1, bovinele care au prezentat un rezultat pozitiv la analiza rapidă pentru ESB sunt bovinele cu semne clinice la inspecția antemortem în vîrstă de peste 24 luni;</p> <p>3. Pentru cazurile de suspiciune prevăzute la punctele 1 și 2 se întocmesc obligatoriu un raport de notificare a suspiciunii de ESB, precum și fișa de observație clinică pentru EST completată pentru situatiile prevăzute la punctul 1 atunci când animalele au fost puște 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 infirmare/confirmare a suspiciunii la ANSVSA;</p> <p>4. 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.</p> <p>5. LNR-EST transmite la ANSVSA un raport lunar privind rezultatele testelor efectuate în cadrul supravegherii pasive a ESB</p> <p>6. Atunci când se suspectează și alte boli cu simptome patologice a) tehnica de prelevare a creierului integral.</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 preleveză 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.

7. De la toate bovinele care prezintă semne clinice nervoase, indiferent de vîrstă, care sunt sacrificate imediat, se preleveză capul în întregime și se efectuează obligatoriu investigații complexe pentru ESB, rabie, boala lui Ajuszczyk, listerioză, precum și pentru alte boli, după caz.

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 preleveză creierul integral și se trimit 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.

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.

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.

11. În cazul infirmării infecției prionice aplicarea măsurilor dispuse conform art.12 din Regulamentul CE nr. 999/2001, prevăzute la punctul 9, înțețează:

12. În cazul confirmării ESB, se aplică măsurile, conform prevederilor art.13 și Anexei VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.

- b) tehnica foramen magnum, care se efectuează în mod obișnuit:
 - i. în spații special amenajate în abatoare autorizate sanitar veterinar;
 - ii. în sălile de necropsie din incinta laboratoarelor EST;
 - iii. în spații destinate prelevării de probe din incinta unităților de procesare categoria 1, unităților intermediare categoria 1 și de incinerare care receptionează cadavre categoria 1, în baza art. 4 alin.(3) din Hotărârea Guvernului nr. 1210/2005 privind concesionarea activității de neutralizare a deșeurilor de origine animală.
- 3. Prelevarea probelor de creier se realizează imediat după sacrificare și în cel mai scurt timp după moarte/eutanasie și se efectuează numai de la animale care îndeplinește cerințele de testare privind vîrstă, precizate la pct. I.
- 4. Prelevarea și testarea probelor de creier de la bovinele care nu îndeplineșc cerințele de testare privind vîrstă, se efectuează numai la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuiala acestuia.
- 5. De la toate bovinele moarte, precum și de la animalele sacrificiate și/sau confiscate în abator sau în diverse exploatații, probele de creier vor fi procesate prin test rapid, cu respectarea punctului 11 de mai jos și după caz histologic, în funcție de prezența unor lezuni 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.
- 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.
- 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.
- 8. Metodele de analiză de laborator uzitate pentru diagnosticul ESB sunt cele 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.
- 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 sanitată 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.
- 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 stabilită de ANSVSA.

| | |
|--|---|
| <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 examineate animalele cu vârstă neeligibilă pentru testare.</p> <p>13. DSVSA realizează numarul de teste stabilit de ANSVSA în vederea îndeplinirii planul cifric privind numărul de teste programate a fi efectuate în anul 2014 pentru supravegherea ESB.</p> | <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008, numai de medicii veterini 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 parafării 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 împunemicit operează în baza de date evenimentul suferit de animal și transmite formularul de declarare evenimente F3 împreună cu Tabel nota 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 împunemicit are obligația respectării legislației privind identificarea și înregistrarea bovinelor, nefindu-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. Examinarea probelor se realizează numai la LSVSA și/ sau după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA, pe baza arondării stabilită 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> <ul style="list-style-type: none"> a) probele provin de la bovine identificate și înregistrate în baza națională de date; 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 evenimente F3 prin care se atestă |
|--|---|

| | | |
|--|--|--|
| | <p>c) evenimentul suferit și operarea evenimentului în baza națională de date;</p> <p>c) probele prelevate din exploatațiile 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 sacrificiate în abatoare sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator și copiile 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 zonal împreună cu reprezentanții 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> | |
| B. INSPECTIA ANIMALELOR ABATORIZATE | | |
| I. ANIMALE VII | II. CARNE și ORGANE | |
| <p>1. se examinează ante- și post-mortem.</p> <p>2. se preleză 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/approbate sanitari-veterinare, de către medicii 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 cărnii capului cu țesut nervos și respectă aceste programe, respectiv operatorii recoltează probe pe care le trimit către laboratoare în vederea efectuării analizelor</p> | |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| <p>1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p> <p>2. Confirmarea diagnosticului se efectuează în exclusivitate la LNR - EST din 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>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>Animalele vîii se izolează și exploatația se pună sub restricție privind mișcarea în și dinspre exploatație 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. 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 ovinești/sau caprine cu risc neglijabil sau controlat sub raportul scrapiei prin îndeplinirea prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare

| A. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale, în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarele mici, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | |
|---|--|
| I. Supravegherea pasivă | II. Supravegherea activă |
| CONDUIȚA DE EXECUȚIE | CONDUIȚA DE EXECUȚIE |
| <p>1. Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</p> <p>2. Raport de notificare a suspiciunii/confirmării transmis ANSVSA de către DSVSA, conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare;</p> <p>3. Observație clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a bolii;</p> <p>4. Măsuri în caz de suspiciune/confirmare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> | <p>1. Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</p> <p>2. Supraveghere prin examene de laborator;</p> <p>3. Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la ovine și caprinele din grupele țintă, tipul testului rapid și rezultatele acestora, transmise de către DSVSA.</p> <p>4. Raportare lunară a animalelor suspecte și a cazurilor pozitive de către LNR-EST.</p> <p>5. 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 aprobatarea Normei sanitare veterinare care stabilește cerințele minime pentru studiul genotipurilor de proteine prionice la rascele de ovine.</p> <p>6. Efectuarea testelor moleculare discriminatorii conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| <p>1. Animale suspecte de a fi infectate cu scrapie reprezentă animale vii, sacrificiate sau moarte care prezintă sau au prezentat tulburări neurologice sau de comportament sau o deteriorare progresivă a stării generale asociată cu o degradare a sistemului nervos central;</p> <p>2. În afara animalelor suspecte 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;</p> <p>3. Pentru cazurile de suspiciune prevăzute la punctele 1 și 2 se întocmesc 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;</p> | <p>1. 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:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) ovine/caprine sacrificiate pentru consum uman în vîrstă de peste 18 luni; b) ovine/caprine care nu sunt sacrificiate în vederea consumului uman în vîrstă de peste 18 luni; c) ovine/caprine ucise în cadrul măsurilor de eradicare a bolii în vîrstă 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. <p>2. Prelevarea probelor de creier se realizează conform prevederilor Capitoului 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:</p> <ul style="list-style-type: none"> i. în spații special amenajate în abatoare autorizate sanitar veterinar; ii. în săliile de necropsie din incinta laboratoarelor EST ; |

| | |
|--|--|
| <p>4. Situația supravegherii pasive, inclusiv rezultatele testelor efectuate la ovinele/capriniene 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 suspecționează 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 grila DSVSA în raza căreia a apărut acea suspiciune;</p> <p>7. În cazul în care se suspecționează 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 prelvează 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/capriniene 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 prelvează 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 suspecționează 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, încețează.</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>iii. în spații destinate prelevării de probe din incinta unităților de procesare categoria 1, unităților intermediere categoria 1 și de incinerare care receptionează 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, vârstă, 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/eutanasică și se efectuează numai de la animale care îndeplinește cerințele de testare privind vârstă, precizate la punctul 1.</p> <p>5. Prelevarea și testarea probelor de creier de la ovine și caprine care nu îndeplinește cerințele de testare privind vârstă, se efectuează numai la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuiala acestuia.</p> <p>6. De la ovinele și caprinele în vârstă de peste 18 luni, din grupele ţintă supuse testării pentru EST, cu excepția ovinelor și caprinelor încadrate în grupa țintă “suspecte de EST” înscrise la pct. 7 din prezentă coloană, se prelvează obligatoriu trunchiul cerebral, iar în cazul unui rezultat pozitiv la analiza rapidă se prelvează obligatoriu cerebel, cortex cerebral, măduvă răhidiană din regiunea cervicală și limfonoduri retrofaringeiene în vederea transmiterii la LNR-EST pentru efectuarea testelor de confirmare și discriminare a susțelor.</p> <p>7. De la toate ovinele și caprinele încadrante 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 prelvează și se trimit 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 sacrificiate 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 colorare HE, HEA, Mann, Pappenheim s.a., după caz, conform precizărilor LNR-EST din cadrul IDSA. Probele cu rezultat 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> |
|--|--|

- mai repede posibil măsurile de eradicare prevăzute la art. 13 și anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.
10. Anchetă 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.
 11. În cazul în care prezenta 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.
 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.
 13. În cazurile în care este confirmată prezenta 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.
 14. Animalele de peste 18 luni sau animalele cărora le-au ieșit mai mult de doi incisivi permanenti 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.
 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.
 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 sanitată veterinară, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
 17. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru EST se realizează în

| | |
|--|--|
| | <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 sușelor responsabile de infectiile 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 Regulamentului (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 esantion 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 înaintând cont de vârstă, rasa, tipul de producție de la ovinele sacrificiate pentru consumul uman, ovinele moarte și ovinele vii, conform instrucțiunilor și ţințelor 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 vedere genotipării se preleveză 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 programe proprii de monitorizare, să se preleveze obligatoriu probe de creier provenite de la ovinele și caprinele în vîrstă de peste 18 luni din exploatațiile înregistrate/autorizate sanitat-veterinar cu peste 100 de animale și exploatațiile unde nu au fost depistate niciodată cazuri de scrapie, pe parcursul mai multor ani consecutivi de esantionare.</p> <p>25. DSVSA realizează numărul de teste stabilit de ANSVSA în baza populației de ovine și caprine existentă în fiecare județ în vederea înăchiziunii planul cîfric privind numărul de teste programate a fi efectuate în anul 2014 pentru supravegherea EST.</p> |
|--|--|

| | |
|---|---|
| <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <ol style="list-style-type: none"> 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. 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. 3. Medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și/sau medicii veterinari de liberă practică împuterniciti preleveză capul animalelor suspecte de EST și transmit probele la LM-EST din cadrul LSVSA și prin grijă LSVSA la LNR-EST din cadrul IDSA în vederea efectuării testelor specifice de laborator. | <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau după caz medicul veterinar oficial preleveză probe de la ovinele și caprinele din grupele țintă. 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. 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. 4. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit operează în baza de date evenimentului 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. 5. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit are obligația respectării legislației privind identificarea și înregistrarea ovinelor și caprinelor, nefindu-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. 6. Medicul veterinar oficial zonal împreună cu reprezentanții din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică. 7. Probele prelevate de la ovinele supuse testării pentru scrapie vor intra în lucru în laborator numai dacă sunt îndeplinite următoarele cerințe: <ol style="list-style-type: none"> a) probele provin de la ovine/caprine identificate și înregistrate în baza națională de date; 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 evenimente F3 prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în baza națională de date; c) probele prelevate din exploatațiile comerciale de animale sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator și formularul de declarare evenimente F3, |
|---|---|

| | |
|---|---|
| | <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 sacrificiate în abatoare sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator și copiii 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 stabilit 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 stabilate 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. INSPECȚIA ANIMALELOR ABATORIZATE | |
| I. ANIMALE VII | II. CARNE și ORGANE |
| <p>1. se examinează ante- și post-mortem.</p> <p>2. se preleză 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 sanitari-veterinare, de către medici veterinari oficiali.</p> <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.</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> |

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

Scop:

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

| Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale, exploatațiile comerciale de creștere a ovinelor, inclusiv în exploatațiile 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 initiale de ovine din rasele Karakul, Tigaie, Turcană și Merinos cu genotip cunoscut, rezistente la scrapie, în vederea creșterii frecvenței haplotipului ARR în cadrul efectivelui ovin din aceste rase, reducând, în același timp, prevalența haplotipurilor despre care s-a demonstrat că determină sensibilitatea la scrapie. | |
| Acest program de genotipare a ovinelor și de determinare a suscepțibilității 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 folosită la montă numai berbecii rezistenți genetic la scrapie. | |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| 1. Programul urmărește examinarea unui număr suficient de probe prelevate de la berbecii de reproducție din rasele Merinos, Tigaie, Turcană și Karakul, crescându-în exploatațiile aflate pe teritoriul României pentru determinarea genotipului lor în relație cu rezistența la EST; | |
| 2. DSVSA realizează o verificare inițială a statusului sanitar veterinar al exploatațiilor care participă la program pe baza istoricului bolilor anterioare și a inspecțiilor clinice și testelor specifice de laborator, unde este cazul. | |
| 3. Berbecii pentru reproducere din rasele Karakul, Tigaie, Turcană 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. | |
| 4. 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. | |
| 5. Recunoașterea rezistenței la scrapie a efectivelor de ovine din rasele Karakul, Tigaie, Turcană și Merinos se acordă numai pentru efectivele participante în program și care îndeplinește 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. | |
| 6. DSVSA realizează certificarea berbecilor participanți la program care au fost supuși unui test de genotipare prin alocarea unui număr de identificare individual, în baza instrucțiunilor transmise de ANSVSA. | |
| 7. Selectarea berbecilor pentru reproducere din rasele Karakul, Tigaie, Turcană și Merinos pentru teste de genotipare se va face în baza instrucțiunilor transmise de ANSVSA prin nota de serviciu. | |
| 8. 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; | |
| 9. Prelevarea probelor de sânge integral se face în condiții speciale, cu sistem vacutainer ce conține EDTA ca anticoagulant. Tubul și acul de prelevare sunt utilizate individual, pentru fiecare animal. Nu este recomandată prelevarea pe alte tipuri de substanță anticoagulantă - heparină, deoarece aceasta inhibă reacțiile enzimatiche ulterioare. | |

| |
|---|
| 10. Ambalarea probelor de sânge integral se face în suporturi dedicate - suport tuburi vacutainer, cu respectarea ordinii din tabelul de prelevare; |
| 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; |
| 12. Pe nota de însoțire se înscrui 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.). |
| 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; |
| 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; |
| 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. |
| 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. |
| 17. DSVSA realizează inspecții periodice sau inopinate în exploatațiile participante la program și sănctionează nerespectarea implementării programului, pe teritoriul județului. |
| 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. |
| 19. DSVSA furnizează la cerere informații relevante crescătorilor de ovine interesati în achiziționarea de ovine de un genotip rezistent la scrapie. |
| 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. |

PRECIZĂRI EXECUȚIE

- Medicii veterinari de liberă practică împunerică preleveză probe de sânge integral de la berbecii de reproducție din rasele Karakul ,Tigaiet,Turcană, Merinos crescute în exploatații aflate pe teritoriul României, conform instrucțiunilor ANSVSA.
- Medicii veterinari oficiali zonali realizează o verificare inițială a statusului sanitar veterinar al exploatațiilor care participă la program.

5.4. Boala cronică cahectizantă a cervideelor (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 |
|---|--|
| CONDUITA DE EXECUȚIE | CONDUITA DE EXECUȚIE |
| Supraveghere și/sau monitorizare conform Deciziei 2007/182/CE a Comisiei din 19 martie 2007 privind un studiu asupra bolii cronice cașectizante a cervidelor; | <ol style="list-style-type: none"> Supraveghere prin examene de laborator; Supraveghere și/sau monitorizare conform Deciziei 2007/182/CE, pentru bovidee, cervide și alte rumegătoare aflate în mediul silvatic sau în captivitate; Raportare lunată, inclusivând numărul testelor rapide efectuate la cervidele din grupele țintă, tipul testului rapid și rezultatele testelor, transmise de către DSVSA. |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |

- | |
|--|
| <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> <ol style="list-style-type: none"> 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 vânătoare, cu respectarea măsurilor de prevenire a transmiterii unor bolii infecțioase de la animale la om; 2. „Specia-țintă” este reprezentată de cerbul roșu (<i>Cervus elaphus</i>) sălbatic și de crescătorie; 3. Se preleveză probele de creier provenite de la toate cervidele în vîrstă de peste 18 luni din grupele țintă: <ol style="list-style-type: none"> a) cervide sănătoase vânată; b) cervide sănătoase sacrificiate în abatoare; c) cervide care prezintă semne clinice sau de boală; d) cervide rănite sau ucise pe șosele; e) cervide moarte/ucise. <p>conform prevederilor Deciziei 2007/182/CE;</p> <ol style="list-style-type: none"> 4. Prelevarea probelor de creier se realizează imediat după sacrificare și în cel mai scurt timp după moarte/eutanasie și se efectuează numai de la animale care îndeplinește cerințele de testare privind vîrstă. 5. Prelevarea și testarea probelor de creier de la cervidele care nu îndeplinește cerințele de testare privind vîrstă, se efectuează numai la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuiala acestuia. 6. În cazul obținerii unui rezultat pozitiv la testul rapid realizat la cervidele din grupele țintă, se trimit proba la LNR-EST din cadrul IDSA în vederea confirmării/ infirmării rezultatului; 7. În cazul obținerii unui rezultat pozitiv la testul rapid realizat la cervidele din grupele țintă se transmite 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; 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. 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 Capitoului I din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. 10. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru EST la cervide și alte specii de rumegătoare mici sălbaticice, 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. 11. Metodele uzitate 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. 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>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> |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | <p>Orice persoană care observă cervide cu comportament abnormal și/sau tulburări locomotorii și/sau o stare generală proastă are obligația anunțării medicilor veterinari oficiali din cadrul DSVSA.</p> |
| | <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA preleveză probe de la cervidele din grupele întărită. 2. Prelevarea probelor de creier se realizează cu truse de unică folosință cu respectarea prevederilor Capitolului I din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008, numai de medicii veterinari instruiți de personalul abilitat din cadrul LSVSA. 3. Examinarea probelor se realizează la LSVSA, și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA. 4. Responsabilul ESB/ EST din cadrul DSVSA, nominalizat prin decizie a Directorului executiv, transmite pe faxul ANSVSA raportul de notificare a suspiciunii de BCCC. 5. DSVSA informează vânătorul, paznicul de vânătoare sau crescătorul de animale prin mijloace autorizate cu privire la rezultatele testelor rapide/de confirmare |
| INSPECȚIA ANIMALELOR ABATORIZATE | |
| I. ANIMALE VII | <p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tâiere autorizate sanitar-veterinar, de către medicii veterinari oficiali.</p> <p>În caz de suspiciune/confirmare carne, 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>-se examinează ante și post-mortem.</p> <p>-se preleză 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> |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA. 2. Examinare la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA. |
| | <p>6.FEBRĂ AFTOASĂ</p> <p>Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de febră aftoasă, fără vaccinare</p> <p>Grupa de animale întărită - animale din specii receptive, domestice și sălbaticе. România are statut liber de febra 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, targuri de animale vii, expoziții, porturi, aeroporturi).</p> |
| I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| 1. PRECIZĂRI TEHNICE | 1. PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |

| | |
|---|--|
| <p>Are ca scop identificarea și notificarea oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de febră afloasă. În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic în 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 afloase.</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 țările terțe, în scopul menținerii capabilității de diagnostic a LNR, prelevarea de probe de sânge de la specia ovină, odătă pe an - în trimestru 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. Aceste probe vor fi recoltate cu prioritate din efectivele cu evoluție masală a schiopăturilor sau acolo unde se înregistrează o mortalitate ridicată la tineret, iar simptomatologia respectivă va fi menționată în adresa de fășotire a probelor.</p> <p>b. virusologic - în caz de suspiciune clinică și/sau de laborator se execută la animalele domestice și sălbaticice receptive conform Manualului pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri al OIE și Manualului de Diagnostic pentru Febra Afloasă</p> | <p>a) fermieri și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii fondurilor de vânătoare și medicii veterinari de liberă practică împuñericii raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestioneză conduită de investigare a oricărei suspiciuni.</p> <p>b) supravegherea serologică se realizează prin teste imunoenzimaticce pentru anticorpi contra proteinelor structurale ale virusurilor febrei afloase - O, A și Asia 1 sau teste imunoenzimaticce pentru anticorpi contra proteinelor nestructurale ale virusurilor febrei afloase. 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 afloase 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 afloasă. Diagnosticul de confirmare în febră afloasă 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 aprobația Normei sanitare veterinare privind măsurile pentru combaterea febrei afloase.</p> |
| <h2>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</h2> | <h2>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</h2> |
| | |

În cazul diagnosticării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în Manualul operațional și în Planul de Contingență pentru febra afloasă, aprobat prin Decizie 2007/18/EC a Comisiei din 22 decembrie 2006.

În conformitate cu definiția cazului de infecție cu virus al febrei afloase 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:

- izolare pe culturi celulare și identificarea virusului (RT PCR și detecția de antigen prin ELISA);
- detectia de antigen viral prin RT – PCR în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante;
- detectia de anticorpi prin ELISA față de proteinele structurale și nestructurale ale virusurilor febrei afloase în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante.

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

7. TUBERCULOZA BOVINĂ

Scop: menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de tuberculoză bovină

| | |
|---|---|
| I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemnă de tuberculoză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boală: | A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemnă de tuberculoză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boală: |
| Supraveghere activă | Supraveghere activă |
| 1. Tuberculinare intradermică prin TCS o dată pe an la toate bovinele și bubalinile în vîrstă de peste 6 săptămâni. | 1. Tuberculinare intradermică prin TCS o dată pe an la toate taurinele și bubalinile în vîrstă de peste 6 săptămâni. |
| 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. | 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. |
| 3. Exploatația își menține statusul oficial liber de tuberculoză dacă animalele au reacționat negativ la test. | 3. Exploatația își menține statusul oficial liber de tuberculoză dacă animalele au reacționat negativ la test. |
| 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 veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine, cu modificările și completările ulterioare. | 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 ulteroioare. |
| 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. | 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. |
| 6. Animalele cu două rezultate neconcluente la TCS se elimină din efectiv prin abatorizare pentru tăiere de control în scop de diagnostic în maximum 30 de zile de la tuberculinare. | 6. Animalele cu două rezultate neconcluente la TCS se retesteză după deparazitarea internă obligatorie, în prezența și responsabilitatea medicului veterinar oficial. |
| 7. Animalele cu două rezultate neconcluente 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 veterinară privind criteriile pentru planuri naționale de eradicare accelerată a brucelozei, tuberculozei și leucozei enzootice bovine. | 7. Animalele cu două rezultate neconcluente 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. |
| | 8. Controalele prin tuberculinare intradermnică se planifică astfel încât să |

| | | |
|--|---|---|
| <p>8. Controalele prin tuberculinare intradermice se planifică astfel încât să se execute înaintea acțiunilor imunoprofilactice.</p> <p>9. La execuție se vor respecta precizările tehnice ale producătorului diagnostic utilizat.</p> <p>10. Este necesară deparazitarea profilactică a animalelor.</p> <p>11. Se vor tuberculina și caprinele care sunt crescute în exploatațiile 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 intradermice a tuberculinelor nefinregisterate, 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 intradermice:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) animalele tratate anterior cu medicamente imunosupresoare, cum ar fi: glucocorticooizi; b) animalele aflate în ultima lună de gestație și cele în primele 30 de zile după fătare; c) animalele bolnave, aflate în tratament sau cele în convalescență. <p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat, în urma declarării unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau 2 rezultate neconcluzente la testele menționate la lit. A pct. 1, sau în abator:</p> <p>1. În cazul unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau 2 rezultate neconcluzente 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 prezenta tuberculoză nu este confirmată, suspendarea statusului de exploatație oficial indemnă de tuberculoză poate fi ridicată în urma efectuării de testări TCS, a tuturor animalelor în vîrstă de peste 6 săptămâni, efectuată la cel puțin 42 de zile după îndepărțarea animalului/lor care au reacționat pozitiv, conform pct. 3A din anexa nr. 1 la Norma sanităță veterinară privind problemele de sănătate a animalelor din speciile bovine și suine aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>4. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează sub coordonarea LNR-IDSA.</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 exploatațiile 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 nefinregisterate, 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 intradermice:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) animalele tratate anterior cu medicamente imunosupresoare, cum ar fi: glucocorticooizi; b) animalele aflate în ultima lună de gestație și cele în primele 30 de zile după fătare; c) animalele bolnave, aflate în tratament sau cele în convalescență. <p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat, în urma declarării unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau 2 rezultate neconcluzente la testele menționate la lit. A pct. 1, sau în abator:</p> <p>1. În cazul unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau 2 rezultate neconcluzente 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 prezenta tuberculoză nu este confirmată, suspendarea statusului de exploatație oficial indemnă de tuberculoză poate fi ridicată în urma efectuării de testări TCS, a tuturor animalelor în vîrstă de peste 6 săptămâni, efectuată la cel puțin 42 de zile după îndepărțarea animalului/lor care au reacționat pozitiv, conform pct. 3A din anexa nr. 1 la Norma sanităță veterinară privind problemele de sănătate a animalelor din speciile bovine și suine aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>4. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează sub coordonarea LNR-IDSA.</p> | <p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras: acele exploatații oficial libere de tuberculoză în care bovinele cu reacție pozitivă la testul alergic, au fost eliminate, și controlă se realizează la LSVSA sub coordonarea LNR-IDSA.</p> |
|--|---|---|

- iar examenile de abator și laborator au confirmat tuberculoza:
1. Statusul oficial indemn de tuberculoză al unei exploatații trebuie sa rămâne anulat până ce sunt efectuate curățarea și dezinfecția incintelor și animalele de vârstă mai mare de 6 săptămâni au reacționat negativ la ultimele două 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 ulterioare.*
 2. În situații concrete (ex.: în focar, pentru reducerea timpului de stingeră a exploatării care prezintă succesiv animale cu rezultat pozitiv la tuberculinare; în cazul unui procent semnificativ de animale pozitive la testul de tuberculinare din exploatăriile calificate oficial indemnne 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 (ElAs-γIFN).
 3. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatăriile contaminante 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 brucelozei, tuberculozei și leucozei bovine și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.
 4. Notificarea tuberculozei se face în baza prevederilor 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.
 5. Este interzisă menținerea animalelor pozitive în efectiv.
 6. Este interzisă mișcarea animalelor pozitive sau a celor din exploatăriile suspecte ori contaminante către alte exploatări, cu excepția abatorului.
 7. Se retrage statusul de oficial indemnă de tuberculoză al exploatării și se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010.
 8. După declararea bolii, medicul veterinar oficial în a cărui responsabilitate este exploatăria, împreună cu medicul veterinar de liberă practică împunerit, efectuează ancheta epidemiologică și întocmește programul de asanare.
 9. Medicul veterinar oficial comunică în scris proprietarului sau deținătorului de animale restricțiile privind circulația animalelor și condițiile de valorificare a produselor de origine animală provenite de la acestea.
 10. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA are responsabilitatea monitorizării cazurilor reagente și implementarea tuturor măsurilor de stingere a focarului de boală.
 11. Bovinile cu rezultat pozitiv la TCS sau și ElAs-γIFN se direcționează către

alergic, au fost eliminate, iar examenele de abator și laborator au confirmat tuberculoza:

1. Statusul oficial indemn de tuberculoză al unei exploatări trebuie sa rămâne anulat până ce sunt efectuate curățarea și dezinfecția incintelor și a ustensilelor iar toate animalele de vârstă mai mare de 6 săptămâni au reacționat negativ la ultimele două 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.*
2. În situații concrete (ex.: în focar, pentru reducerea timpului de stingeră a exploatării care prezintă succesiv animale cu rezultat pozitiv la tuberculinare; în cazul unui procent semnificativ de animale pozitive la testul de tuberculinare din exploatăriile calificate oficial indemnne 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 (ElAs-γIFN).
3. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatăriile contaminante 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 brucelozei, tuberculozei și leucozei bovine și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.
4. Notificarea tuberculozei se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
5. Este interzisă menținerea animalelor pozitive sau a celor din exploatăriile suspecte ori contaminante către alte exploatări, cu excepția abatorului.
6. Este interzisă mișcarea animalelor pozitive sau a celor din exploatăriile suspecte ori contaminante către alte exploatări, cu excepția abatorului.
7. Se retrage statusul de oficial indemnă de tuberculoză al exploatării și se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010.
8. După declararea bolii, medicul veterinar oficial în a cărui responsabilitate este exploatăria, împreună cu medicul veterinar de liberă practică împunerit, efectuează ancheta epidemiologică și întocmește programul de asanare.
9. Medicul veterinar oficial comunică în scris proprietarului sau deținătorului de animale restricțiile privind circulația animalelor și condițiile de valorificare a produselor de origine animală provenite de la acestea.
10. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA are responsabilitatea monitorizării cazurilor reagente și implementarea tuturor măsurilor de stingere a focarului de boală.
11. Bovinile cu rezultat pozitiv la TCS sau și ElAs-γIFN se direcționează către

| | |
|--|---|
| <p>abator pentru tăiere în vederea efectuării expertizei de abator, precum și a examenelor de laborator.</p> <p>12. Aceste bovine se tăie în partidă separată sub supraveghere sanitată 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>detinătorului 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 ELAs-γIFN se direcționează către abator pentru tăiere în vederea efectuării expertizei de abator, precum și a examenelor de laborator; Aceste bovine se tăie în partidă separată sub supraveghere sanitată 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 contaminante care îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. 4 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010 vor fi calificate oficial îndemne de tuberculoză bovină.</p> | <p>E. Tăierea de control a animalelor pozitive la testele tuberculnice sau imunologice (ELAs-γIFN).</p> <p>I. 1. De la toate animalele reagente, tăiate pentru precizarea tuberculoză, se preleveză obligatoriu probe individuale pentru examene de laborator, astfel:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) limfonodurile capului - retrofaringian stâng și drept, mandibular stâng și drept, parotidian stâng și drept; b) limfonodurile traheobronhice stâng și drept, mediastinale anterior și posterior; c) limfonodurile hepatice, iliac intern și extern, retromamar superior și poplitei; d) porțiuni de țesuturi și organe: pleură, pulmon, ficat, splină, rinichi, organe genitale, glandă mamară. <p>2. Prin grija medicului veterinar oficial din abator grupele de limfonoduri și porțiunile de țesuturi 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 ulterioare, prin următoarele examene de laborator: morfologic, bacterioscopic, test biologic pe cobai.</p> <p>4. Proprietarii animalelor reagente tăiate pentru stabilirea diagnosticului se despăgubesc potrivit legii, indiferent de rezultatele examenelor de bacterioscopic, test biologic pe cobai.</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 laborator.</p> <p>D. Exploatațiile contaminante care îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. B din anexa 4 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010 vor fi calificate oficial îndemne de tuberculoză bovină.</p> <p>E. Tăierea de control a animalelor pozitive la testele tuberculnice sau imunologice (ELAs-γIFN).</p> <p>I. 1. De la toate animalele reagente, tăiate pentru precizarea tuberculoză, se preleveză obligatoriu probe individuale pentru examene de laborator, astfel:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) limfonodurile capului - retrofaringian stâng și drept, mandibular stâng și drept, parotidian stâng și drept; b) limfonodurile traheobronhice stâng și drept, mediastinale anterior și posterior; c) limfonodurile hepatice, iliac intern și extern, retromamar superior și poplitei; d) porțiuni de țesuturi și organe: pleură, pulmon, ficat, splină, rinichi, organe genitale, glandă mamară. <p>2. Prin grija medicului veterinar oficial din abator grupele de limfonoduri și porțiunile de țesuturi 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 ulterioare, prin următoarele examene de laborator: morfologic, bacterioscopic, test biologic pe cobai.</p> <p>4. Proprietarii animalelor reagente tăiate pentru stabilirea diagnosticului se despăgubesc potrivit legii, indiferent de rezultatele examenelor de bacterioscopic, test biologic pe cobai.</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 laborator.</p> |

| | | | | |
|--|--|--|---|---|
| <p>Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>6. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA sub coordonarea LNR-IDSA.</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 lezuni de la bovinile tăiate sau de la cobaii utilizati pentru testul biologic.</p> <p>9. Toate animalele tăiate pentru precizarea diagnosticului de tuberculoză ce prezintă lezuni ale masei gastro-intestinale vor fi examineate obligatoriu și pentru paratuberculoză.</p> | <p>II. De la animalele pozitive la teste de tuberculine sau și imunologice care la inspecția post-mortem nu prezintă lezuni, se vor recolta următoarele grupe de limfonoduri:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) submaxilar, retrofaringian, bronhic, mediastinal; b) eventual și cei mezenterici, dacă sunt măriți în volum, portali și retrömamari. <p>III. În cazul suspiciunii de tuberculoză în abator la inspecția post-mortem, se prelvează probe de organe cu lezuni și limfonoduri în vederea examinării morfopatologice și bacteriologice, conform normelor sanitare veterinare. Se prelvează porțiuni de organe cu lezuni și grupele de limfonoduri aferente. În lipsa organelor afectate se prelvează numai limfonoduri cu lezuni. **</p> | <p>II. De la animalele pozitive la teste de tuberculine sau și imunologice care la inspecția post-mortem nu prezintă lezuni, se vor recolta următoarele grupe de limfonoduri:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) submaxilar, retrofaringian, bronhic, mediastinal; b) eventual și cei mezenterici, dacă sunt măriți în volum, portali și retrömamari. <p>III. În cazul suspiciunii de tuberculoză în abator la inspecția post-mortem, se prelvează probe de organe cu lezuni și limfonoduri în vederea examinării morfopatologice și bacteriologice, conform normelor sanitare veterinare. Se prelvează porțiuni de organe cu lezuni și grupele de limfonoduri aferente. În lipsa organelor afectate se prelvează numai limfonoduri cu lezuni. **</p> | <p>III. Supravegherea în exploatațiile în curs de calificare</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Exploatațiile care nu au 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 exploatațiilor oficial indemn de tuberculoză conform prevederilor lit. B lit. b din anexa nr. 4 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010. 2. Calificarea exploatațiilor oficial indemn de tuberculoză va fi obligatoriu finalizată la data de 31.12.2014. 3. Toate taurinele și bubalinele în vîrstă de peste 6 săptămâni din exploatațiile nou înființate, atunci când efectivul a fost alcătuit doar din animale originare din exploatații calificate oficial indemn 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 comert intracomunitar, în vederea asigurării cerințelor de certificare</p> <p>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 exploatația de origine autorizată pentru comerț intracomunitar sau export în țări terțe, de către medicul veterinar de liberă practică împuñuit care a încheiat contract de prestări servicii cu exploatația respectivă, sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial, în intervalul de 30 de zile anterior expedierii din exploatația de origine, sau în centru de colectare.

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

V. Supravegherea în exploatațiile comerciale de tineret la îngreșat

Supraveghere pasivă

Sunt exceptați de la testul de tuberculinare, cu condiția ca aceștia să provină din exploatații oficial indemnă din cauză de tuberculoză, iar autoritatea competență local să garantize că masculii pentru îngreșat nu vor fi folosiți pentru reproducție și vor fi trimiși direct la locul de căiere.

VI. Supravegherea speciilor susceptibile din grădinile zoologice

Supraveghere pasivă

1. Testarea prin gamma interferon (ELAS- γ IFN) sau tuberculinarea intradermică prin TU a speciilor susceptibile din grădinile zoologice în caz de suspiciune a bolii.
2. Animalele cu rezultate pozitive la testul de tuberculinare se restesteză prin gamma interferon (ELAS- γ IFN).
3. Animalele cu rezultat pozitiv și la testul prin gamma interferon (ELAS- γ IFN) se izolează și se scoad din circuitul vizitatorilor.
4. Testarea tuturor animalelor din specii susceptibile care au coabitat cu animalul care a obținut rezultate pozitive la testele menționate la alin. 2.

VII. Supravegherea bacteriologică a speciilor susceptibile din fondul cinegetic

Supraveghere pasivă

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.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen morfopatologic + microscopic direct+test biologic pe cobai. Suplimentar: examen cultural+tipizare fenotipică+tipizare genetică.

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

- * Medicul veterinar de liberă practică împuñuit are responsabilitatea efectuării tuberculinărilor intradermice sub controlul și coordonarea medicului veterinar oficial.
- ** Examinarea carcaselor și organelor se efectuează în unități de căiere autorizate sanită-veterinar, de către medicii veterinari oficiali.

8.LEUCOZA ENZOOTICĂ BOVINĂ

Scop: eradicarea bolii și calificarea statusului de sănătate al exploatațiilor și atestarea acestora în vederea recunoașterii statusului de țară/zonă oficial indemnă de LEB.

I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale

| | |
|--|---|
| A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemnă de LEB, cu atestat de indemnitate, oficial indemnă de LEB, cu atestat de | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
|--|---|

| | |
|---|---|
| <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 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"> a) taurii și bivalii de reproducție autorizați; b) toate taurinile și bubalinele în vîrstă de peste 24 de luni. 2. Examenele serologice se efectuează pe aceleasi probe care se preleveză pentru bruceloza bovină. 3. Probele de sânge sunt recoltate de medicii de liberă practică împuterniciți. 4. Testele ELISA se efectuează pe pooluri de 10 probe, conform instrucțiunilor trusei de diagnostic și recomandărilor LNR-IDSA. 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. 6. Examenele serologice (ELISA și/sau ID) se efectuează la LSVSA. 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 rezultatul probei și obtinerea unei alte probe. 8. Dacă DSVSA aproba, se preleveză o nouă probă care se examinează la LSVSA și o contraproba care se păstrează la același laborator. După testarea probei și obtinerea rezultatului, LSVSA poate trimite contraproba pentru expertiză de analiză la LNR-IDSA. Proba și contraproba se preleveză de medicul veterinar oficial și se sigilează. 9. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la eliberarea buletinului de analiză, conform art. 24 lit. b) din Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005. | <p>indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boala:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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"> a) taurii și bivalii de reproducție autorizați; b) toate taurinile și bubalinele în vîrstă de peste 24 de luni. 2. Examenele serologice se efectuează pe aceleasi probe care se preleveză pentru bruceloza bovină. 3. Probele de sânge sunt recoltate de medicii de liberă practică. 4. Testele ELISA se efectuează pe pooluri de 10 probe, conform instrucțiunilor trusei de diagnostic și recomandărilor LNR-IDSA. 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. 6. Examenele serologice (ELISA și/sau ID) se efectuează la LSVSA. 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 rezultatul probei și obtinerea unei alte probe. 8. Dacă DSVSA aproba, se preleveză o nouă probă care se examinează la LSVSA și o contraproba care se păstrează la același laborator. După testarea probei și obtinerea rezultatului, LSVSA poate trimite contraproba pentru expertiză de analiză la LNR-IDSA. Proba și contraproba se preleveză de medicul veterinar oficial și se sigilează. 9. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la eliberarea buletinului de analiză, conform art. 24 lit. b) din Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005. |
|---|---|

| | |
|--|---|
| <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. Explotațiile oficial indemnne, 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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, se consideră contaminante și intră în regim de asanare prin extracție.</p> <p>11. Se suspendă statusul de sănătate al exploatației și rămâne suspendat până când:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) toate animalele în vîrstă de peste 12 luni au reacționat negativ la două testări serologice; 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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare. | <p>B. Testarea bovinelor în exploatații cu status retras, supuse asanării prin extracție:</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Supravegherea serologică se realizează la toate animalele în vîrstă de peste 12 luni din exploatația contaminată de două ori pe an, la un interval de cel puțin 4 luni și cel mult 12 luni, la cel puțin 3 luni de la îndepărțarea 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 detinătorului de animale, conform art. 24 lit. b) din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005.</p> <p>4. Vițeii proveniți de la vaci reacționate pozitiv la examenele serologice vor părași efectivul numai pentru sacrificare, sub supravegherea autorităților veterinară.</p> <p>5. DSVSA poate acorda derogare de la obligativitatea tăierii vițelui unei vaci infectate, atunci când acesta a fost separat de mama lui imediat după naștere și înainte de a fi supt colostru. În acest caz, vițelul trebuie ca după identificare să rămână în exploatație până la vîrstă 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 exploatații cu status retras, supuse asanării prin extracție:</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Supravegherea serologică se realizează la toate animalele în vîrstă de peste 12 luni din exploatația contaminată de două ori pe an, la un interval de cel puțin 4 luni și cel mult 12 luni, la cel puțin 3 luni de la îndepărțarea 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 detinătorului de animale, conform art. 24 lit. b) din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005.</p> <p>4. Vițeii proveniți de la vaci reacționate pozitiv la examenele serologice vor părași efectivul numai pentru sacrificare, sub supravegherea autorităților veterinară.</p> <p>5. DSVSA poate acorda derogare de la obligativitatea tăierii vițelui unei vaci infectate, atunci când acesta a fost separat de mama lui imediat după naștere și înainte de a fi supt colostru. În acest caz, vițelul trebuie ca după identificare să rămână în exploatație până la vîrstă 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 exploatațiile 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 vîrstă de peste 12 luni prezintă reacții negative la cele două teste efectuate, conform prevederilor de la pct. 1 își redobândesc statutul oficial indemn de 1 LEB, conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p> | <p>4. Viței 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 vițelui 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 că după identificare să rămână în exploatație până la vîrstă 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 exploatațiile 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 vîrstă de peste de 12 luni prezintă reacții negative la cele două teste efectuate, conform prevederilor de la pct. 1 își redobândesc statutul 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 indemn 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 indemn de LEB.</p> |
|--|---|

| | |
|---|--|
| <p>D. Inspectia în abator a animalelor vii:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. În cazul în care se depisteză tumori la animalele tăiate, se preleveză probe din tumoră, miocard, pulmon, ficat, rinichi, splină, limfonoduri, alte organe cu modificări cu aspect neoplazic pentru efectuarea examenelor histopatologice, metoda HEA, metoda Van Gieson, metoda Romanowsky-Giemsa/Pappenheim sau metoda Lillie-Pasternack, după caz. 2. În cazul unui diagnostic histopatologic care permite suspiciunea de LEB, se examinează serologic la LSVSA toate animalele din exploatația din care provine animalul respectiv, rezultatul final confirmând sau confirmând diagnosticul histopatologic prezumтив. 3. Destinația cărnii și a subproduselor comestibile rezultate de la animalele diagnosticate pozitiv se stabilește de medicul veterinar oficial de abator. 4. 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 și completările ulterioare.* | <p>D. Inspectia în abator a animalelor vii:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. În cazul unui diagnostic histopatologic care permite suspiciunea de LEB, se examinează toate animalele din exploatația din care provine animalul respectiv, rezultatul final confirmând sau confirmând diagnosticul histopatologic prezumтив. 3. Destinația cărnii și a subproduselor comestibile rezultate de la animalele diagnosticate pozitiv se stabilește de medicul veterinar oficial de abator. 4. 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 și completările ulterioare.* |
| <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 exploatație calificată oficial indemnă de LEB.</p> <p>IV. Bovinele din localitățile Delta 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. Mișcarea animalelor în zona menționată este permisă doar către abator sau către alte exploatații cu efectuarea unui test serologic cu rezultat negativ cu cel mult 72 de ore înainte de miscare.</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> | <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 exploatație calificată oficial indemnă de LEB.</p> <p>IV. Bovinele din localitățile Delta 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. Mișcarea animalelor în zona menționată este permisă doar către abator sau către alte exploatații cu efectuarea unui test serologic cu rezultat negativ cu cel mult 72 de ore înainte de miscare.</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> <p>* În unitățile de tăiere autorizate sanităt-veterinar, examinarea animalelor vii se efectuează de către medicii veterinari oficiali.</p> |

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 | Supravegherea pasivă |
| Aplicabilă în contextul în care România este oficial liberă de pestă 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/intervizare a miscrești. Se face în exploatații în care au fost introduse animale noi, la plecarea animalelor spre abator și la sosirea în abator. | Aplicabilă în contextul în care România este oficial liberă de pestă 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 |
| a. Supravegherea serologică | a. Supravegherea serologică |
| Examinare clinică, aplicabilă în contextul în care România este oficial liberă de pestă porcină africană, dar implementează un program de supraveghere activă pentru pestă porcină clasica. În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic în relație cu țări sau zone vecine. | 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 pestă porcină clasica. |
| b. Supravegherea virusologică | b. Supravegherea virusologică |
| Se face prin PCR pe probe de organe, prelevate de la mistreții găsiți morți care testează virusologice pentru pestă porcină clasica au prezentat rezultat negativ; Se face pe probe prelevate de la porcinele domestice cu suspiciune de pestă porcină clasica la care testele de laborator pentru pestă porcină clasica au fost negative. | 1. De la toti mistreții împușcați pe teritoriul județelor care se află la granița cu Ucraina și Republica Moldova, se preleveză probe pentru efectuarea testelor PCR în vederea stabilirii diagnosticului 2.Se face prin PCR pe probele de organe prelevate de la mistreții găsiți |

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

10. TURBAREA SAU RABIA

10.1 TURBAREA SAU RABIA ANIMALE DOMESTICE ȘI SĂLBATICE

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

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

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

| | |
|--|---|
| BCCC și listerioză, în funcție de specie. Investigații de laborator: a) în cazul suspiciunii de boală; 1. examen prin IFD; 2.Inoculare intracerebrală a șoareciilor/ inoculare pe culturi celulare, atunci când IFD este negativ; 3) confirmarea bolii se realizează prin examen IFD conform manualului de diagnostic al OIE. | Probele recoltate pentru rabie se examinează și pentru EST, boala Ajjeszky, BCCC și listerioză, în funcție de specie. Investigații de laborator: a) în cazul suspiciunii de boală: 1. examen prin IFD; 2.Inoculare intracerebrală a șoareciilor/ 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 carnisierelor domestice și sălbatice găsite moarte (dintr-o zonă liberă de rabie): - examen prin IFD cu eliberare de buletin de analiză. |
| c) Supravegherea circulației tulpinilor virale Grupa de animale întâia: Fiecare specie pe care au existat cazuri pozitive. Se preleveză probe de la toate animalele domestice și sălbatice pozitive la IFD și se transmît la LSVSA la LNR. | |
| 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Supravegherea pasivă Administratori fermi, proprietari exploatații nonprofesionale, administratori/gestionari ai fondurilor cinegetice, grădinilor zoologice, circuitelor, inclusiv itinerante și alte spații organizate conform legii și care adăpostesc animale; medicii veterinarî de liberă practică împuñniți, medici veterinarî oficiali, instituții descentralizate și organizații non-guvernamentale. | |
| 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. | |
| 1.Examenele virusologice se efectuează la LSVSA care are metode acreditate sau LNR-rabies 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 declară suspiciune de boala, iar proba respectiva se va transmite la LNR-rabies 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 sa fie făcută de către DSVSA respectivă. Pentru probele analizate în vederea confirmării suspiciunilor de rabie prin testul IFD la LNR-rabies din cadrul IDSA, nu se vor solicita rambursarea cheltuielilor pentru această testare de la U.E. . 3. Inocularea pe culturi celulare se efectuează la LNR-IDSA sau LSVSA care au metode acreditate. 4. Examenele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metode HEA și Mann. 5. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptome patologice nervoase, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Ajjeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile 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. | |

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

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

| | | | | |
|--|---|---|--|---|
| SUPRAVEGHERE Vaccinarea profilactică antirabică cu momeli vaccinale a populației de vulpi de pe întregul teritoriu al României prin distribuție aeriană și manuală 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 Farmacopeei 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. | PRECIZĂRI TEHNICE Vaccinarea vulpilor se va desfășura în două campanii, prin distribuție aeriană, cu avionul și/sau elicopterul, respectiv 25 doze vaccinale/campanie/km ² . Se vor evita localitățile (a nu se arunca momeli la mai puțin de 500 metri de localitate), luciurile de apă, autostrăzile, drumurile nationale. În jurul acestor zone evitate de distribuția aeriană, precum și în zonele greu accesibile de către avion, distribuirea momellilor vaccinale se va face manual, la intrarea în vizuină și pe traseele circulate de vulpi. Supraveghere activă Grupa de animale ţintă: vulpi din mediul silvic. Prelevarea de probe de vulpi împușcate după cel puțin 45 de zile de la distribuirea vaccinului antirabic și examen de laborator: probele se preleveză, transportă cu respectarea exigentelor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. Se prelevează 8 vulpi/km ² /an. Examenul virusologic prin testul de imunoefluorescență directă (IFD) se realizează la toate vulpile adulte împușcate în scop de evaluare a activitatii de vaccinare antirabica la vulpi. | 1. Test immunoenzimatic (ELISA), pentru determinarea cantitativă a anticorpilor antirabici postvaccinali din serurile recolțate de la vulpe. Se vor recolta de la vulpile vânate în scop de evaluare a eficienței vaccinarii după cel puțin 45 de zile de la finalizarea activitatii de distribuție, probe pentru testarea nivelului de anticorpi. 2. Identificare și caracterizare a genomului specific virusului răbic se efectuează pentru discriminarea tulpinei vaccinale de tulipina salbatice Materialul supus investigației este reprezentat de probe omogenat creier provenit de la vulpile diagnosticate ca fiind pozitive prin imunoefluorescență directă (IFD). | PRECIZĂRI EXECUȚIE 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 instruiți de către medicii veterinarri 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. Examenele virusologice de supraveghere, se efectuează doar la LSVSA cu metode acreditate și/sau LNR din cadrul IDSA. | Evaluarea activitatii de vaccinare antirabica la vulpi: Testele ELISA pentru determinare a titrului de anticorpi postvaccinali, testele pentru depistarea markerului tetriciclină și identificarea si caracterizarea a genomului specific virusului răbic se efectuează la LNR din cadrul IDSA. Vaccinarea animalelor domestice cu risc din focare de răbie confirmate: |
|--|---|---|--|---|

| |
|--|
| <ul style="list-style-type: none"> - se efectueaza pe baza anchetei si la cererea medicului veterinar oficial. - se executa de catre medicul veterinar oficial. <p>Controlul oficial al realizarii activitatii de distributie a vaccinului antirabic sub forma de momeli vaccinale. Pe baza Regulamentului (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European si al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformitatii cu legislatia privind hrana pentru animale si produselor alimentare si de bunastare a animalelor, conform procedurilor ANSVSA.</p> <p>Se executa de catre medicul veterinar oficial.</p> <p>Sanctiuni: conform Hotărârii Guvernului nr. 984/2005 privind stabilirea si sanctionarea contraventiilor la normele sanitare veterinare si pentru siguranta alimentelor, cu modificarile si completarile ulterioare</p> <p>Se aplică de către medicii veterinari oficiali</p> |
|--|

11. ANTRAX

Scop: supraveghere si control in scopul monitorizarii bolii pentru preventia aparitiei acestia la om.

| | |
|---|---|
| <p>I. Supravegherea in exploataiile non-profesionale</p> <p>1. PRECIZARI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Examen clinic al bovinelor, ovinelor, caprinelor, ecvinelor, porcinelor, carnasierelor si a speciilor receptive.</p> <p>Monitorizarea datelor referitoare la incidenta cazurilor de boala.</p> <p>Raport trimestrial transmis la ANSVSA de catre DSVSA.</p> <p>Supravegherea activă.</p> <p>1. Se interzice deschiderea cadavrelor animalelor suspectionate a fi moarte de antrax</p> <p>2. În caz de suspiciune se preleveză:</p> <ol style="list-style-type: none"> de la animale vii: probe de sâng sau secreții sangvinolente; de la cadavre nedeschise: secreții sangvinolente și probe de sâng; de la cadavre deschise accidental sau animale tăiate de urgență: probe de sâng recoltat prin punctie cardiacă sau pe tampoane, splină, ficat, os lung nedeschis, fragmente piele cu resturi de țesut conjunctiv și muscular, rinichi, limfonoduri. <p>3. În cazurile de antrax localizat se preleveză:</p> <ol style="list-style-type: none"> țesut din regiunea glosofaringiană împreuna cu limfonodurile adiacente și tonsile; lichid de punctie din zona edematoasă. <p>4. De la animalele cu formă digestivă de antrax: fragmente intestin, limfonoduri aferente, conținut digestiv sanguinolent.</p> <p>Probele prelevate se examinează bacteriologic: microscopic direct și cultural (izolare <i>Bacillus anthracis</i>).</p> <p>Animalele rămase în exploatai-vor putea păsi exploatația după minimum 15 zile de la eliminarea cazurilor suspecte de imbolhăvire cu excepția dirijării</p> | <p>II. Supravegherea in exploataiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv in exploataiile comerciale de tip A</p> <p>1. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Examen clinic al bovinelor, ovinelor, caprinelor, ecvinelor, porcinelor, carnasierelor și a speciilor receptive.</p> <p>Monitorizarea datelor referitoare la incidenta cazurilor de boala.</p> <p>Raport trimestrial transmis la ANSVSA de catre DSVSA.</p> <p>Supravegherea activă.</p> <p>1. Se interzice deschiderea cadavrelor animalelor suspectionate a fi moarte de antrax</p> <p>2. În caz de suspiciune se preleveză:</p> <ol style="list-style-type: none"> de la animale vii: probe de sâng sau secreții sangvinolente; de la cadavre nedeschise: secreții sangvinolente și probe de sâng; de la cadavre deschise accidental sau animale tăiate de urgență: probe de sâng recoltat prin punctie cardiacă sau pe tampoane, splină, ficat, os lung nedeschis, fragmente piele cu resturi de țesut conjunctiv și muscular, rinichi, limfonoduri. <p>3. În cazurile de antrax localizat se preleveză:</p> <ol style="list-style-type: none"> țesut din regiunea glosofaringiană împreuna cu limfonodurile adiacente și tonsile; lichid de punctie din zona edematoasă. <p>4. De la animalele cu formă digestivă de antrax: fragmente intestin, limfonoduri aferente, conținut digestiv sanguinolent.</p> <p>Probele prelevate se examinează bacteriologic: microscopic direct și cultural (izolare <i>Bacillus anthracis</i>).</p> <p>Animalele rămase în exploatai-vor putea păsi exploatația după minimum 15 zile de la eliminarea cazurilor suspecte de imbolhăvire cu excepția dirijării</p> |
|---|---|

| | | | |
|--|--|--|--|
| spre sacrificare. | | | |
| INSPECTIA ANIMALELOR IN ABATOR | | | |
| I. ANIMALE VII | | | |
| Bovinele, ovinele, ecvinele și porcinele se supun inspecției ante și post-mortem. | | | |
| Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanită -veterinar, de către medici veterinari oficiali sau personal desemnat de către autoritatea sanitată -veterinară competentă. | | | |
| MĂSURI: | | | |
| 1. Animalele clinice sănătoase provenite din loturi în care au existat cazuri de antrax se tăie în abator, în partidă separată, la sfârșitul zilei de lucru. | | | |
| 2. În toate situațiile în care se confirmă o formă de antrax, se iau măsuri de prevenire a transmiterii la om și a contaminării mediului. | | | |
| 3. Carcasele, organele și subprodusele de la animale bolnave și cele care au venit în contact cu acestea se confiscă și se distrug. | | | |
| 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | | | |
| Supravegherea pasivă | | | |
| Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. | | | |
| Supravegherea activă: | | | |
| Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate, sub coordonarea LNR-IDSA. | | | |
| Tulpinile de <i>Bacillus anthracis</i> izolate la LSVSA vor fi trimise, în condiții de biosecuritate, la LNR-IDSA 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 | | | |
| I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale | | | |
| Supravegherea activă | | | |
| Grupa de păsări întări: galinacele vaccinate din exploatații nonprofesionale . | | | |
| Supravegherea serologică prin RIHA, la 14 - 21 zile după vaccinarea a II-a, din toamnă, la galinacele din exploatațiile nonprofesionale/gospodăriile populației situate pe o rază de cel mult 3 km în jurul exploatațiilor comerciale cu păsări. | | | |
| Se vor preleva cel mult 30 probe/localitate (sat), din minimum 5 gospodării ale populației. | | | |
| Notele de însotire a probelor de sânge recoltate în scopul testării imunității postvaccinale, trebuie să menționeze: | | | |
| a) categoria de vârstă a păsării; | | | |
| b) vaccinul utilizat; | | | |
| c) data vaccinării; | | | |
| d) data prelevării probelor | | | |
| II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a păsăriilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | | | |
| Supravegherea activă | | | |
| Grupa de păsări întări: pasari domestice, porumbei voiajori din asociațiile de profil și alte păsări întuite în captivitate în exploatații înregistrate/autorizate sanită -veterinar. | | | |
| În exploatațiile comerciale înregistrate/autorizate, verificarea imunității postvaccinale se realizează în cadrul programelor de autocontrol, prin teste serologice RIHA. | | | |
| 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 prelveea 30-50 probe/fermă; | | | |
| b) În exploatațiile de pui de carne și curcani destinați îngrășării, testarea imunității postvaccinale se efectueaza într-un interval de timp de 3 | | | |

| | |
|--|---|
| <p>e) sistemul de creștere Probele trebuie identificate conform notei de însoțire. Responsabilitatea prelevării probelor de la păsările domestice din exploatațiile nonprofesionale/gospodăriile populației, a ambalării, eticherării și expedierii acestora la DSVSA aparține medicului veterinar de liberă practică împăternicit, sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial.</p> <p>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 veterinară privind controlul bolii de Newcastle (pseudopesta aviara), cu Planul de contingență și cu Manualul Operational.</p> | <p>săptămâni înainte de abatorizare; pentru fiecare testare a imunității postvaccinale se preleveză semestrial 30-50 probe/fermă în funcție de mărimea și situația epidemiologică a efectivelor. Aceste probe sunt analizate în cadrul LSVSA care au metode de diagnostic acreditate.</p> <p>Costul testelor se suportă de către deținătorul de animale.</p> <p>Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii.</p> <p>Supravegherea serologică - are valoare limitată în cazul aplicării programelor de vaccinare contra bolii de Newcastle.</p> <p>Investigatiile virusologice</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cazul suspiciunii de boala; - în cazul obținerii de titruri neuniforme de anticorpi și mai mari de 1/512 la examenul serologic la păsările vaccinate; -supravegherea virusologică a porumbelilor aflați în evidență asociatilor de profil se efectuează pe tampoane cloacale, la o prevalență de 10%, cu o confidență de 95% (25 probe). <p>Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar oficial.</p> <p>În caz de suspiciune/confirmare a bolii de Newcastle se instituie măsuri în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 153/2006, cu Planul de contingență și cu Manualul Operational.</p> <p>Diagnosticul se stabilește prin izolare, identificarea virusului prin reacția de inhibare a hemaglutinării cu seruri pozitive specifice și determinarea patogenității virusului izolat prin indicele 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>13. TIFOZA AVIARĂ</p> <p>Scop: supraveghere și control</p> | <p>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a păsărilor și a stațiilor de incubație industriale</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</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.

1. Supravegherea se va efectua în următoarele tipuri de exploatații de păsări:
 - a) exploatații de găini de reproducție din specia Gallus gallus cu mai mult de 250 de păsări și stații de incubație de tip industrial;

- b) exploatații de găini ouătoare cu mai mult de 350 de păsări;
 - c) exploatații de curcani din specia *Meleagris gallopavo*;
 - d) exploatații de prepelițe;
 - e) exploatații de fazani;
 - f) exploatații de potârnichi;
 - g) exploatații de rate.
2. Serotip relevant: *Salmonella gallinarum*.
3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate: ouă, embrioni, deșeuri de incubație - în special puf din eclozionator, coji de ouă din eclozionator, păsări vii muriibunde, cadavre proaspete sau congelate, organe (splină, ficat cu vezică biliară, rinichi, pulmon, gonade).
4. Efectivele de păsări vor fi supraveghete sanitare veterinare, conform următorului program:
- 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 examineate bacteriologic, minimum 5 cadavre;
 - b) Pe o rază de 3 km în jurul exploatațiilor avicole de selecție, reproducție rase usoare și reproducție rase grele prin control bacteriologic pe păsări bolnave și cadavre din gospodăriile individuale;
 - c) toate păsările ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite tifozei aviare trebuie să fie testate;
 - d) În exploatațiile de găini de reproducție se va proceda astfel:
5. Pentru efectivele de bunici:
- a) la pui de o zi: cadavrele înregistrate pe perioada transportului, probe de meconiu, în ziua populării;
 - b) pe durata vieții: în săptămâni 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 părinti:
- a) la pui de o zi: în ziua populării pe probe de cadavrele înregistrate pe perioada transportului sau probe de meconiu- maximum 10 probe;
 - b) pe durata vieții cu 2 și 4 săptămâni înainte de declanșarea ouatului pe cadavre. În funcție de situația epidemiologică se vor recolta minimum 5 cadavre;
7. Pentru stații de incubație de tip industrial:
- a) lunar și ori de câte ori se schimbă originea materialului biologic, pe probe de pui morți, ouă cu embrioni morți în coaja, puf și meconiu. Se va recolta minimum o probă compusă din fiecare categorie precizate anterior , astfel:
 - probă compusă cadavre - minimum 10 pui morți,
 - probă compusă 30 ouă cu embrioni morți,
 - probă compusă puf – minimum 5 esantioane,
 - probă compusă meconiu –minimum 10 esantioane.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. În vederea testării bacteriologice nu vor fi recoltate probe de la efective ce au fost tratate cu produse medicinale veterinarе antimicrobiene în decursul ultimelor două-trei săptămâni, înainte de testare.
2. Probele se testează numai în cadrul LNR Salmoneloze animale, din cadrul IDSA și desemnate de către ANSVSA, iar tipizarea izolațelor se va face în cadrul LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA .
3. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.
4. În situația depistării unui caz pozitiv, se execută recontrolul întregului efectiv de către medicul veterinar oficial. Totodată se vor efectua controale oficiale în unitățile care au achiziționat material biologic provenit din efectivele depistate pozitiv. Numărul probelor recoltate de la un efectiv de 500 pasări sau mai mare, trebuie să fie de minimum 10 probe.
5. Efectivele depistate pozitiv pentru *Salmonella gallinarum* la controlul oficial se elimină.
6. Este interzisă livrarea ouălor de incubație din unitățile contaminate.
7. Vaccinarea împotriva tifozei aviare a efectivelor de păsări este optională și se efectuează numai în scop preventiv. Cheltuielile privind vaccinarea împotriva tifozei aviare sunt suportate de către administratorul/deținătorul de animale.

Această acțiune se realizează numai la solicitarea scrisă a proprietarului/administratorului, cu aprobarea DSVSA.

Confirmarea se efectuează prin izolare și identificarea biochimică a grupului serologic. Tipizarea serologică se efectuează în cadrul LNR Salmoneloze a *Salmonella* spp.

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

14. PULOROZA (DIAREEA ALBĂ BACILARĂ A PUILOR)

Scop: supraveghere și control

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a păsărilor și a statiilor de incubație industriale**PRECIZĂRI TEHNICE**

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 intracommunitar și importurile din țări terțe de păsări de curte și de ouă pentru incubație.

1. Supravegherea se va efectua în următoarele tipuri de exploatații de păsări:

- a) exploatații de găini de reproducție din specia *Gallus gallus* cu mai mult de 250 de păsări și stații de incubație de tip industrial;
- b) exploatații de găini ouătoare cu mai mult de 350 de păsări;
- c) exploatații de curcani din specia *Meleagris gallopavo*;
- d) exploatații de prepelițe;
- e) exploatații de fazani;
- f) exploatații de porcini;
- g) exploatații de rată.

2. Serotip relevant: *Salmonella gallinarum*.

3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate: ouă, embrioni, deșeuri de incubație - în special pufoane din eclozior, ouă din eclozior, pasări vii

muriibunde, cadavre proaspete sau congelate, organe (splină, ficat cu vezică biliară, rinichi, pulmon, gonade).

4. Efectivele de păsări vor fi supravegheate sanitatar veterinar, conform următorului program:

- În efectivele de tineret de reproducție (găini, curcani, bibilici, prepelițe, fazani, potârnichi și râte) înainte cu 10 zile de mișcare conform fluxului tehnologic vor fi examineate bacteriologic, minimum 5 cadavre;
- 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;
- toate păsările ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite tifozei aviare trebuie să fie testate;
- În exploatațiile de găini de reproducție se va proceda astfel:

5. Pentru efectivele de bunici:

- a) la pui de o zi: cadavrele înregistrate pe perioada transportului, probe de meconiu, în ziua populařii;
- 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 părinti:

- a) la ziua popularării pe probe de cadavrele înregistrate pe perioada transportului sau probe de meconiu- maximum 10 probe ;
- b) pe durata vieții cu 2 și 4 săptămâni înainte de declanșarea ouatului pe cadavre. În funcție de situația epidemiologică se vor recolta minimum 5 cadavre;

7. Pentru stații de incubație de tip industrial:

- a) lunar și ori de câte ori se schimbă originea materialului biologic, pe probe de pui morți, ouă cu embrioni morți în 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 eșantioane,
 - proba compusă meconiu –minimum 10 eșantioane.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. În vederea testării bacteriologice nu vor fi recolțate probe de la efective ce au fost tratate cu produse medicinale veterinare antimicrobiene în decursul ultimelor două-trei săptămâni, înainte de testare.

2. Probele se testează numai în cadrul LNR pentru Salmoneloze animale, din cadrul IDSA și desemnate de către ANSVSA, iar tipizarea izolatelor se va face în cadrul LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA .

3. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.

4. În situația depistării unui cauz pozitiv, se execută recontroul 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 recolțate de la un efectiv de 500 păsări sau mai mare, trebuie să fie de minimum 10 probe.

5. Efectivele depistate pozitiv pentru *Salmonella gallinarum* la controlul oficial se elimină.

6. Este interzisă livrarea ouălor de incubație din unitățile contaminate.

7.Vaccinarea împotriva tifozei aviare a efectivelor de păsări este optională și se efectuează numai în scop preventiv. Cheltuielile privind vaccinarea împotriva tifozei aviare sunt suportate de către administratorul/deținătorul de animale. Această acțiune se realizează numai la solicitarea scrisă a proprietarului/administratorului, cu aprobarea DSVSA.

Confirmarea se efectuează prin izolare și identificarea biochimică a grupului serologic. Tipizarea serologică se efectuează în cadrul LNR Salmoneloze a *Salmonella* spp.

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.

| Supravegherea păsărilor din exploatațiile comerciale | |
|--|--|
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| Supraveghere activă | |
| 1. Conform prevederilor Deciziei 2011/214/UE. | |
| 2. Grupa de animale țintă: păsari domestice din exploatații comerciale de reproducție | |
| 3. Examene clinice, examene serologice (RSAR sau ELISA), examene anatomo-patologice, 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 | |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuñemicit -organizat 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

| | |
|---|--|
| 1. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a porcinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| 1. PRECIZĂRI TEHNICE | 1. PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | 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 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.
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 transmisarea acestora la LNR febră afloasă și boala transmiterea acestea la LNR febră afloasă și boala

| | | |
|--|---|--|
| Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA. | veziculoasă a porcului. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA. | |
| 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, gestionarii fondurilor de vânătoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniții raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduită de investigare a oricărlei suspiciuni. | Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele și medicii veterinari de liberă practică împuterniții raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduită de investigare a oricăriei 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: meninerea statutului de țară oficial liberă de stomatită veziculoasă Grupa de animale întări specii de animale receptive domestice și sălbaticice. | 1. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale 1. PRECIZĂRI TEHNICE 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 stomatita 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 sălbaticice 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 afloasă și boala veziculoasă a porcului. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA. | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A 1. PRECIZĂRI TEHNICE 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 stomatita 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 sălbaticice 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 afloasă și boala veziculoasă a porcului. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA. |
| 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, gestionarii fondurilor de vânătoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniții raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile | Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, și medicii fondurilor de vânătoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniții raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile | |

| <p>receptive. Medicii veterinarii oficiali gestioneză conduită de investigare a oricărui suspiciunii.</p> <p>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.</p> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin:</p> <ul style="list-style-type: none"> - în caz de suspiciune (simptomatologie clinică și date epidemiologice relevante), probele cu rezultat negativ la febra aftoasă și boala vezuiculoasă a porcului sunt expediate la LNR-IDSA. <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> | <p>veterinarii oficiali gestioneză conduită de investigare a oricărui suspiciunii.</p> <p>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.</p> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin:</p> <ul style="list-style-type: none"> - în caz de suspiciune (simptomatologie clinică și date epidemiologice relevante), probele cu rezultat negativ la febra aftoasă și boala vezuiculoasă a porcului sunt expediate la LNR-IDSA. <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> | | | | |
|--|---|--|--|--|---|
| <p>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 Pestă bovină (Rinderpest), nu mai evoluează în nici o țară sau teritoriu din lume. Prin urmare, nu se testează</p> | <p>Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de pestă micilor rumegătoare</p> | | | | |
| <p>19. PESTA MICILOR RUMEGĂTOARE</p> <p>Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de pestă micilor rumegătoare</p> | <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <thead> <tr> <th style="text-align: center; width: 50%;">I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale</th> <th style="text-align: center; width: 50%;">II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarelor mici, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td style="vertical-align: top;"> <p>I. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>1. 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.</p> <p>Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor rumegătoare domestice sau sălbatici din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.</p> <p>2. Examinarea clinică</p> <p>Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile.</p> <p>Cazurile suspecte se investighează imediat.</p> <p>Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comertului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării.</p> <p>Examene anatomo-clinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte tătărești în perioada de carantină.</p> </td> <td style="vertical-align: top;"> <p>I. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>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.</p> <p>Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor rumegătoare domestice sau sălbatici din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.</p> <p>2. Examinarea clinică</p> <p>Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile.</p> <p>Cazurile suspecte se investighează imediat.</p> <p>Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comertului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării.</p> <p>Examene anatomo-clinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte tătărești în perioada de carantină.</p> </td></tr> </tbody> </table> | I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarelor mici, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | <p>I. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>1. 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.</p> <p>Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor rumegătoare domestice sau sălbatici din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.</p> <p>2. Examinarea clinică</p> <p>Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile.</p> <p>Cazurile suspecte se investighează imediat.</p> <p>Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comertului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării.</p> <p>Examene anatomo-clinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte tătărești în perioada de carantină.</p> | <p>I. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>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.</p> <p>Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor rumegătoare domestice sau sălbatici din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.</p> <p>2. Examinarea clinică</p> <p>Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile.</p> <p>Cazurile suspecte se investighează imediat.</p> <p>Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comertului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării.</p> <p>Examene anatomo-clinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte tătărești în perioada de carantină.</p> |
| I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarelor mici, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | | | | |
| <p>I. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>1. 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.</p> <p>Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor rumegătoare domestice sau sălbatici din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.</p> <p>2. Examinarea clinică</p> <p>Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile.</p> <p>Cazurile suspecte se investighează imediat.</p> <p>Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comertului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării.</p> <p>Examene anatomo-clinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte tătărești în perioada de carantină.</p> | <p>I. PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>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.</p> <p>Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor rumegătoare domestice sau sălbatici din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.</p> <p>2. Examinarea clinică</p> <p>Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile.</p> <p>Cazurile suspecte se investighează imediat.</p> <p>Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comertului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării.</p> <p>Examene anatomo-clinice și necropsice a animalelor susceptibile moarte tătărești în perioada de carantină.</p> | | | | |

| | | |
|--|--|--|
| <p>Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbaticice care, în mod întemeiat, nu pot fi rezolvate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevere 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 boalnice, ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite bolii și urma investigațiilor epidemiologice și clinice nu exclude boala.</p> <p>4. Supravegherea virusologică: pentru examene virusologice de diagnostic, probele se trimit de către DSVSA</p> | <p>Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbaticice 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 boalnice, ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite bolii și care în urma investigațiilor epidemiologice și clinice nu exclude boala.</p> | <p>3. Supravegherea serologică</p> <p>Toate cazurile în care s-a dispus în mod întemeiat, prelevarea de probe de la animale boalnice, ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite bolii și care în urma investigațiilor epidemiologice și clinice nu exclude boala.</p> |
| <p>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</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>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</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>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</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 specii receptive 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 specii receptive nou introduse prin comerțul intracomunitar sau importul din țări terțe, se respectă prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 62/2005 pentru aprobarea Normei sanitare privind acțiunile sanitare 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-IDSA.</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 IDSA</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>Examinarea clinică</p> <p>România nu importă animale vii din specii receptive 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 specii receptive nou introduse prin comerțul intracomunitar sau importul din țări terțe, se respectă prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 62/2005 pentru aprobarea Normei sanitare privind acțiunile sanitare 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-IDSA.</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 IDSA</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> | |

20. PLEUROPNEUMONIA CONTAGIOASĂ BOVINĂ

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

| | |
|---|---|
| I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| 1. PRECIZĂRI TEHNICE | 1. PRECIZĂRI TEHNICE |
| 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 liniste epidemiologică. Examene anatomo-clinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de aşteptare. | 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 liniste epidemiologică. Examene anatomo-clinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de aşteptare. |
| 2. Animalele suspicionate pentru această boală sunt investigate prin metode de la laborator: serologice (RFC sau ELISA), biologie moleculară și/sau microbiologice. Animalele cu reacții serologice neconclucente 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 preleveză următoarele probe: urina, sânge, lichid pleural (în spațiul dintre coasta a 7-a și a 8-a) recoltat prin punctie aseptică, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și sânge, 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 neconclucente 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 preleveză următoarele probe: urina, sânge, lichid pleural (în spațiul dintre coasta a 7-a și a 8-a) recoltat prin punctie aseptică, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și sânge, lichid pleural care se examinează prin examen bacteriologic, la LNR-IDSA. |
| 3. Clinică, în zonele de protecție și de supraveghere în cazul suspiciunii boala, 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 boala, 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 decesării leziunilor pulmonare specifice. De la toate animalele cu lezuni suspecte de pleuropneumonie contagioasă se preleveză 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 decesării leziunilor pulmonare specifice.. De la toate animalele cu lezuni suspecte de pleuropneumonie contagioasă se preleveză probe de lichid pleural și țesut pulmonar, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și /sau examen bacteriologic la LNR-IDSA. |
| 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar 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.

| | |
|--|--|
| I. Supravegherea în exploatațiile non-profesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ovinelor și caprinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| 1. PRECIZĂRI TEHNICE | |
| Supravegherea pasivă | <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără unui program de vaccinare.</p> <p>În scopul depistării rapide a eventualelor cazuri de boală și a menținerii statusului de sănătate: vizualizarea animalelor receptive din:</p> <ul style="list-style-type: none"> - exploatație - informații și notificări facute de fermier; - import – controale ale documentelor de identitate pentru fiecare lot importat. <p>2. Supraveghere clinică: în zonele de protecție și de supraveghere în cazul suspiciunii de boală, conform legislației în vigoare.</p> <p>Inspeția vizuală planificată a animalelor din speciile domestice receptive virusul variolei ovinelor și caprinelor, aflate pe teritoriul Romaniei:</p> <ol style="list-style-type: none"> în localitățile țintă din județele ce au fost nominalizate ca zone cu risc major sau minim de contaminare transfrontalieră; în unitățile desemnate a efectua carantina pentru animalele importate, pe perioada durată maximă de incubație a bolii, la intervale de timp mai scurte decât durata minimă a perioadei de incubație. <p>Examenе anatomo-clinice 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> <ol style="list-style-type: none"> morfopatologice prin metodele HE, HEA/HEV, Pappenheim, pentru punerea în evidență a incluziunilor intracitoplasmatic specific pe probe de material recoltat prin biopsie, precum și țesut cutanat cu lezuni, fixat în formol; virologice prin: <ul style="list-style-type: none"> - identificarea virusului prin izolare pe culturi celulare pe probe de cruste, biopsii de țesut cutanat cu lezuni, sânge prelevat în perioada de viremie provenite de la animale vii și portioni de organe (limfonoduri, pulmon, etc.) și țesut cutanat cu lezuni de la animale moarte; - detecție de anticorpi prin testul de virusneutralizare pe probe de sânge <p>4. Inspectia obligatorie în abatoare și puncte de tăiere a animalelor din specii susceptibile ce provin din localități țintă, precum și a celor tăiate în specii susceptibile ce provin din localități țintă, precum și a celor tăiate în</p> |

| | |
|--|---|
| de carantină după import, efectuată de personal veterinar instruit pentru recunoașterea manifestărilor clinice și a leziunilor produse de agentul cauzal. | perioada de carantină după import, efectuată de personal veterinar instruit pentru recunoașterea manifestărilor clinice și a leziunilor produse de agentul cauzal. |
| 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| 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 tară 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 veterinară 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. Diagnosticul de confirmare a unui focar de variolă ovină și caprină se realizează numai de către IDSA - LNR. Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare virusului pe culturi celulare și identificarea prin testul de seroneutralizare în corelație cu semnele anatomo-clinice și examenele morfopatologice 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 cailor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| 1. PRECIZĂRI TEHNICE | 1. PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |

Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără 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 examine serologice de supraveghere se trimit la IDSA, iar pentru examine virusologice de diagnostic se trimit de IDSA cu ANSVSA la LNR. 5. În cazul apariției de probe pozitive, se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 135/2006 pentru aprobatarea Normei sanitare veterinară 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 examine serologice de supraveghere se trimit la IDSA, iar pentru examine virusologice de diagnostic se trimit de IDSA cu aprobația 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. |
| 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| 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. | 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. | 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 |
| 1. PRECIZĂRI TEHNICE | 1. PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Inspecția efectivele 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 vaccineaza sau vaccineaza cu vaccin marker - o data pe an. Probele de sânge se prelvezează de la porcinele nevaccinate sau vaccinate | a. Serologică (ELISA gE): la 5% din animalele de reproducție din exploatațiile autorizate de porcine, care nu vaccineaza sau vaccineaza cu vaccin marker - o data pe an. Probele de sânge se prelvezează de la porcinele nevaccinate sau vaccinate |

| | | |
|--|--|-------------------|
| | vaccin marker. | cu vaccin marker. |
| b. Examene virusologice, în caz de suspiciune de boală și, după caz, identificarea genomului viral prin PCR la LNR-IDSA. | b. Examene 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. | |
| 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | 2. PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea Pasivă | |
| Conform prevederilor Deciziei nr. 185/2008/CE a Comisiei din 21 februarie 2008 privind garanțile suplimentare în legătură cu boala Aujeszky în schimbulurile intracomunitare cu porci și criteriile de furnizare a informațiilor despre această boală, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 83/2005 pentru aprobatarea Normei sanitare veterinară privind garanții suplimentare în legătura cu boala Aujeszky în comertul 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 garanțile suplimentare în legătură cu boala Aujeszky în schimbulurile intracomunitare cu porci și criteriile de furnizare a informațiilor despre această boală, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 83/2005 pentru aprobatarea Normei sanitare veterinară privind garanții suplimentare în legătura cu boala Aujeszky în comertul 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. Examenele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HEA sau Pappenheim. | 1. Examenele 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 detin 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 detin metode acreditate în acest scop. | |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin ELISA - la porcine - sau examen virusologic la rumegătoare - izolare și identificarea virusului. | Diagnosticul de laborator se confirmă prin ELISA - la porcine - sau examen virusologic la rumegătoare - izolare 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 exploatațiile de bovine | | |
| 1. Supraveghere pasivă | | |
| a) Monitorizarea paratuberculozei în populația de bovine. | | |
| b) Anunțarea cazurilor clinice de boala. | | |

c) Prelevarea de probe serologice de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator, pentru confirmarea diagnosticului.

2. Supravegherea activă

În cazul în care se solicită certificarea pentru această boală, la cererea și pe cheltuiala proprietarilor, se efectuează supravegherea prin examen serologic ELISA cu fază de absorbtie, a tuturor bovinelor în vîrstă de peste 24 luni. Toate animalele rectionate pozitiv la testul serologic prin ELISA cu fază de absorbtie, 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 preleveză porțiuni de ileon terminal 25 - 30 cm pornind de la valvula ileo-cecală, precum și alte segmente de intestin cu lezuni și limfocentri mezoenterici aferenți în scopul examinării morfopatologice, bacterioscopice și bacteriologice pentru precizarea diagnosticului.

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 .

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 .

5. Exploatația devine liberă de paratuberculoză după ce toate animalele pozitive au fost eliminate din exploatație și toate animalele rămase în vîrstă de peste 24 de luni au fost testate serologic de două ori, la interval de un 6 luni cu rezultate negative.

6. O exploatație se poate considera liberă de paratuberculoză atunci când toate animalele în vîrstă de peste 24 de luni au fost testate serologic de două ori la un interval de minimum 6 luni cu rezultate negative.

24. 2. PARATUBERULOZA LA OVINE ȘI CAPRINE

I. Supravegherea în exploatațiile comerciale de ovine și caprine domestice inclusiv în exploatațiile comerciale tip A

Supraveghere activă

1. Supravegherea prin examene serologice ELISA cu fază de absorbtie, a tuturor ovinelor și caprinelor în vîrstă de peste 12 luni nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe, pe perioada de așteptare sau carantină.

2. Ovinele și caprinele în vîrstă de peste 12 de luni se testează serologic prin ELISA cu fază de absorbtie (screening), cu asigurarea prevalenței de 1% și confidenției de 95%.

3. Toate animalele rectionate pozitiv la testul serologic prin ELISA cu fază de absorbtie se izolează și se testează prin ELISA de confirmare.

4. Toate animalele pozitive la ELISA se vor examina bacterioscopic pe probe fecale.

5. Toate animalele cu reacții pozitive la testele menționate la pct. 4, se elimină din efectiv și se preleveză porțiuni de ileon terminal 25 - 30 cm pornind de la valvula ileo-cecală, alte segmente de intestin cu lezuni și limfocentri mezoenterici aferenți, care se examinează morfopatologic, bacterioscopic și bacteriologic pentru precizarea diagnosticului.

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.

7. Declaraarea 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.

II. Efectuarea examenului necropsic la animalele moarte sau tăiate și se trimit la laborator pentru examene morfopatologice și bacterioscopice probe de mucoasă intestinală și limfonoduri aferenți.

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 aprobaarea Normei sanitare veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor ce reglementează comerțul intracomunitar cu ovine și caprine, cu modificările și completările ulterioare.

| | |
|---|---|
| <p>Supraveghere pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Monitorizarea paratuberculozei în populația de ovine și caprine. 2. Anunțarea cazurilor clinice de boala. 3. Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea diagnosticului. <p>Ovinele și caprinile pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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) paratuberculoza 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 pct. (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 prevazute la pct. (b). <p>IV. Supraveghere în centrele de colectare material seminal de berbeci și țăpi</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Supravegherea prin examen serologic ELISA cu fază de absorbtie a berbecilor și țăpilor de reproducție la autorizare și de două ori pe an, cu 14 zile înainte de și după campania de montă. 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.</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Supraveghere prin examen necropsic al tuturor animalelor moarte sau tăiate în captivitate, precum și a celor vânate sau moarte în rezervații naturale. 2. De la animalele cu lezuni suspecte de paratuberculoză se preleveză fragmente de intestin cu limfonodurile aferente pentru examene de laborator bacterioscopic și histopatologic (met. HEA/HEV și ZNM). 3. Arealul în care au fost depistate animale cu paratuberculoză se supune acțiunilor de vânătoare intensivă sau prin depopulare totală în cazul animalelor crescute în captivitate. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen morfopatologic+examen microscopic direct.</p> <p>Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare..</p> | <p>I. Supraveghere în exploatațiile nonprofesionale</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. La toate bovinele în vârstă de peste 24 luni se efectuează testarea prin Roz Bengal (RBТ) la un interval de minimum 3 luni și maximum 12 luni față de data testării efectuate în anul anterior.* 2. În caz de suspiciune, prelevările de probe se efectuează în prezența medicului veterinar oficial. <p>II. Supraveghere în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. La toate bovinele în vîrstă 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 prim Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu |
|---|---|

| | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|---|--|---|--|--|--|--|---|---|---|---|--|---|---|---|--|---------------------|
| 3. Analizele pentru cazurile suspecte se efectuează numai în cadrul LNR. | 4. Bovinele care au avut un rezultat pozitiv la RBT , vor fi tesate obligatoriu prin RFC (tehnica EU-RL) pentru confirmarea/infirmarea rezultatului obtinut la testul serologic de screening. Animalele pozitive la RFC pot fi supuse unui test cELISA sau unui test alergic. | 5. Se suspendă statulul 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 schimbările intraconunitare cu bovine și porcine, transpusă în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare. | 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. | modificările și completările ulterioare: | a) trei teste ELISA efectuate pe probe de lăptă de la vacile aflate în lactație, la intervale de cel puțin 3 luni; | 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. | 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. | 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 laptelei care pot face dovada de trasabilitate la animalele care depun laptele la un muls.*** | 4. Probele de lăptă se trimit spre examinare la LNR sau LSVSA desemnate în baza graficului elaborat de LNR în colaborare cu DSVSA . | 5. Graficul de prelevare a probelor de lăptă este stabilit de către DSVSA de comun acord cu LNR-IDSA. | 6. În cazul unor rezultate pozitive la testul ELISA pe probe de lăptă, 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. | 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. | 8. Se suspendă statulul 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. | 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. | B. Testarea vacilor, bivolitelor și junincilor care au avortat sau care prezintă manifestări clinice ce conduc la suspiciunea infecției brucelice. | Supraveghere pasivă |
|--|---|--|---|--|--|--|--|---|---|---|---|--|---|---|---|--|---------------------|

| | |
|--|--|
| <p>1. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator abortoni, 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>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat.</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Toate bovinele cu vârstă mai mare de 12 luni se supraveghează 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 vîrstă mai mare de 12 luni, în concordanță cu anexa nr. 3 la Norma sanităă veterinară aprobată prin Ordinul președintelui nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, prezintă un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml; primul test va fi efectuat la cel puțin 30 de zile după eliminarea animalului iar al doilea cu cel puțin 60 de zile mai târziu.</p> <p>5. Atunci când animalul a fost izolat de animalele din efectiv, el poate fi reintrodus în efectiv și statusul efectivului poate fi restabilit după:</p> <p>(a) o reacție de seroaglutinare care a indicat un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml și a dat un rezultat negativ la o reacție de fixare a complementului (tehnica OIE), sau</p> <p>(b) un rezultat negativ la orice altă combinație de teste aprobată în acest scop, în baza procedurii naționale.</p> <p>6. De la animalele tăiate se trimit probe de uter, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene și retromamare (pentru femele), respectiv inghinale (pentru masculi), în vederea efectuării examenului bacteriologic pentru izolare și genotipare de <i>Brucella spp.</i></p> <p>7. Examenele bacteriologice se efectuează la LSVSA care dețin metode acreditate pentru izolarea <i>Brucella spp</i> sau la 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>7. Examenele bacteriologice se efectuează la LSVSA care dețin</p> | <p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator abortoni, placentă, lichide fetale, precum și probe de ser sanguin la 14 - 21 zile după avort.</p> <p>2. Probele de sânge prelevate de la bovinele care au avortat se examinează serologic prin RSAR Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL), iar apoi probele pozitive se trimit la LNR-IDSA, pentru confirmare.**</p> <p>3. Analizele pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.</p> <p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat.</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Toate bovinele cu vârstă mai mare de 12 luni se supraveghează serologic pe probe individuale de sânge.**</p> <p>2. Probele pozitive la unul din testele serologice se trimit spre confirmare la LNR-IDSA.</p> <p>3. Animalele care au reacționat pozitiv la retestare prin RFC (tehnica OIE) se elimină prin abatorizare.</p> <p>4. Atunci când animalul a fost tăiat și nu mai este disponibil pentru testare, suspendarea poate fi ridicată dacă două teste de seroaglutinare, efectuate la toate bovinele din efectiv în vîrstă mai mare de 12 luni, în concordanță cu anexa nr. 3 la Norma sanităă veterinară aprobată prin Ordinul președintelui nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, prezintă un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml; primul test va fi efectuat la cel puțin 30 de zile după eliminarea animalului iar al doilea cu cel puțin 60 de zile mai târziu.</p> <p>5. Atunci când animalul a fost izolat de animalele din efectiv, el poate fi reintrodus în efectiv și statusul efectivului poate fi restabilit după:</p> <p>(a) o reacție de seroaglutinare care a indicat un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml și a dat un rezultat negativ la o reacție de fixare a complementului (tehnica OIE), sau</p> <p>(b) un rezultat negativ la orice altă combinație de teste aprobată în acest scop, în baza procedurii naționale.</p> <p>6. De la animalele tăiate se trimit probe de uter, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene și retromamare (pentru femele), respectiv inghinale (pentru masculi), în vederea efectuării examenului bacteriologic pentru izolare și genotipare de <i>Brucella spp.</i></p> <p>7. Examenele bacteriologice se efectuează la LSVSA care dețin metode acreditate pentru izolarea <i>Brucella spp</i> sau la 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>7. Examenele bacteriologice se efectuează la LSVSA care dețin</p> |
|--|--|

| | |
|---|---|
| | <p>metode acreditate pentru izolare <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 tipării fenotipice sau și genetice.</p> |
| D. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras. | <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 în efectiv în momentul izbucnirii bolii au fost stătiate, fie efectivul a fost supus unei testări de verificare și toate animalele cu vârstă mai mare de 12 luni au prezentat rezultate negative la două teste consecutive, efectuate la interval de 60 de zile, primul fiind efectuat la nu mai puțin de 30 de zile după eliminarea animalului(lor) pozitiv(e).</p> <p>2. În cazul bovinelor care erau gestante în momentul izbucnirii, controlul final trebuie efectuat la cel puțin 21 zile după ce ultimul animal izbucnirii, a fătat.</p> |
| III. Testarea animalelor domestice și sălbatice nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe. | <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 introducerii în efectiv, animalul (animalul) trebuie izolaț(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 neconcluzente 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 preleveză de la acestea următoarele probe pentru efectuarea examenelor anatomo-patologice și bacteriologice: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari /înghinali la masculi, genitali), spiniă, glandă mamărie, ţestut și fluide uterine și sângre.</p> <p>6. Analizele se efectuează numai la laboratoarele care detin metode acreditate pentru aceste investigații.</p> <p>7. Boala se confirmă la LNR-IDSA, prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară.</p> |
| IV. Testarea materialului seminal introdus prin comerț intracomunitar/import din țări terțe. | <p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. Testare, numai în caz de suspiciune, a 1% din fiecare ejaculat, dar nu mai puțin de o pietă din lotul provenit din același ejaculat, dacă acesta conține mai puțin de 100 de pietete.</p> <p>2. Toate pietetele infectate, componente ale ejaculatului respectiv se denaturează, nefiind permisa 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 detin metode acreditate pentru aceste investigații.</p> |
| V. Supravegherea în exploatațiile comerciale de tineret la îngrășat | Supraveghere pasivă |

| | |
|--|--------------------------------------|
| Sunt exceptați de la testare, cu condiția ca aceștia să provină din exploatații oficial indemnne 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 vânătoare. | |
| 2. Probele se examinează prin Roz Bengal și RFC (tehnica OIE). | |
| 3. De la animalele cu lezuni se preleveză probe pentru examene de laborator (aparat genital femei/mascul, splină, ficat, limfonoduri, pulmon, conținut abcese §.a). | |
| 4. Probele sunt recoltate de medici veterinari oficiali. | |
| 5. Analizele se efectuează numai la laboratoarele care detin metode acreditate pentru aceste investigații. | |
| Diagnosticul de la laborator se confirmă prin izolare și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetica 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 recolțate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți. | |
| ** Probele sunt recolțate de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți în prezența medicului veterinar oficial. | |
| *** Prelevarea probei de lăptă se efectuează de medicul veterinar oficial. | |
| 26. BRUCELOZA LA OVINE ȘI CAPRINE (Infeția cu <i>Brucella melitensis</i>) | |
| Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de <i>Brucella melitensis</i> | |
| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| Supraveghere pasivă | |
| II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ovinelor și caprinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| Supravegherea pasivă | |
| Pe întreg teritoriul țării. | |
| 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 | |
| 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 | |
| A. Ovinele și caprinele în vîrstă de peste 6 luni se supraveghesc serologic, odată pe an. | supraveghesc serologic, odată pe an. |

| | |
|---|---|
| <p>Supraveghere serologică prin RSAR Roz Bengal, astfel:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) toți masculii pentru reproducție ținute de campania de montă b) 5% din efectivele de ovine existente în exploatațiile nonprofesionale din fiecare localitate; c) 5% din efectivele de caprine existente în exploatațiile nonprofesionale din fiecare localitate; d) toate animalele provenite din comerțul intracomunitar/import introduse nou în exploatație. <p>Se utilizează testul de aglutinare rapidă pe lamă cu antigen colorat cu Roz Bengal. Cazurile pozitive și neconcluzente se examinează și prin RFC (tehnica EU-RL), ulterior probele pozitive se trimit la LNR-IDSA, pentru confirmare.</p> <p>Boala se confirmă la LNR-IDSA, prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară.</p> <p>În cazul în care mai mult de 5% din probele testate, pe exploatație înregistrată/autorizată sanită-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), 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 confirmarea infecției brucelice în efectiv: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari /înghinali la muschi, genitalii), splina, glanda mamara, țesuturi și fluide uterine și sânge. Probele se trimit la laborator pentru examen anatomo-patologic și bacteriologic.</p> | <p>Supraveghere serologică prin RSAR Roz Bengal, astfel:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) toți masculii pentru reproducție ținute de campania de montă b) 5% din efectivele de ovine existente în exploatațiile comerciale; c) 5% din efectivele de caprine existente în exploatațiile comerciale; d) toate animalele provenite din comerțul intracomunitar/import introduse nou în exploatație. <p>Se utilizează testul de aglutinare rapidă pe lamă cu antigen colorat cu Roz Bengal. Cazurile pozitive și neconcluzente se examinează și prin RFC (tehnica EU-RL), ulterior probele pozitive se trimit la LNR-IDSA, pentru confirmare.</p> <p>Boala se confirmă la LNR-IDSA, prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară.</p> <p>În cazul în care mai mult de 5% din probele testate, pe exploatație înregistrată/autorizată sanită-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), 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 confirmarea infecției brucelice în efectiv: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari /înghinali la muschi, genitalii), splina, glanda mamara, țesuturi și fluide uterine și sânge. Probele se trimit la laborator pentru examen anatomo-patologic și bacteriologic.</p> |
| <p>B. Se încadrează în programul de supraveghere și se examinează serologic/bacteriologic după caz:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Probe de la toate animalele care au avortat se trimit la placenta, lichide fetale, precum și ser sanguin prelevat la 14-21 zile după avort. b) Probe de la animalele cu manifestări clinice care conduc la suspicția: secreții cervicovaginale, lichide articulare sau din higrome, învelitorii placentare, lăpie, material seminal; c) Probele provenite de la carcase cu lezuni suspecte de bruceloză: splină, sistem nervos central, limfonoduri genitale și mamare, ute, glandă mamară; d) Probe de la rumegătoare salbatice crescute în captivitate și semicaptivitate, din rezervații naturale, parcuri, grădini zoologice | <p>B. Se încadrează în programul de supraveghere și se examinează serologic/bacteriologic după caz:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Probe de la toate animalele care au avortat se trimit la placenta, lichide fetale, precum și ser sanguin prelevat la 14-21 zile după avort. b) Probe de la animalele cu manifestări clinice care conduc la suspicția: secreții cervicovaginale, lichide articulare sau din higrome, învelitorii placentare, lăpie, material seminal; c) Probele provenite de la carcase cu lezuni suspecte de bruceloză: splină, sistem nervos central, limfonoduri genitale și mamare, ute, glandă mamară; d) Probele provenite de la carcase cu lezuni suspecte de bruceloză: splină, sistem nervos central, limfonoduri genitale și mamare, ute, glandă mamară; |

| | |
|---|--|
| | mamare, uter, glandă mamara; |
| | d) Probe de la rumegătoarele sălbatice crescute în captivitate și semicaptivitate, din rezervațiile naturale, parcuri, grădini zoologice |
| 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 tări terțe. | C. Animalele domestice și sălbatice nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din tări 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), |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Supravegherea pasivă | |
| Procedura de supraveghere cuprinde creșătorii 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 detin 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 împunerincit. | |
| 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 detin metode acreditate pentru aceste investigații. | |
| 3. De la animalele seropozitive tăiate probele sunt recoltate de medicii veterinari de liberă practică sub coordonarea și controlul medicului veterinar oficial. | |
| 4. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnată sub coordonarea LNR-IDSA. | |
| 5. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA vor fi trimise la LNR-IDSA în vederea tipizării fenotipice sau și genetice. | |
| 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 speciilor și biovarianteelor <i>Brucella</i> spp. | |
| Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.. | |
| 27. BRUCEOZA LA OVINE, RESPECTIV INFECTIA CU BRUCELLA OVIS (EPIDIDIMITA INFECTIOASĂ) | |
| 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 | |

| |
|--|
| a. Monitorizarea epididimitiei infectioase în populația de ovine. |
| b. Anunțarea cazurilor clinice de boala. |
| c. Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea diagnosticului. |
| 2. Berbecii pentru reproducție cu destinația export sau comerț intracomunitar, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții: |
| a) să provină dintr-o exploatație în care nu a fost diagnosticat nici un caz de epididimită contagioasă (<i>Brucella ovis</i>) în cursul ultimelor 12 luni; |
| b) să fi fost ținuți în permanentă în această exploatație timp de 60 de zile înainte de expediere; |
| 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. |
| 3. Toți masculii pentru reproducție înainte de campania de montă. |
| 4. Animalele cu rezultate pozitive la testul serologic se castrează. |
| 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 izolare și genotiparea Brucella ovis. |
| 6. Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele care dețin metode acurate pentru aceste investigații. |
| 7. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate, sub coordonarea LNR-IDSA. |
| 8. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA vor fi trimise la LNR-IDSA, în vederea tipizării fenotipice sau și genetice. |
| 9. Costurile programului de control al Epididimitiei 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. |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipica si genetica a <i>Brucella ovis</i> . |
| Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. |

28. BRUCOZOZA LA PORCINE

Scop: eradicarea bolii

| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a porcinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
|---|---|
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Pe tot teritoriul țării. | Pe tot teritoriul țării. |
| Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de bruceloză și oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de bruceloză 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 bruceloză și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului. |
| Examinarea clinică | Examinarea clinică |
| Cazurile suspecte se investigahează 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 bruceloză. | Cazurile suspecte se investigahează 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 bruceloză. |
| Se vor avea în vedere în mod deosebit, porcinele de reproducție, în mod deosebit la | investiga serologic și, după caz, bacteriologic pentru |

| | |
|--|--|
| cele aflate în localități învecinate cu zona silvică | <p>bruceloză.</p> <p>Se vor avea în vedere în mod deosebit, porcinele de reproducție, în mod deosebit la cele aflate în localități învecinate cu zona silvică</p> |
| Supravegherea activă | <p>Supravegherea serologică:</p> <p>A. 1. 10 % din scroafe, o dată pe an;</p> <p>2. toți masculii necastrăți, trimestrial;</p> <p>3. scroafele și vierii care prezintă semne clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică, inclusiv toate scroafele care au avortat;</p> <p>4. toate scroafele și scroftele montate cu vieri diagnosticată cu bruceloză</p> <p>Supravegherea serologică prin RSAR Roz Bengal (sau SAT) și RFC (tehnica EU-RL).</p> <p>1.Cazurile pozitive și neconcludente în RFC (tehnica EU-RL), se trimit la LNR-IDSA, pentru confirmare.</p> <p>2. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator: abortoni, 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 vierii cu care au fost montate scroafele care au avortat.</p> <p>3. De la vierii 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.</p> <p>4. Boala se confirmă la LNR-IDSA, prin examene serologice, bacteriologice (izolare și identificarea <i>B. suis</i>).</p> <p>5. În exploatațiile în care se confirmă infecția brucelică se aplică sistarea reproducției și asanarea.</p> |
| C. În abator: | <p>B. Animalele nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe.</p> <p>Testarea se face serologic prin RSAR Roz Bengal (sau SAT) și RFC (tehnica EU-RL), 10 % din scroafe si toti vierii.</p> <p>1. animalele vii: se examinează ante-mortem și post-mortem;</p> <p>2. carne și organele se examinează în unități de tăiere autorizate sanită - veterinar.</p> <p>3. carne și subprodusele comestibile la care nu s-au constatat lezuni se dau în consum fără restricții;</p> <p>4. organele cu lezuni se confiscă.</p> |

| |
|--|
| D. Supraveghere bacteriologică și serologică obligatorie a speciilor susceptibile, 10% din mistreți (din probele pentru PPC) și iepuri cu lezuni din fondul cinetic sau obținuți prin vânătoare. |
| Serologic prin RSAR Roz Bengal (SAT) și RFC (tehnica EU-RL), |
| Pentru examene de laborator de la mistrei și iepuri se preleveză urmatoarele probe: aparat genital femel/mascul, splină, ficat, limfonoduri, pulmon, continut abcese, sange, s.a. |
| E. Material seminal introdus prin conert intracomunitar sau import din țări terțe. |

Testare și trasabilitate pe probe individuale, randomizat un procent de 1%. Materialul seminal infectat se denaturează, nefind permisa utilizarea acestuia în cadrul inseminării artificiale

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Supravegherea pasivă

Procedura de supraveghere cuprinde crescătorii implicați zilnic în relația cu animalele, vânătorii, administratorii fondurilor de vânătoare, medicii veterinarî de liberă practică împuterniciti 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 acurate 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 acurate pentru aceste investigații.
 3. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnată sub coordonarea LNR-IDSA.
 4. Tulpinile de *Brucella* spp izolate în LSVSA teritoriale vor fi trimise la LNR-IDSA, în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.
- În abator prelevările de probe se fac de către medicul veterinar oficial.
- De la speciile susceptibile prelevările de probe se fac de către medicul veterinar oficial.
- Probele de material seminal se preleveză de către medicul veterinar oficial.
- Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipica și genetica a speciei și biovariantelor *Brucella suis*.
- 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 sănătății și nediseminării agenților abortigeni la reprodusători

| | |
|--|--|
| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 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 preputiale de la tauri și bivoli pentru montă naturală din taberele de vară, de 2 ori la interval de 7 zile: <ol style="list-style-type: none"> înaintea sezonului de păsunat, într-o perioadă nu mai mare de 14 zile; imediat după întoarcerea la stabulație; mamelor de tauri prin examinare de mucus vaginal. 2. Înainte de prelevarea probelor taurii și bivoli se ţin în repaos sexual 7 zile. | 1. Prin examene de laborator pe probe de secreții preputiale de la tauri și bivoli pentru montă naturală din taberele de vară, de 2 ori la interval de 7 zile: <ol style="list-style-type: none"> înaintea sezonului de păsunat, într-o perioadă nu mai mare de 14 zile; imediat după întoarcerea la stabulație; mamelor de tauri prin examinare de mucus vaginal. 2. Înainte de prelevarea probelor taurii și bivoli se ţin în repaos sexual 7 zile. |
| 2. De la femelele care au avortat se trimit la laborator abortoni și placentare. | 2. De la femelele care au avortat se trimit la laborator abortoni și învelitori placentare. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| 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 împotrnicit și/sau medicul veterinar oficial. Examenele 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 genetica a speciilor și subspeciilor <i>Campylobacter</i> spp. | Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împotrnicit și/sau medicul veterinar oficial. Examenele 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 genetica a speciilor și subspeciilor <i>Campylobacter</i> spp. |

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

Scop: Supraveghere în scopul asigurării sănătății publice

| | |
|---|---|
| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ovinelor, porcinelor, păsărilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Pe tot teritoriul țării, la ovine, porcine, păsări din exploatații Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. | Pe tot teritoriul țării, la ovine, porcine, păsări din exploatații Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. |
| Supravegherea activă | 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 |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| 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 împuñat și/sau medicul veterinar oficial. Examenele 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 genetica a speciilor și subspeciilor <i>Campylobacter</i> spp | Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuñat și/sau medicul veterinar oficial. Examenele 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. |

31. RINOTRAHEITA INFECTIOASĂ BOVINĂ – IBR

Scop: controlul bolii.

| | |
|---|---|
| Supravegherea în exploatațiile comerciale | Supravegherea activă: 1. Supravegherea serologică prin ELISA pentru: a) Taurii și bivolii autorizați pentru reproducție pe teritoriul României, de două ori pe an, în semestrele I și II. b) Tăurasii care se achiziționează pentru reproducție, după înplinirea vîrstei de șase luni, înainte de plecarea din ferma de origine și la minimum 21 de zile de la intrarea în carantină în ferma de destinație; Probele de sânge se preleveză de la animale nevaccinate anti - IBR-IPV și se testează la LSVSA abilitate și/sau LNR-IDSA. Testarea bovinelor în exploatațiile comerciale de bovine, autorizate sanităt-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). |
|---|---|

32. TRICHOMONOZA BOVINĂ

Scop: supraveghere în vederea nediseminarii agentilor abortigeni

| | |
|--|--|
| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, , inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Supraveghere clinică a efectivelor de bovine de reproducție în special la moină și la fătare, pentru efectivele indigene și a celor aflate în perioada de carantină. | Supraveghere clinică a efectivelor de bovine de reproducție în special la moină și la fătare, pentru efectivele indigene și a celor aflate în perioada de carantină. |
| Supravegherea activă | Supravegherea activă |
| Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului prin | Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului prin |

| | |
|---|---|
| tehnica preparatului direct și/sau prin tehnica cultivării pe mediu. Testarea materialului seminal introdus prin comerț intracomunitar/import din ţări terțe în caz de suspiciune Înainte de prelevarea probelor taurii și bivolii se țin în repaus sexual 7 zile. Materialul seminal infectat se denaturează. | tehnica preparatului direct și/sau prin tehnica cultivării pe mediu. Testarea materialului seminal introdus prin comerț intracomunitar/import din ţări terțe în caz de suspiciune Înainte de prelevarea probelor taurii și bivolii se țin în repaus sexual 7 zile. Materialul seminal infectat se denaturează. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împotrnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. Supravegherea activă | 1. Medicul veterinar de liberă practică împotrnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. Supravegherea activă |

Examenele de laborator se efectuează la IDSA și laboratoarele care detin 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.

Supraveghere în exploatațiile de caprine destinate creșterii și reproducției

Supraveghere pasivă

1. a) Monitorizarea artritei-encefalitei caprine în populația de caprine.
b) Anunțarea cazurilor clinice de boala.
 - 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.
 - 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 prevazute 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 definitorul 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.

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

34. MAEDI –VISNA

Scop: certificare pentru comert 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.

| | |
|---|--|
| <p>Supravegherea în exploatațiile de ovine destinate creșterii și reproducției</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Monitorizarea bolii în populația de ovine. b) Anunțarea cazurilor clinice de boala. c) Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea diagnosticului. <p>2. Ovinele pentru export sau comert, intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 diagnosticață 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 prevazute la lit. b). <p>3. Costurile programului de control pentru Maedi – Visna în vederea evaluării statusului de sănătate a animalelor care fac obiectul importului, exportului, comertului intracomunitar este suportat de către detinătorul de animale.</p> <p>Diagnosticul de Maedi Visna se confirmă prin ELISA sau ID.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>* Probele sunt recoltate de medicii veterinari de liberă practică împuerniciți în prezența medicului veterinar oficial.</p> | <p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Monitorizarea datelor relevante despre boala în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară referitoare la monitorizarea zoonozelor și agentilor zoonotici, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>Supravegherea activă</p> <p>Supravegherea gazdelor intermediere prin examene de laborator:</p> <ul style="list-style-type: none"> - probe fragmente de organe cu formațiuni chistice prelevate de la gazdale intermediere |
|---|--|

| | | |
|--|--|---|
| pentru evidențierea formelor larvare de <i>Echinococcus spp.</i> prin examen macroscopic și microscopic. | <p>Se preleveză fragmente de organe cu formațiuni chistice de către medicii veterini oficial sau de către personalul auxiliar de la nivelul abatoarelor și se transmite la LSVSA pentru efectuarea examenelor de laborator (examen parazitologic și morfopatologic); probele pozitive pentru genul <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 veterini din cadrul DSVSA au obligația să întocmesc ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infestare.</p> <p>Tratamentul câinilor pozitivi se va face de căte 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. Materialele 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 preleveză fragmente de organe cu modificări chistice de către medicii veterini oficial sau de către personalul auxiliar de la nivelul abatoarelor și se transmite la LSVSA pentru efectuarea examenelor de laborator (examen parazitologic și morfopatologic); probele pozitive pentru genul <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 veterini din cadrul DSVSA au obligația să întocmesc ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infestare.</p> |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă | |
| Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și medicul veterinar oficial. | Medicul veterinar de liberă practică și medicul veterinar oficial. | |
| Supravegherea activă | Supravegherea activă | |
| Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR-IDSA. | Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau LNR-IDSA. | |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen histologic la gazdele intermediare. | | |
| Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. | | |

36. DURINA

Scop: monitorizarea bolii

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

| | |
|---|---|
| Supravegherea activă | Supravegherea activă |
| Supravegherea serologică RFC (tehnica OIE), a armășarilor din herghelii și depozite, o dată pe an. Examenele serologice prin RFC (tehnica OIE), în caz de suspiciune. | Supravegherea serologică RFC (tehnica OIE), a armășarilor din herghelii și depozite, o dată pe an. Examenele 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 armășari. 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 armășari. 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 Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. | |
| 37. ANEMIA INFECȚIOASĂ ECVINĂ | |
| Scop: eradicarea anemiei infecțioase ecvine | |
| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale |
| A. Testarea ecvideelor în exploatațiile îndemne din localitățile libere de AIE. | A. Testarea ecvideelor în exploatațiile îndemne din localitățile libere de AIE. |
| 1. Supravegherea serologică a tuturor ecvideelor din exploatațiile nonprofesionale, se realizează o dată pe an în perioada februarie-aprilie. Excepție fac ecvidele 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 din stațiunile de montă de peste 6 luni, astfel: a) armășarii folosiți temporar în stațiunile de montă, la autorizare și apoi de 3 ori pe an, după cum urmează: (i) cu 15 zile înainte de plecare 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) armășarii din stațiunile de montă, la autorizare și de 2 ori pe an, la un interval de 6 luni c) ecvidele din herghelii, depozite de armășari, hipodromuri, manej, asociații hipice/cluburi sportive, ecvidele 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 preleveză de medicul veterinar de liberă practică împuternicit; - ecvidele 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 preleveză 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; probele se preleveză de medicul veterinar de liberă practică împuternicit; - ecvidele 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 preleveză de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial. | 3. La ecvidele care sunt identificate și prin dangalizare, în nota de însotire a probelor către laboratoarele de diagnostic, pe lângă numărul de microcip se menționează și dangala. 4. Pentru verificarea numărului de identificare al ecvideului, premergătoare prelevării probei, se va proceda la scanarea cu citorul de microcip pe |

| | | | | | | | |
|--|---|---|---|--|---|---|--|
| <p>toată suprafața corpului pentru a se putea identifica toate microcipurile. În tabelele de prelevare se înscrui 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>3. La ecvidele care sunt identificate și prin dangalizare, în nota de însoțire a probelor către laboratoarele de diagnostic, pe lângă numărul de microcip se menționează și dangala.</p> | <p>4. Pentru verificarea numărului de identificare al ecvideului, premergătoare prelevării probei, se va proceda la scanarea cu cititorul de microcip de toată suprafața corpului pentru a se putea identifica toate microcipurile. În tabelele de prelevare se înscrui 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>7. Animalele cu rezultat pozitiv la testul Coggins se sacrifică în maximum 30 zile de la eliberarea buletedinului de analiză. Animalele cu semne clinice de boală se ucid.</p> <p>8. Ecvinile 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 aproba o altă prelevare.</p> <p>9. Dacă directorul executiv aproba, se preleveză o nouă probă care se trimit la LNR-IDSA pentru diagnostic și o contraproba, dacă proprietarul solicită acest lucru. Proba sau contraproba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.</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 buletedinului de analiză. Animalele cu semne clinice de boală se ucid.</p> | <p>8. Ecvinile 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 aproba o altă prelevare.</p> | <p>9. Dacă directorul executiv aproba, se preleveză o nouă probă care se trimit la LNR-IDSA pentru diagnostic și o contraproba, dacă proprietarul solicită acest lucru. Proba sau contraproba se preleveză de medicul veterinar oficial și se sigilează.</p> |
|--|---|---|---|--|---|---|--|

| | |
|--|---|
| <p>B. Testarea ecvideelor în exploatațiile contaminate</p> <p>Dacă în exploatație sunt mai multe ecvide 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 ecvidele 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 îndemne, în care s-au înregistrat unul sau mai multe cazuri de AIE, se declară contaminate și se aplică măsurile de eradicare AIE pe teritoriul României.</p> | <p>B. Testarea ecvideelor în exploatațiile contaminate</p> <p>Dacă în exploatație sunt mai multe ecvide 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 ecvidele 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 îndemne, 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> <ol style="list-style-type: none"> 1. Dacă într-o localitate s-au diagnosticat unul sau mai multe ecvide cu AIE, toate celelalte ecvide din localitate se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la momentul în care, toate ecvidele din localitatea respectivă au obținut rezultat negativ la două teste 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. 2. Ecvidele cu vârstă de până la 6 luni, care provin din localități în care evoluează AIE se testează la momentul împlinirii vîrstei de 6 luni. | <p>C. Testarea ecvideelor în localitățile contaminate</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Dacă într-o localitate s-au diagnosticat unul sau mai multe ecvide cu AIE, toate celelalte ecvide din localitate se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la momentul în care, toate ecvidele din localitatea respectivă au obținut rezultat negativ la două teste 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. 2. Ecvidele cu vârstă de până la 6 luni, care provin din localități în care evoluează AIE se testează la momentul împlinirii vîrstei de 6 luni. <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 ecvinelor 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 părași 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 ecvidele 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 ecvidele care fac obiectul mișcării intracomunitare sau în ţări terț, indiferent de destinație, prelevarea probelor de sânge se efectuează de către medicul veterinar în prezența medicului veterinar oficial.</p> |

| | | |
|--|---|--|
| <p>Probele de sânge provenite de la ecvidele 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 trimiterii 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 reînțoarse în țară</p> <p>Toate ecvidele introduse prin comerțul intracomunitar sau import supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la achiziție. Probele se preleveză de medicul veterinar de liberă practică împunerit în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Ecvidele de sport sau agrement se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la reînțoarcerea 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 reînțoarse în țară</p> <p>Toate ecvidele 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 preleveză de medicul veterinar de liberă practică împunerit în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Ecvidele de sport sau agrement se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la reînțoarcerea 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>H. Derogare privind testarea ecvideelor crescute în libertate în zona Deltei Dunării, destinate abatorizării</p> <p>Ecvidele 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 următorelor condiții:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. toate ecvidele care constituie transportul sunt considerate ca fiind infectate cu virusul AIE; 2. ecvidele care fac obiectul acestui derogări nu sunt incluse în programul național de eradicare a AIE și nu fac obiectul despăgubirilor conform Hotărârii Guvernului nr. 12/14/2009, cu modificările ulterioare; 3. toate ecvidele care constituie transportul se identifică prin microcipare și se înscriv în baza de date SIE; 4. transportul ecvideelor se efectuează direct către abatorul de destinație fără a trece printр-un târg de animale sau o altă exploatație; 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 intențional; 6. DSVSA Tulcea informează cu 7 - 10 zile înaintea deplasării DSVSA de la locul de destinație despre data transportului; 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; 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 receptionat; 9. abatorul de destinație instituie măsurile necesare aplicate în cazul cărării ecvideelor infectate cu virusul AIE; 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 receptionat. | <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>Transportul de ecvide este însoțit de următoarele documente:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) certificat sanitar - veterinar de sănătate, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 3/7/2010, cu modificările ulterioare; la rubrica „Data și rezultatul ultimului test pentru anemie infectioasă ecvină” a acestui certificat se înscrive următoarea mențiune: “ecvide expediante în | | |

| |
|---|
| conformitate cu prevederile anexei nr. 1 la Ordinul președintelui ANSVSA nr./2014 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, preventire, 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 evidențelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor”; |
| b) pașaport; |
| c) document referitor la informații privind lanțul alimentar. |

- I. Laboratoarele de diagnostic își vor planifica receptia și introducerea în lucru a probelor prin testul Coggins, astfel încât să asigure o citire preliminară la 24 ore pentru validarea reacției serului mărtor pozitiv, iar citirea finală și interpretarea rezultatelor să fie efectuată la 48 ore, în conformitate cu prevederile Manualului OIE, ultima ediție.

38. MORVA

Scop: monitorizarea bolii

| | |
|--|--|
| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a cabaninelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| <u>PRECIZĂRI TEHNICE</u> | <u>PRECIZĂRI TEHNICE</u> |
| <u>Supravegherea pasivă</u> | <u>Supravegherea pasivă</u> |
| <p>1. Supraveghere obligatorie prin:</p> <ul style="list-style-type: none"> - examen clinic; - testarea alergică sau serologică (prin RFC - tehnica OIE), și post mortem prin examen bacteriologic și morfologic al tuturor animalelor suspecte . <p>2. Supraveghere obligatorie prin examen clinic, testarea alergică sau serologică a tuturor animalelor care urmează să fi sacrificiate.</p> <p>3. Examenele bacteriologice se efectuează pe probe de organe, ţesuturi.</p> | <p>1. Supraveghere obligatorie prin:</p> <ul style="list-style-type: none"> - examen clinic; - testarea alergică sau serologică (prin RFC - tehnica OIE), și post mortem prin examen bacteriologic și morfologic al tuturor animalelor suspecte . <p>2. Supraveghere obligatorie prin examen clinic, testarea alergică sau serologică a tuturor animalelor care urmează să fi sacrificiate.</p> <p>3. Examenele bacteriologice se efectuează pe probe de organe, ţesuturi.</p> |
| <u>PRECIZĂRI EXECUȚIE</u> | <u>PRECIZĂRI EXECUȚIE</u> |
| <u>Supravegherea pasivă</u> | <u>Supravegherea pasivă</u> |
| 1.. Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit supervizat de medicul veterinar oficial | 1.. Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit supervizat de medicul veterinar oficial |
| 2. Examenele serologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA acreditate pentru aceste investigații | 2. Examenele serologice se efectuează la IDSA |
| 3. Examenele bacteriologice se efectuează la IDSA | 3. Examenele bacteriologice se efectuează la IDSA |

| | |
|---|--|
| <p>4. Examenele 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 alergic, 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> | <p>2. Examenele serologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA acreditate pentru aceste investigații</p> <p>3. Examenele bacteriologice se efectuează la IDSA</p> <p>4. Examenele necropsice, histopatologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA, după caz.</p> |
| <p>39. INFECȚIA CU VIRUSUL WEST NILE</p> <p>Scop: Supravegherea bolii</p> <p>I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale</p> <p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</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 documente ce însotesc 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.</p> <p>1. Observarea sănătății de sănătate a cabanilor și păsărilor, efectuată de către proprietari sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricărui semne clinic medicilor veteriniari de liberă practică împotrificiți 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> <ul style="list-style-type: none"> a) ataxie; b) pareză; c) paralizia unuia sau mai multor membre; d) imobilitate; e) apatie, somnolență sau hiperexcitatilitate; f) reflex palpebral exacerbat; g) depresie; | |

| | | |
|--|--|--|
| <p>h) hiperestezie.</p> <p>3. Semnele clinice care pot sugera infecția cu virusul West Nile la păsări sunt:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) apatie; b) depresie; c) letargie; d) incoordonare a mișcărilor aripilor; e) incapacitate de zbor; f) mișcări de pedalaire; g) paralizie. <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 receptive (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>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> <ul style="list-style-type: none"> a) apatie; b) depresie; c) letargie; d) incoordonare a mișcărilor aripilor; e) incapacitate de zbor; f) mișcări de pedalaire; g) paralizie. <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 receptive (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 sanitată 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 propunerea LNR pentru vectori, din IDSA.</p> <p>b) Înregistarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.</p> |
|--|--|--|

| | |
|--|--|
| | <p>IDSA.</p> <p>b) Înregistarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.</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). Examenele pot fi efectuate și pe probe recoltate pentru supravegherea AIE. | <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 confidentă de 95%.</p> <p>Probele vor fi testate la IDSA.</p> |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| I. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali pentru arboviroze din cadrul DSVSA, precum și din cadrul ANSVSA | <p>I. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR din cadrul DSVSA, din LNR pentru arboviroze din cadrul IDSA, precum și din cadrul ANSVSA</p> <p>II. Supravegherea entomologică</p> |
| II. Supravegherea entomologică | <p>Probele pentru supravegherea entomologică vor fi prelevate de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA. Examenele 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) | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor și bubalinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| Scop: Supravegherea bolii | PRECIZĂRI TEHNICE |
| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | Supraveghere activă |

| | |
|---|---|
| <p>1. Supravegherea taurilor și bivolilor autorizați pentru reproducție. Supravegherea de la laborator se realizează prin ELISA pentru confirmarea statusului de liber BVD-MD în unitățile specializate furnizoare de material seminal), ELISA pentru detectie antigen, izolare pe culturi celulare, iar după caz PCR.</p> <p>2. Examenele virusologice se efectuează pe probe de organe, tampoane nazale, utilizând ca metodă alternativă și PCR. Examene pentru depistarea virusului sau antigenului viral:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) la toți taurii la autorizare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni pe probe de sânge sau ser sanguin; b) la toți taurași care se achiziționează pentru reproducție, după vîrstă de șase luni, înainte de livrare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni de sângue sau ser sanguin; <p>Taurii și bivolii de reproducție, pozitivi pentru virusul și/sau antigenul BVD-MD se elimină de la reproducție.</p> | <p>1. Supravegherea taurilor și bivolilor autorizați pentru reproducție. Supravegherea de la 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 detectie antigen, izolare pe culturi celulare, iar după caz PCR.</p> <p>2. Examenele virusologice se efectuează pe probe de organe, tampoane nazale, utilizând ca metodă alternativă și PCR. Examene pentru depistarea virusului sau antigenului viral:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) la toți taurii la autorizare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni pe probe de sânge sau ser sanguin; b) la toți taurași care se achiziționează pentru reproducție, după vîrstă de șase luni, înainte de livrare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni, pe probe de sânge sau ser sanguin; <p>Taurii și bivolii de reproducție, pozitivi pentru virusul și/sau antigenul BVD-MD se elimină de la reproducție.</p> |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| <p>Supraveghere activă</p> <p>Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică imputernicit.</p> <p>Examenele de la laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA.</p> <p>Diagnosticul de la 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/definitorului de animale, în cazul efectuarii activităților de comerț.</p> | <p>Supraveghere activă</p> <p>Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică imputernicit.</p> <p>Examenele de la laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA.</p> <p>Diagnosticul de la 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/definitorului de comerț.</p> |
| <p>41. SEPTICEMIA HEMORAGICĂ VIRALĂ LA SALMONIDE</p> <p>Scop: Supravegherea bolii</p> <p>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>SUPRAVEGHERE</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Inspectii efectuate de către autoritatea competență în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanitată veterinară ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boali 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 sanitată veterinară aprobată prin ordinul respectiv.</p> <p>2. Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> | <p>41. SEPTICEMIA HEMORAGICĂ VIRALĂ LA SALMONIDE</p> <p>Scop: Supravegherea bolii</p> <p>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>SUPRAVEGHERE</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Inspectii efectuate de către autoritatea competență în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanitată veterinară ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boali 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 sanitată veterinară aprobată prin ordinul respectiv.</p> <p>2. Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitată 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 exploatațiile de salmonide sau în mediu natural.

PRECIZĂRI TEHNICE

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 B a normei sanităra veterinară nr. 3 la norma sanităra veterinară respectivă. Înspecțiile efectuate conform art. 10 din Norma sanităra 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 anatomo-patologic 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 prevăzută 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 pct. 10 lit. a) din Norma sanităra veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 471/2002 pentru aprobararea Normei sanităre veterinară privind planurile de prelevare, metodele de diagnostic, determinarea și confirmarea prezentei septicemiei hemoragice virale - SHV - și necrozei hematopoeticе infecțioase - NHI - la pești. Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de ≤20°C.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Medicul veterinar de liberă practică împunerit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelvează 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 secentiere
2. Metode imunochimice aplicate în preparate din tesuturi (în cazul unui focar confirmat anterior)
3. PCR urmat de secentiere (în cazul unui focar confirmat anterior)

Confirmarea primului caz de SHV în ferme/compartimente/zone neinfectate trebuie să se bazeze pe metodele menionate 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 sanităra veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările

42. NECROZA HEMATOPOHETICĂ INFECȚIOASĂ A SALMONIDELOR

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A

SUPRAVEGHERE

Supraveghere activă

1. Înspecțiile efectuate de către autoritatea competență în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanităra 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 sanităra veterinară aprobată prin ordinul respectiv.

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 exploatațiile de salmonide sau în mediu natural.

PRECIZĂRI TEHNICE

Supravegherea activă

1. Frevenția 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. Înspecțiile 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 prevăzută 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.

Temperatura apelă la prelevarea probelor trebuie să fie de $\leq 18^{\circ}\text{C}$.**PRECIZĂRI EXECUȚIE**

Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și preleveză 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 seceventiere
2. Metode imunochimice aplicate în preparate din tesuturi (în cazul unui focar confirmat anterior)
3. PCR (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

43. VIREMIA DE PRIMĂVARĂ A CRAPULUI

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crapului, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A

SUPRAVEGHERE

Supraveghere activă

1. În unitățile cu risc crescut de răspândire a bolilor se efectuează inspecții de către serviciile de sănătate a animalelor din cadrul autorității competente.
2. În cazul suspiciunii bolii sau observării creșterii mortalității în exploatațiile de ciprinide și/sau în mediu natural se examinează populația animalelor acvatice și se preleveză probe pentru diagnostic.

| | |
|--|---|
| Supraveghere pasivă | Pentru unitățile cu risc mediu și scăzut, în cazul suspiciunii bolii sau observarea creșterii mortalității în exploatațiile de ciprinide și/sau în mediul natural se examinează populația de animale acvatice și se prelevează probe pentru diagnostic. |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| 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 sanitată 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. | |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Supravegherea activă | |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñănicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspectiile, examinează populația animalelor acvatice și prelvează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. | |
| 2. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: | |
| 2.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare; | |
| 2.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, neutralizare, PCR și secentiere | |
| Supraveghere pasivă | |
| Precizările de execuție sunt aceleiasi 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 secentiere. | |
| 2. PCR urmat de secentiere (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 sanitată 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 exploatațiile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | |
| SUPRAVEGHERE | |
| Supraveghere activă | |
| 1. Inspectii efectuate de către autoritatea competență în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanitată 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 sanitată veterinară respectivă. | |
| 2. Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitată 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 exploatațiile de crap sau în mediu natural | |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| Supravegherea activă | <p>1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitată 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 sanitată veterinară respectivă.</p> <p>Inspecțiile efectuate conform art.10 din Norma sanitată 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 anatomo-patologic în scopul detectării modificărilor patologice, potrivit prevederilor anexei la Decizia 2008/896/CE.</p> <p>2. Se prelvezează probe de organe interne: rinichi, splină, hepatopancreas și branhi. 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.</p> <p>Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de 13-26 °C . 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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Supravegherea activă | <p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelvezează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenele de laborator se efectuează la LNR-IDSA astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin PCR;</p> <p>2.2. Diagnostic prin detecție de virus prin PCR, secvențiere și IF.</p> |
| | <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin:</p> <p>1. PCR urmat de secvențiere</p> <p>2. Imunofluorescenta în preparate din rinichi (în cazul unui focar confirmat anterior)</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 și 29 din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare</p> |
| 45. NECROZA PANCREATICĂ INFECȚIOASĂ A SALMONIDELOR | |
| Scop: Supravegherea bolii | |
| Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | |
| SUPRAVEGHERE | |
| Supraveghere pasivă | <p>În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se preleveză probe pentru diagnostic.</p> |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |

| | | |
|--|--|--|
| <p><u>Supraveghere pasivă</u></p> <p>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 Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 471/2002 și concomitent cu boala SHV și NHI.</p> <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p><u>Supraveghere pasivă</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice și preleveză probe pentru diagnostic prin examene de laborator. 2. Examenele de laborator se efectuează la LNR-IDSA astfel: <ol style="list-style-type: none"> 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. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin testul de neutralizare, ELISA, IF și/sau PCR 2. Metode imunochimice (în cazul unui focar confirmat anterior) 3. PCR (în cazul unui focar confirmat anterior) | <p>46. BOALA BACTERIANĂ A RINICHIULUI LA SALMONIDE</p> <p>Scop: Supravegherea bolii</p> <p><u>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</u></p> <p>SUPRAVEGHERE</p> <p><u>Supraveghere pasivă</u></p> <p>În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se preleveză probe pentru diagnostic.</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p><u>Supraveghere pasivă</u></p> <p>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,</p> <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p><u>Supraveghere pasivă</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice și preleveză 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 bacteriologic; 3. Confirmarea bolii se realizează la LNR-IDSA. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic</p> | <p>47. NECROZA EPIZOOTICĂ HEMATOPOIETICĂ</p> <p>Scop: Supravegherea bolii</p> |
|--|--|--|

| | |
|---|---|
| Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | |
| SUPRAVEGHERE | |
| Supraveghere pasivă | <p>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.</p> <p>2. Efectuarea anchetei epizoootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural conform art.29 din Norma sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| Supraveghere pasivă | <p>1.Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile 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 sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>Temperatura apel la prelevarea probelor trebuie să fie de 11-20°C.</p> |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Supraveghere pasivă | <p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice și prelvează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare;</p> <p>2.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin PCR și secentiere.</p> |
| | Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR urmat de secentiere 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 sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare . |
| 48. SINDROMUL EPIZOOTIC ULCERATIV | |
| Scop: Supravegherea bolii | |
| Supravegherea în exploatațiile comerciale piscicole, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | |
| SUPRAVEGHERE | |
| Supraveghere pasivă | <p>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.</p> <p>2. Efectuarea anchetei epizoootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| Supraveghere pasivă | <p>1. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în exploatații 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 sanitatără aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> |

| PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
|---|---|
| Supraveghere pasivă | <p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau după caz la LNR-IDSA, astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin examen histopatologic;</p> <p>2.2. Diagnostic prin examen microscopic direct, examen histopatologic (met. HEA, Gridley/ AA-PAS) examen micologic;</p> <p>3. Confirmarea bolii la LNR- IDSA.</p> <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin:</p> <p>1. PCR urmat de secvențiere</p> <p>2. Histopatologie (în cazul unui focar confirmat anterior)</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 și 29 din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare .</p> |
| 49. ANEMIA INFECȚIOASĂ A SOMONULUI | <p>Scop: Supravegherea bolii</p> <p>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> |
| SUPRAVEGHERE | <p>Supraveghere activă</p> <p>1. Înspecții efectuate de către autoritatea competentă în conformitate cu prevederile art. 7 din Norma sanitată 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 sanitată veterinară respectivă.</p> <p>2. Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitată 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 exploatațiile de salmonide sau în mediu natural.</p> |
| PRECIZĂRI TEHNICE | <p>Supravegherea activă</p> <p>1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitată 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 sanitată veterinară respectivă.</p> <p>Înspecțiile efectuate conform art. 10 din Norma sanitată 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 anatomo-patologic în scopul detectării modificărilor patologice, potrivit prevederilor anexei la Decizia 2008/896/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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | |

| | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|--|---|---------------------|--|---------------------|--|--------------------------|--|---------------------|--|---------------------------|--|---------------------|---|--|---|--|--|--|---|
| <p><u>Supravegherea activă</u></p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelveează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. 2. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel: <ol style="list-style-type: none"> 2.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare, PCR; 2.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin IF, PCR și secentiere; sau, 2.3. Detectie virus prin IF în amprentă test și PCR. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin IF și/sau RT-PCR sau real time RT-PCR 2. Imunofluorescentă în preparate efectuate din rinichi 3. RT-PCR urmat de secentiere 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 cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitată ră aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare</p> | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| <p>50. GIRODACTILAZA - INFESTAȚIA CU GYRODACTYLUS SALARIS</p> <p>Scop: Supravegherea bolii</p> | <p>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td style="width: 30%;">SUPRAVEGHERE</td> <td style="width: 70%;"></td> </tr> <tr> <td>Supraveghere pasivă</td> <td>În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se prelveează probe pentru diagnostic.</td> </tr> <tr> <td>PRECIZĂRI TEHNICE</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Supraveghere pasivă</td> <td>. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile și în mediu natural, se realizează prin prelverarea de exemplare vii ce vor fi conservate în alcool 96%; în cazul exemplarelor mari de pește se vor recolta înnotătoarele.</td> </tr> <tr> <td>PRECIZĂRI EXECUȚIE</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Supraveghere pasivă</td> <td>1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelveează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</td> </tr> <tr> <td></td> <td>2. Examenele 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.</td> </tr> <tr> <td></td> <td>3. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.</td> </tr> <tr> <td></td> <td>Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen morfometric</td> </tr> </table> <p>Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> | SUPRAVEGHERE | | Supraveghere pasivă | În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se prelveează probe pentru diagnostic. | PRECIZĂRI TEHNICE | | Supraveghere pasivă | . Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile și în mediu natural, se realizează prin prelverarea de exemplare vii ce vor fi conservate în alcool 96%; în cazul exemplarelor mari de pește se vor recolta înnotătoarele. | PRECIZĂRI EXECUȚIE | | Supraveghere pasivă | 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelveează 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 microscopic direct și examen morfometric. | | 3. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA. | | Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen morfometric |
| SUPRAVEGHERE | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Supraveghere pasivă | În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se prelveează probe pentru diagnostic. | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| PRECIZĂRI TEHNICE | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Supraveghere pasivă | . Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile și în mediu natural, se realizează prin prelverarea de exemplare vii ce vor fi conservate în alcool 96%; în cazul exemplarelor mari de pește se vor recolta înnotătoarele. | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| Supraveghere pasivă | 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelveează 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 microscopic direct și examen morfometric. | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 3. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA. | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen morfometric | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

51. BONAMIOZA -INFECTIONA CU BONAMIA OSTREAE, INFECTIA CU BONAMIA EXITIOSA

Scop: Supravegherea bolii

| |
|---|
| Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a molustelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| SUPRAVEGHERE |
| Supraveghere pasivă |
| 1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul a apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural. |
| 2. Efectuarea anchetei epizoootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de moluște bivalve sau în mediu natural, conform art. 29 din Norma sanitatără aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. |
| PRECIZĂRI TEHNICE |
| 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 sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 181/2006 privind aprobarea Normei sanitare veterinară ce stabilește planurile pentru prelevarea probelor și metodele de diagnostic pentru detectarea și confirmarea prezenței bonamiozei (<i>Bonamia ostreae</i>) și marteiliozei (<i>Marteilia refringens</i>) la moluște. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supraveghere pasivă |
| Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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 ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28, 29 din Norma sanitatără aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare. |

52. HAPILOSPORADIOZA

Scop: Supravegherea bolii

| |
|--|
| Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a molustelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| SUPRAVEGHERE |
| Supraveghere pasivă |
| 1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul a apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural. |
| 2. Efectuarea anchetei epizoootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de moluște bivalve sau în mediu natural, conform art. 29 din Norma sanitatără 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. 4 lit. a), pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. Speciile de moluste recoltate vor fi din genul Crassostrea |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | Supraveghere pasivă 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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 |
| SUPRAVEGHERE | Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a molustelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| PRECIZĂRI TEHNICE | 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 epizoootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatațiile de moluște bivalve sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | 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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. Speciile de moluste recoltate vor fi din genul Crassostrea și specia Mya arenaria |
| SUPRAVEGHERE | Supraveghere pasivă 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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 secentiere 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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. |

54. MARTEILIOZA - INFECȚIA CU MARTEILLA REFRINGENS

Scop: Supravegherea bolii

| |
|--|
| <p>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a molustelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>SUPRAVEGHERE</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> Inspecții efectuate de către autoritatea competență 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. Examinarea populației animalelor de acvacultură din exploatațiile de moluște bivalve sau în populațiile sălbaticice 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. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau a observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațiile de moluște bivalve sau și în mediu natural. <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> Frecvența inspectiilor 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 constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomo-patologic în scopul detectării modificărilor patologice. Pentru detectia de <i>Marteilia refringens</i> se preleveză probe de moluște bivalve din specii susceptibile când temperatura apei atinge un maximum (perioada de vară/toamna). Speciile de moluste recolțate vor fi din genul <i>Mytilus</i> și <i>Ostrea</i> 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>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel: <ol style="list-style-type: none"> Supraveghere prin examen microscopic în amprentă țesut, examen histopatologic. Diagnostic prin examen microscopic în amprentă iesut, examen histopatologic (metoda HEA sau Papenheim), și PCR. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR-RFLP sau PCR urmat de secvențiere</p> <p>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.</p> |
|--|

55. MICROCITOZA - INFECȚIA CU MICROCYTOS MACKINI
 Scop: Supravegherea bolii

| | |
|---|--------------------|
| Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | SUPRAVEGHERE |
| Supraveghere pasivă | |
| 1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul a apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărui creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. Efectuarea anchetei epizoootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărui creșteri a mortalității în exploatații de moluște bivalve sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. | PRECIZĂRI TEHNICE |
| 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 sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. Speciile de moluște recoltate vor fi din genul Crassostrea | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supraveghere pasivă | |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împartemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză probe pentru diagnostic prin examene de laborator. 2. Examenele 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 ţesut. 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 sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. | SUPRAVEGHERE |
| 56. SINDROMUL TAURA - LA CRUSTACEE Scop: Supravegherea bolii | |
| Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | SUPRAVEGHERE |
| Supraveghere pasivă | |
| 1. Notificarea imediată, obligatorie a autorității competente în cazul a apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărui creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. Efectuarea anchetei epizoootologice în caz de suspicione a bolii și/sau creștere a mortalității în exploatațiile de crustacee sau în mediul natural, conform art. 29 din Norma sanitatără 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 sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supraveghere pasivă | |

| |
|--|
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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 RT-PCR. |

Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen histopatologic și/sau RT-PCR

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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

57. BOALA "CAPULUI GALBEN"- LA CRUSTACEE

Scop: Supravegherea bolii

| |
|--|
| Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile 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 mediu natural. |
| 2. Efectuarea anchetei epizoologice în caz de suspiciune a bolii și/sau creștere a mortalității în exploatațiile de crustacee sau în mediu natural, conform art. 29 din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. |

PRECIZĂRI TEHNICE

| |
|--|
| Supravegherea 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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supraveghere pasivă |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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 RT - PCR.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin RT-PCR urmat de secentiere

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 sanitată 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 exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile 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 mediu natural. |

| | |
|---|--|
| 2. Efectuarea anchetei epizoologice în caz de suspiciune a bolii și/sau creștere a mortalității în exploatații de crustacee sau în mediu natural, conform art. 29 din Norma sanitatără 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 sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. | |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | |
| Supraveghere pasivă | |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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 secentiere 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 sanitatără veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare. | |
| 59. ACARAPIOZA 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 |
| 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 pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA. | 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 pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 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 : 2.1. examen microscopic direct de evidențiere a parazitului în traheile toracice, la LSVSA; 2.2. examen microscopic de identificare a endoparazitului Acarapis woodi (metoda disiectiei), la 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 : 2.1. examen microscopic direct de evidențiere a parazitului în traheile toracice, la LSVSA; 2.2. examen microscopic de identificare a endoparazitului Acarapis woodi (metoda disiectiei), 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 boli

| | |
|---|---|
| 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 |
| Supraveghere activă | Supraveghere activă |
| 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate 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 anatomo-patologică a puietului căpăcat, în perioada aprilie - septembrie la: | 2. Supraveghere clinică și anatomo-patologică a puietului căpăcat, în perioada aprilie - septembrie la: |
| a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepiniere mătci"; | a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepiniere mătci"; |
| 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 vîtrrei stupinei; | d) la schimbarea vîtrrei stupinei; |
| 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din faguri întregi sau portiuni de $20 \text{ cm}^2/\text{probă}$, fagure cu puiet căpăcat. Fagurii întregi pot conține și rezervă de hrănă (miere căpăcată). | 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din faguri întregi sau portiuni de $20 \text{ cm}^2/\text{probă}$, fagure cu puiet căpăcat. Fagurii întregi pot conține și rezervă de hrănă (miere căpăcată). |
| 4. Pentru probe pozitive, diagnosticul de loca americană se confirmă la IDSA. | 4. Pentru probe pozitive, diagnosticul de loca americană se confirmă la IDSA. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea activă | Supravegherea activă |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñerit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. | 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñerit 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 bacteriologic și PCR convențional. |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin identificarea biochimica completa a speciei <i>Paenibacillus larvae</i> și prin PCR convențional. | Diagnosticul de laborator se confirmă prin identificarea biochimica completa a speciei <i>Paenibacillus larvae</i> și prin 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 |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. În caz de suspiciune, supraveghere prin diagnostic de laborator. Probele pentru examenele de laborator se constituie din fâguri întregi sau porțiuni de 20 cm ² /probă, fagure cu puțet 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 fâguri întregi sau porțiuni de 20 cm ² /probă, fagure cu puțet necăpăcit și căpăcit. Pentru probele pozitive, diagnosticul de locă europeană se confirmă la IDSA. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit 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 biochimica și PCR convențional a speciei <i>Melissoccus plutonius</i> . | 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, 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 biochimica și PCR convențional a speciei <i>Melissoccus 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 |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| 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. Supraveghere prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 3. Supraveghere clinică și anatomo-patologică a albinelor lucratoare, în perioada februarie – octombrie la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepiniere mătci"; b) 5% din coloniile stupinelor de producție, | 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. Supraveghere prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 3. Supraveghere clinică și anatomo-patologică a albinelor lucratoare, în perioada februarie – 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 vîtrei stupinei; 4. Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de la urdinis. | c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vîtrei stupinei; 4. Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de la urdinis. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea activă – la solicitarea proprietarului/detinătorului de animale | Supravegherea activă – la solicitarea proprietarului/detinătorului de animale |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și medicul veterinar 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 sporilor Nosema sp. 2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a sporii de Nosema sp. | 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit 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 spp. |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin examenul microscopic de determinare a numărului de spori de Nosema spp. | 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. | Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. |

63. VAROOZA 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 activă | Supravegherea activă |
| 1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 2. Supravegherea clinică și anatomo-patologică a albinelor lucrătoare, trântorilor și puietului căpăcit, în perioada martie – octombrie, la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor pepiniere mărci; b) 5% din coloniile stupinelor de producție; c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vîtrei stupinei. 3. Examenele de laborator se efectuează din 25 g/probă albine vii și faguri întregi sau porțuni de minimum 10/15 cm/probă, fagure cu puieți căpăcit de trântor și/sau de trântor și/sau albina lucrătoare. | 1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 2. Supravegherea clinică și anatomo-patologică a albinelor lucrătoare, trântorilor și puietului căpăcit, în perioada martie – octombrie, la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor pepiniere mărci; b) 5% din coloniile stupinelor de producție; c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vîtrei stupinei. 3. Examenele de laborator se efectuează din 25 g/probă albine vii și faguri întregi sau porțuni de minimum 10/15 cm/probă, fagure cu puieți căpăcit de trântor și/sau albina lucrătoare. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea activă | Supravegherea activă |

| | |
|--|--|
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. | 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. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA astfel: |
| 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere si identificare identificare ectoparazitului Varroa destructor; | 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere si identificare ectoparazitului Varroa destructor; |
| 2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a nivelului infestației. | 2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a nivelului infestației. |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin metoda spalarii si examenul microscopic de determinare a nivelului infestației cu Varroa destructor. | Diagnosticul de laborator se confirmă prin metoda spalarii si examenul microscopic de determinare a nivelului infestației cu Varroa destructor. |
| Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. | Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. |

64. TROPILLELAPSOZA 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 |
| 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. | 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. |
| 2. In caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator. | 2. In caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator. |
| Examenele de laborator se efectuează pe probe de figure cu puieți recoltate pentru varrooză. | Examenele de laborator se efectuează pe probe de figure cu puieți recoltate pentru varrooză. |
| 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA. | 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. | 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 după caz, la LNR din cadrul IDSA, IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de evidențiere a paraziților și determinarea nivelului infestației. | 2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de evidențiere a paraziților și determinarea nivelului infestației. |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a ectoparazitului <i>Tropilaelaps</i> spp. | Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a ectoparazitului <i>Tropilaelaps</i> spp. |
| Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. | Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. |

65. ATACUL GANDACULUI MIC DE STUP

Scop: Supravegherea bolii

| | |
|--|---|
| 1. 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 |
| 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator. Examenele de laborator se efectuează pe probe recoltate pentru varroază. 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA. | 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator. Examenele de laborator se efectuează pe probe recoltate pentru varroază. 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de identificare a parazițului. Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a parazițului Aethina tumida | 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 după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de identificare a parazițului. |
| 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

| | |
|--|--|
| 1. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, mari/probă, vârstele IV- V; 15 fluturi vii/ probă; b) 0,25 gr. ouă. | 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; 15 fluturi vii/ probă; b) 0,25 gr. ouă. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| 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> <ul style="list-style-type: none"> 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic direct de evidențiere a cristalelor poliedrice; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic, microscopic și histopatologic de identificare a cristalelor specifice virusului Borellina bombycis. <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> | <p>oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <ul style="list-style-type: none"> 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic direct de evidențiere a cristalelor poliedrice; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic, microscopic și histopatologic de identificare a cristalelor specifice virusului Borellina bombycis. | | |
| <p>67. FLAȘERIA VIERMILOR DE MĂTASE</p> <p>Scop: Supravegherea bolii</p> | <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <p>I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: <ul style="list-style-type: none"> 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. <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: <ul style="list-style-type: none"> 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic și bacteriologic complet. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea speciei <i>Bacillus thuringiensis</i>.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> </td><td style="width: 50%; vertical-align: top;"> <p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: <ul style="list-style-type: none"> 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. <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: <ul style="list-style-type: none"> 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic și bacteriologic complet. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea speciei <i>Bacillus thuringiensis</i>.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> </td></tr> </table> | <p>I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: <ul style="list-style-type: none"> 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. <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: <ul style="list-style-type: none"> 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic și bacteriologic complet. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea speciei <i>Bacillus thuringiensis</i>.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> | <p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: <ul style="list-style-type: none"> 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. <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: <ul style="list-style-type: none"> 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic și bacteriologic complet. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea speciei <i>Bacillus thuringiensis</i>.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> |
| <p>I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: <ul style="list-style-type: none"> 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. <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: <ul style="list-style-type: none"> 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic și bacteriologic complet. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea speciei <i>Bacillus thuringiensis</i>.</p> <p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p> | <p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: <ul style="list-style-type: none"> 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. <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: <ul style="list-style-type: none"> 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic și bacteriologic complet. <p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea speciei <i>Bacillus thuringiensis</i>.</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 | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă. | 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomo-patologic și microscopic de evidențiere a sporilor de Nosema bombycis; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomo-patologic și 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. | 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomo-patologic și microscopic de evidențiere a sporilor de Nosema bombycis; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomo-patologic și microscopic de determinare a numărului de spori Nosema bombycis. |
| 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 |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă. | 1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se preleveză probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă. |

| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
|--|--|
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomo-patologic și microscopic direct; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomo-patologic și micologic complet. | 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñnicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomo-patologic și microscopic direct; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomo-patologic și micologic complet. |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare 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 reproducției | 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 boala 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 prevazute la lit. b). |
| Diagnosicul 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 acestor boli Specii țintă : oile și caprele indiferent de sex , stare fiziologica (gestante și lactante) cu vârstă >de 5 luni Vaccinarea se efectuează conform indicărilor din prospect al produsului utilizat Vaccinarea se realizează de către orice medic veterinar de libera practica organizat în condițiile legii iar costurile sunt suportate de către proprietari. | Vaccinarea împotriva agalaxiei contagioase pentru prevenirea și controlul acestor boli Specii țintă : oile și caprele indiferent de sex , stare fiziologica (gestante și lactante) cu vârstă >de 5 luni Vaccinarea se efectuează conform indicărilor din prospect al produsului utilizat Vaccinarea se realizează de către orice medic veterinar de libera practica organizat în condițiile legii iar costurile sunt suportate de către proprietari. |

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 reproducției | 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) limfadenita cazeoasă nu a fost diagnosticată clinic în ultimene 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) proprietari 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 prevazute 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 exploatațiile de ovine destinate creșterii și reproducției

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 exploatație liberă de boală și au fost în contact numai cu animale dintr-o astfel de exploatație;
 - 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 lăiate 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) proprietari 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 prevazute 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

SECTIUNEA 2 – SUPRAVEGHAREA, 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 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 boala Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. | Monitorizarea datelor relevante despre boala Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. |
| 1. Supraveghere prin examen morfopatologic în abator și trimiterea de probe provenite de la carcasele la care s-au depistat modificări tumorale. 2.O atenție deosebită se va acorda următoarelor boli tumorale induse viral: a) boala Marek; b) leucoze aviare. | 1. Supraveghere prin examen morfopatologic în abator și trimiterea de probe provenite de la carcasele la care s-au depistat modificări tumorale. 2.O atenție deosebită se va acorda următoarelor boli tumorale induse viral: a) boala Marek; b) leucoze aviare. |
| 3. Se efectuează examene anatomopatologice și citohistopatologice. Metodele de diagnostic sunt cele folosite la IDSA, și anume: HE, HEA, Pappenheim, Gomori, Albastru de toluidina, AA-PAS, Van Gieson etc., după caz. | 3. Se efectuează examene anatomopatologice și citohistopatologice. Metodele de diagnostic sunt cele folosite la IDSA, și anume: HE, HEA, Pappenheim, Gomori, Albastru 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 împuñnicit 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 împuñnicit 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 boala | II. Supraveghere în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A PRECIZĂRI TEHNICE Supravegherea pasivă |
| I. Supraveghere în exploatațiile nonprofesionale | I. Supraveghere în exploatațiile nonprofesionale |
| 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, leucemii, limfoamele, adenomatoza pulmonară a oilor și caprelor și alte boli tumorale ale mamiferelor de producție induse de retrovirusuri, precum și carcinioamele de glandă mamară și alte tumori în cazul carnasierelor. | 4. Se vor avea în vedere leucozele, leucemii, limfoamele, adenomatoza pulmonară a oilor și caprelor și alte boli tumorale ale mamiferelor de producție induse de retrovirusuri, precum și carcinioamele de glandă mamară și alte tumori în cazul carnasierelor. |
| 5. Supraveghere prin examene morfoclinice și morfopatologice post-operator sau post-mortem pentru animalele în vîrstă 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 vîrstă de peste 6 luni, având în vedere posibila interrelație om - animal, animal - om în apariția bolilor leucemice și |

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

SECTIUNEA 3 - SUPRAVEGHEREA, PROFILAXIA ȘI CONTROLUL BOLILOR ÎN FUNCȚIE DE ANTECEDENȚELE EPIZOOTICE LA ANIMALE

1. LEPTOSPIROZA

Scop: Supravegherea bolii

| | |
|--|--|
| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Monitorizarea datelor relevante despre boala. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA, cu precizarea serotipurilor de <i>Leptospira spp.</i> identificate. | Monitorizarea datelor relevante despre boala. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA, cu precizarea serotipurilor de <i>Leptospira spp.</i> identificate. |
| I. La bovine: | I. La bovine: 1. Examen clinic și anatomo-patologic a bovinelor în zonele în care: a) există antecedente de boală; b) s-a diagnosticat recent boala. |
| 2. Supravegherea serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 9 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i> , Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Grippotyphosa, 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: a) taurii și bivolii de reproducție, la autorizare și ulterior o dată pe an; b) în efectivele sub 100 de vaci și bivolii se examinează pînă la 10 probe; | 2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 9 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i> , Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Grippotyphosa, 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: a) taurii și bivolii de reproducție, la autorizare și ulterior o dată pe an; b) în efectivele sub 100 de vaci și bivolii se examinează pînă la 10 probe; |
| 2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală: | |

| | |
|---|---|
| a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică; | a) taurii și bivolii de reproducție, la autorizare și ulterior o dată pe an; |
| b) în cazurile de abort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului; | b) 10 % din numărul de vaci, bivolițe; în efective de sub 100 de animale se examinează pînă la 10 probe; |
| 2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export: | 2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală: a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică; |
| a) în cazurile de vânzare-cumpărare, la furnizor, cu cel mult 30 zile înainte de livrare; sub 100 de animale se examinează cel puțin pînă la 10 probe; | b) în cazurile de abort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului; |
| 2.4. Pentru determinarea statusului imun postvaccinal. | 2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export: 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 pînă la 10 probe; |
| a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare. | 2.4. Pentru determinarea statusului imun postvaccinal. a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare. |
| 2.5. Bovinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar, sunt testate cu setul de 11 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i> : Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Grippotyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, Ballum, Sejroe. | 2.5. Bovinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar, sunt testate cu setul de 11 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i> : Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Grippotyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, Ballum, Sejroe. |
| 3. Examinarea morfopatologică a avortonilor în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la viață și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, creer, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriorilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară. | 3. Examinarea morfopatologică a avortonilor în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la viață când se suspiciează boala. Se efectuează examene histopatologice, metoda HEA/HEV, metoda Levaditti, pe probe de ficat și rinichi. |
| Se efectuează examene histopatologice, metoda HEA/HEV, metoda Levaditti, pe probe de ficat și rinichi. | 4. În caz de suspiciune, se preleveză probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de creer, lichid pericardic și peritoneal de la avortatori, în vederea efectuării examenului bacteriologic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detectia genomului bacteriorilor 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. |
| II. La cabaline: | II. La cabaline: |
| 1. Examen clinic și anatomo-patologic a cabalinelor în zonele în care: a) există antecedente de boală; | 1. Examen clinic și anatomo-patologic a cabalinelor în zonele în care: |

| | | | |
|---|--|---|---|
| <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, Grippotyphosa, Australis, în.</p> <p>2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) armăsarii reproducători din exploatația nonprofesională; b) sub 100 de iepe se examinează pînă la 10 probe; <p>2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală</p> <ul style="list-style-type: none"> a) cabalinele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică, b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului <p>2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 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>2.4. Pentru determinarea statusului imun postvaccinal.</p> <ul style="list-style-type: none"> a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare <p>2.4.Pentru cabalinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar se folosesc același 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, Grippotyphosa, Australis, în.</p> <p>2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) armăsarii reproducători din stațiunile temporare și permanente de montă, a celor din herghelii, depozite, hipodroame, asociații hipice, circuri, alte unități specializate. b) 10% din numărul de iepe; sub 100 de iepe se examinează pînă la 10 probe; <p>2.2. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală</p> <ul style="list-style-type: none"> a) cabalinele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică. b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului <p>2.3. Comerț intern/intracomunitar/import/export</p> <ul style="list-style-type: none"> 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>2.4. Pentru determinarea statusului imun postvaccinal.</p> <ul style="list-style-type: none"> a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare <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 avortonilor 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, creer, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriologic 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> |
|---|--|---|---|

| | |
|-----------------|--|
| | avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a prevenii instalarea fenomenelor de autoliză. |
| III. La porcine | <p>1. Examen clinic și anatomo-patologic în zonele în care:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) există antecedente de boală; b) s-a diagnosticat recent boala. <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippotyphosa, în:</p> <p>2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani</p> <ul style="list-style-type: none"> a) vieri de reproducție (vierușii) nevaccinați antileptospirici, de două ori pe an, se examinează până la 10 probe, în efectivele de sub 100 animale b) scroafele și scroftele de reproducție, nevaccinate, se examinează cel puțin până la 10 probe, în efectivele de sub 100 animale c) la autorizarea vierilor și vierușilor pentru înșământări artificiale sau pentru monta naturală; <p>2.2. Efective de animale cu suspiciune clinică de boală</p> <ul style="list-style-type: none"> a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică; b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului; <p>2.3. Comerț intern/intra-comunitar/import/export</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 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>2.4. Determinarea statusului imun postvaccinal.</p> <ul style="list-style-type: none"> a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare <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 porcii, când se susținează boala. Se efectuează examene histopatologice, metoda HEV/HEA, metoda Levaditi pe probe de ficat și rinichi.</p> |
| III. La porcine | <p>1. Examen clinic și anatomo-patologic în zonele în care:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) există antecedente de boală; b) s-a diagnosticat recent boala. <p>2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippotyphosa, Australis, în:</p> <p>2.1. Efectivele de animale în care a fost notificată boala în ultimii 5 ani</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 10 % din vieri de reproducție (vierușii) nevaccinați antileptospirici, de două ori pe an, în efectivele mai mari de 100 de animale; sub 100 animale se examinează până la 10 probe; b) 10 % din scroafele și scroftele de reproducție, nevaccinate, existente în efectivele mai mari de 100 de animale; sub 100 de animale se examinează până la 10 probe; c) la autorizarea vierilor și vierușilor pentru înșământări artificiale sau pentru monta naturală; <p>2.2. Efective de animale cu suspiciune clinică de boală</p> <ul style="list-style-type: none"> a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică; b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului; <p>2.3. Comerț intern/intra-comunitar/import/export</p> <ul style="list-style-type: none"> a) 10 % din porcinele de reproducție în cazurile de vânzare – cumpărare, la furnizor cu cel mult 30 zile înainte de livrare, sub 100 de animale se examinează cel puțin pînă la 10 probe. <p>2.4. Determinarea statutului imun postvaccinal.</p> <ul style="list-style-type: none"> a) la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare <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 porcii, când se susținează boala. 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, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creer, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detectia genomului bacteriorilor 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 preveni instalaarea fenomenelor de autoliza.</p> | <p>4. În caz de suspiciune, se recoltează probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, creer, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detectia genomului bacteriorilor 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 preveni instalaarea fenomenelor de autoliza.</p> |
| <h4>IV. Ovine și caprine</h4> <ol style="list-style-type: none"> 1. Examen clinic și anatomo-patologic a ovinelor și caprinelor în zonele în care: <ul style="list-style-type: none"> a) există antecedente de boală; b) s-a diagnosticat recent boala. 2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 9 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i> Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Australis, Autumnalis, Bataviae, în: <ol style="list-style-type: none"> 1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală: <ul style="list-style-type: none"> a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică; b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului; 2.2. Comerț intern/intracomunitar/import/export: <ul style="list-style-type: none"> 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 3. Pentru ovinele și caprinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar, folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/export/comerț intracomunitar; 3. Pentru ovinele și caprinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar se examinează în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la mier și iezi, când se susțină examene histopatologice, metoda HEA, metoda rinichi Levaditi, pe probe de ficat și rinichi | <h4>IV. Ovine și caprine</h4> <ol style="list-style-type: none"> 1. Examen clinic și anatomo-patologic a ovinelor și caprinelor în zonele în care: <ul style="list-style-type: none"> a) există antecedente de boală; b) s-a diagnosticat recent boala. 2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare cu setul de 9 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i> Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Grippotyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, în: <ol style="list-style-type: none"> 1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală: <ul style="list-style-type: none"> a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică; b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului; 2.2. Comerț intern/intracomunitar/import/export: <ul style="list-style-type: none"> 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 3. Pentru ovinele și caprinele comercializate prin import/export/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/export/comerț intracomunitar; 3. Examinarea morfopatologică a avortonilor în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la mier și iezi, când se susțină examene histopatologice, metoda HEA, metoda rinichi Levaditi, pe probe de ficat și rinichi |
| <ol style="list-style-type: none"> 3. Examinarea morfopatologică a avortonilor în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la mier și iezi, când se susțină examene histopatologice, metoda HEA, metoda rinichi Levaditi, pe probe de ficat și rinichi 4. În caz de suspiciune, se recoltează probe de sânge și urină în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate la miei și iezi, când se susțină examene histopatologice, metoda HEA, metoda rinichi Levaditi, pe probe de ficat și rinichi | |

| | |
|--|--|
| <p>ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creer, lichid pericardic și peritoneal de la porcine, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detectia genomului bacteriorilor 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 preveni instalarea fenomenelor de autoliză.</p> <p>IV. La câini</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.Examenele serologice se efectuează la cerere, prin testul de microaglutinare cu setul de 4 serotipuri de <i>Leptospira spp.</i>: Pomona, Ichterohaemorrhagiae, Canicola și Sejroe. 2. Examinarea morfopatologică în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate, când se suspiciează boala. Se efectuează examene histopatologice, metoda HEV/HEV, metoda Levaditti, pe probe de ficat și rinichi. 3. În caz de suspiciune, se preleveză 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 detectia genomului bacteriorilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară. <p>Se efectuează examene histopatologice, metoda HEV/HEV, metoda Levaditti, 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 preveni instalarea fenomenelor de autoliză.</p> <p>INSPECȚIE ABATOR</p> <p>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, cabalinele, porcinele se supun inspecției ante- și post - mortem.</p> <p>II. CARNEA ȘI ORGANELE</p> <p>În cazul suspiciunării anatomo-patologice a bolii, se preleveză porțiuni de rinichi și ficat de la animalele tăiate, pentru examen histopatologic prin metoda HEV/HEV, metoda Levaditti 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 preveni instalarea fenomenelor de autoliză.</p> <p>III. MĂSURI:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Organele se confisca în totalitate, precum și carcasele icterice, marasmatice sau cu modificări importante ale musculaturii. 2. Grăsimea se dă în consum după topire. 3. Pieile se prelucrează prin sărare uscată și se livrează după 14 zile. <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>Monitorizarea datelor relevante despre boala se face de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA</p> <p>Examenul clinic și anatomo-patologic îl face medicul veterinar de liberă practică împuternicit.</p> <p>Probele sunt recoltate de medici veterinari de liberă practică împuternicită.</p> <p>Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Examenele se efectuează la LSVSA și/sau după caz la LNR din cadrul IDSA</p> <p>INSPECȚIE ABATOR</p> | |
|--|--|

Prelevările de probe în caz de suspiciune se preleveză de medicul veterinar oficial. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau după caz la LNR din cadrul DDSA

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 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 |
| 1. Monitorizarea datelor relevante despre boala. 2. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 3. Se efectuează examen necropsic, histopatologic (metoda Pappenheim sau Lillie-Pasterнак) pe probe de limfonoduri, ficat, pulmon, rinichi, miocard, placenta. 4. În caz de suspiciune a bolii se efectuează examen serologic, bacteriologic și morfopatologic. | 1. Monitorizarea datelor relevante despre boala. 2. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 3. Se efectuează examen necropsic, histopatologic (metoda Pappenheim sau Lillie-Pasterнак) pe probe de limfonoduri, ficat, pulmon, rinichi, miocard, placenta. 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 speciiile receptive cu diagnostic neprecizat, pe probe de sânge după 14-21 zile. | Supraveghere prin RFC sau ELISA a bovinelor, ovinelor și caprinelor; în cazurile de avort la speciiile 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 preleveză probe în scopul testării PCR, după cum urmează: i) de la un număr de minimum 6 bovine cu respectarea proporției de 3 multipicare și 3 primipare din efectivul de bovine ce au avortat în urmă cu 15 zile și mai puțin de 4 zile și mai puțin de 4 luni în urmă se preleveză 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 preleveză 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 preleveză probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA, de preferat utilizând antigen | 1. se preleveză probe în scopul testării PCR, după cum urmează: i) de la un număr de minimum 6 bovine cu respectarea proporției de 3 multipicare și 3 primipare din efectivul de bovine ce au avortat în urmă cu 15 zile și mai puțin de 4 luni în urmă se preleveză 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 preleveză 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 preleveză 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. | antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare, pentru a atinge numărul de animale testate la 6 probe în total. |
| B. La rumegătoarele nici: | B. La rumegătoarele nici: |
| 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 preleveză tampoane vaginale sau tampoane din materialul avortat (placenta și conținut stomacal, splină, pulmon sau ficat de la fetuș) pentru examen PCR pentru a se putea efectua examul 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. 2. În cazul în care este disponibilă numai o singură probă pentru examen o probă din cele două examinează cantitativ PCR, se va aplica următoarea schemă : i) de la capre și oi ce au avortat cu 15 zile sau 3 săptămâni în urmă, se preleveză 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; ii) de la capre și oi ce au fătat prematur cu 15 zile sau 3 luni în urmă, se preleveză 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; iii) de la capre și oi din aceeași turmă ce nu prezintă afecțiuni de reproducție cu trei luni în urmă după fătare, se preleveză 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. | |
| | 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 preleveză tampoane vaginale sau tampoane placentare sau probe din materialul avortat (placenta și conținut stomacal, splină, pulmon sau ficat de la fetuș) pentru examen PCR pentru a se putea efectua examul 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. 2. În cazul în care este disponibilă numai o singură probă pentru examen PCR sau o probă din cele două examinează cantitativ PCR, se va aplica următoarea schemă : i) de la capre și oi ce au avortat cu 15 zile sau 3 săptămâni în urmă, se preleveză 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; ii) de la capre și oi ce au fătat prematur cu 15 zile sau 3 luni în urmă, se preleveză 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; |
| | iii) de la capre și oi din aceeași turmă ce nu prezintă afecțiuni de reproducție cu trei luni în urmă după fătare, se preleveză 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. |

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Supravegherea pasivă

Supraveghere este efectuată de fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică organizați conform legii, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire.

Supraveghere activă

Probele pentru confirmare se preleveză de către medicii veterinari oficiali și se trimit la LSVSA și/sau LNR din cadrul IDSA, după caz.

Diagnosticul de laborator se confirmă prin coroborarea rezultatelor examenelor ELISA și PCR.

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

3. AVORTUL SALMONELIC AL OILOR

Scop: monitorizarea bolii

| | |
|---|---|
| I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ovinelor și caprinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Monitorizarea datelor relevante despre boala Monitorizarea cazurilor de avort al ovinelor și caprinelor. | Monitorizarea datelor relevante despre boala Monitorizarea cazurilor de avort al ovinelor și caprinelor. |
| Supravegherea activă | 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 Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibiorezistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSA și al LSVSA datează cu sistemul automat BioMic V3. | 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-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 datează cu sistemul automat BioMic V3. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Proprietarii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinar de liberă practică împuñăriți care trebuie, conform legii, să raporteze orice caz de îmbolnăvire | Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinar de liberă practică împuñăriți care trebuie, conform legii, să raporteze orice caz de îmbolnăvire |
| Supravegherea activă | Supravegherea activă |
| 1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împuñărit și/sau medicul veterinar oficial; 2. Examenele se efectuează la LSVSA și confirmarea la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA | 1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împuñărit 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 biochimica și a grupului serologic. Tipizarea serologica în cadrul LNR Salmoneloze a <i>Salmonella</i> spp. | Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare, identificare biochimica 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. | Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. |
| II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ecvinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ecvinelor, 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. |

4. INFILUENȚA 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 |
| Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. | Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. |

| | |
|--|--|
| În caz de suspiciune, se efectueză examene virusologice - teste de biologie moleculară. Examenele virusologice se efectueză pe probe de tampoane nazale, nazofaringiene, lavaj traheal. | În caz de suspiciune, se efectueză examene virusologice - teste de biologie moleculară. Examenele virusologice se efectueză pe probe de tampoane nazale, nazofaringiene, lavaj traheal. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| 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 izolare și identificarea virusului prin reacția de inhibare a hemaglutinării cu ser pozitiv specific și teste de biologie moleculară | Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare 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 |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| 1. În caz de suspiciune: a) se efectueză examene serologice (ELISA) pe probe de seruri perechi la interval de 21 de zile; b) avortonii se examinează prin examen morfopatologic și virusologic. Se efectueză examene necropsice și morfopatologice, metoda HEA/HEV sau metoda Pappenheim pe probe de pulmon, ficat, rinichi, limfonod. | 1. În caz de suspiciune: a) se efectueză examene serologice (ELISA) pe probe de seruri perechi la interval de 21 de zile ; b) avortonii se examinează prin examen morfopatologic și virusologic. Se efectueză 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. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Probele se recoltează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit și, după caz, medicul veterinar oficial. Examenele de laborator se efectueză la LNR din IDSA. | Probele se recoltează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit și, după caz, medicul veterinar oficial. Examenele de laborator se efectueză la LNR din IDSA. |
| Diagnosticul de boala se confirmă prin izolare virusului pe cultură celulară. | Diagnosticul de boala se confirmă prin izolare virusului pe cultură celulară. |
| 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 boala. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. | Monitorizarea datelor relevante despre boala. 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>b) Pentru circulația intracomunitară / export țări terțe, armăsari necastrăți în vîrstă 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. Supraveghere serologică se efectuează prin ELISA sau seroneutralizare; în cazul probelor pozitive (titru $\geq 1/4$), 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 prelvezează de la animale nevaccinate 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 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.</p> <p>5. Animalele seronegative nu sunt supuse restricțiilor de circulație.</p> <p>6. Ecvinele de sport și pentru reproducție, provenite din exploatații certificate sanităt-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 armăsari necastrăți în vîrstă 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>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>b) Pentru circulația intracomunitară / export țări terțe, armăsari necastrăți în vîrstă 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. Supraveghere serologică se efectuează prin ELISA sau seroneutralizare; în cazul probelor pozitive (titru $\geq 1/4$), 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 prelvezează de la animale nevaccinate 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 izolarea virusului pe culturi celulare 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 exploatații certificate sanităt-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 armăsari necastrăți în vîrstă 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. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA | Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA |
| Supraveghere activă | Supraveghere activă |
| Prelevarea probelor: medicul veterinar de liberă practică. Examenele se efectuează la la LNR-IDSA. | Prelevarea probelor: medicul veterinar de liberă practică. Examenele se efectuează la la LNR- IDSA. |
| Diagnosticul de boala se confirmă prin izolarea virusului sau detecția genomului viral (PCR). | Diagnosticul de boala 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. | 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 | |
| 1. 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 boala | Monitorizarea datelor relevante despre boala |
| Supraveghere activă | Supraveghere activă |
| Supraveghere bacteriologică a cazurilor de avort al iepelor. Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate 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. | Supraveghere bacteriologică a cazurilor de avort al iepelor. Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate 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. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Supraveghere este efectuată de cei implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veteriniari de liberă practică impunericți, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire. | Procedura de supraveghere este efectuată fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veteriniari 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 împunericit și/sau medicul veterinar oficial; 2. Examenele se efectuează la LSVSA și confirmarea la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA 3. LSVSA au obligația de a trimite la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA toate tulpinile <i>Salmonella</i> izolate, în vederea tipizării serologice și a monitorizării antibiorezistenței. | 1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial; 2. Examenele se efectuează la LSVSA și confirmarea la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA 3. LSVSA au obligația de a trimite la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA toate tulpinile <i>Salmonella</i> izolate, în vederea tipizării serologice și a monitorizării antibiorezistenței. |

Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare, identificare biochimica și a grupului serologic. Tipizarea serologica în cadrul LNR Salmoneloze a *Salmonella* 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 PRECIZĂRI TEHNICE | II. Supravegherea în canise PRECIZĂRI TEHNICE |
|--|--|
| Supravegherea activă | Supravegherea activă |
| 1.Examen serologic,clinic, anatomo-patologic și bacteriologic la canidele folosite la reproducție, efectuat la cerere. Probele cu rezultate pozitive, neconcluzente serologic, vor fi reexaminate prin hemoculturi; de la femelele care au avortat și de la masculii seropozitivi care au fost castrați se trimit probe de avortoni cu învelitori fetale și testicule, în vederea efectuării examenului de laborator. | 1.Examen serologic,clinic, anatomo-patologic și bacteriologic în efectivele din canise de reproducție și al tuturor masculilor folosiți la reproducție, efectuat la cerere. Probele cu rezultate pozitive, neconcluzente serologic, vor fi reexaminate 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. |
| 2. Examinare serologică efectuată la cerere, astfel: a) canidele de reproducție o dată pe an, cu ocazia acțiunilor imunoprofilactice; b) canidele care prezintă manifestări clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică inclusiv la câinii comunitari. De la femelele avortate și de la masculii seropozitivi care au fost castrați în urma diagnosticului serologic pozitiv se trimit probe de avortoni cu învelitori fetale respectiv testicule, în vederea efectuării examenului complex de laborator. Cadaivre/organele de la câinii morți, cu lezuni suspecte de bruceloză se examinează anatomo-patologic, bacteriologic și histopatologic (metoda HEA, metoda Brown și Brenn). | 2. Examinare serologică efectuată la cerere, astfel: a) canidele de reproducție o dată pe an, cu ocazia acțiunilor imunoprofilactice; b) canidele care prezintă manifestări clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică inclusiv la câinii comunitari. De la femelele avortate și de la masculii seropozitivi care au fost castrați în urma diagnosticului serologic pozitiv se trimit probe de avortoni cu învelitori fetale respectiv testicule, în vederea efectuării examenului complex de laborator. Cadaivre/organele de la câinii morți, cu lezuni suspecte de bruceloză se examinează anatomo-patologic, bacteriologic și histopatologic (metoda HEA, metoda Brown și Brenn). |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | Supraveghere activă |
| | 1. Medicul veterinar de liberă practică împuñenicht. 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 fenotipica și genetica 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

| | | |
|---|--|---|
| PRECIZĂRI TEHNICE Supravegherea activă 1. Examinare serologică la 5% din iepurii din crescătorii, prin reacția de seroaglutinare RSAR cu antigen colorat cu Roz – Bengal. Probele pozitive prin RSAR se examinează prin RFC. 2. Examen anatomo-patologic la iepurii domestici și sălbatici morți. De la animalele seropozitive se preleveză probe de testicule, limfonoduri, splina și uter, în vedere efectuării examenului anatomo-patologic, bacteriologic și morfologic, necropsic. Cadavrele/organele de la iepurii morți, cahectici cu lezuni suspecte de bruceloză se examinează anatomo-patologic, bacteriologic și histopatologic 3. În abator se examinează: a) animalele vii, ante-mortem și post-mortem; b) carne și organe | PRECIZĂRI EXECUȚIE Supraveghere activă Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnată și/sau, după caz, la LNR- IDSA. MĂSURI 1. De la iepurii din efectivele cu bruceloză: a) carne și subprodusele comestibile la care nu s-au constatat lezuni se dau în consum fără restricții; b) organele cu lezuni se confiscă. Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipica și genetica 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 SUPRAVEGHERE Supraveghere pasivă În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se preleveză probe pentru diagnostic. PRECIZĂRI TEHNICE 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 sanitatără aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. PRECIZĂRI EXECUȚIE |
|---|--|---|

| |
|--|
| <u>Supraveghere pasivă</u> |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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

| |
|--|
| <u>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</u> |
| <u>SUPRAVEGHERE</u> |
| <u>Supraveghere pasivă</u> |
| În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se preleveză probe pentru diagnostic. |
| <u>PRECIZĂRI TEHNICE</u> |
| <u>Supraveghere pasivă</u> |
| Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și mediu natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. |
| <u>PRECIZĂRI EXECUȚIE</u> |
| <u>Supraveghere pasivă</u> |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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

| |
|--|
| <u>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</u> |
| <u>SUPRAVEGHERE</u> |
| <u>Supraveghere pasivă</u> |
| În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se preleveză probe pentru diagnostic. |
| <u>PRECIZĂRI TEHNICE</u> |
| <u>Supraveghere pasivă</u> |
| Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și mediu natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitată 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 sanitată 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, preleveză 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 exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| SUPRAVEGHERE |
| Supraveghere pasivă |
| În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se preleveză probe pentru diagnostic. |
| PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă |
| Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și mediu natural, conform prevederilor Cap. IX lit. B pct. 3, pct. 9 lit. b), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitată 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, preleveză 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 exploatațiile comerciale de creștere a ciprinidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| SUPRAVEGHERE |
| Supraveghere pasivă |
| În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de salmonide și se preleveză probe pentru diagnostic. |
| PRECIZĂRI TEHNICE |

| | |
|---|---|
| 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 sanitată 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, preleveză 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 exploatațiile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațiile 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 pesti și se preleveză probe pentru diagnostic. | |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| 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 sanitată 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, preleveză 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. CRIPTOBIAZA

Scop: supravegherea bolii

| | |
|--|--------------|
| Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațiile 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 pesti și se preleveză probe pentru diagnostic. | |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |

| | |
|---|---|
| <u>Supraveghere pasivă</u> | 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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. |
| <u>PRECIZĂRI EXECUȚIE</u> | |
| <u>Supraveghere pasivă</u> | |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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

| | |
|--|--|
| <u>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</u> | |
| <u>SUPRAVEGHERE</u> | |
| <u>Supraveghere pasivă</u> | |
| În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de moluște bivalve și se preleveză probe pentru diagnostic. | |
| <u>PRECIZĂRI TEHNICE</u> | |
| <u>Supraveghere pasivă</u> | |
| Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile 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 sanitată 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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. | |
| <u>PRECIZĂRI EXECUȚIE</u> | |
| <u>Supraveghere pasivă</u> | |
| 1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, preleveză 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. MOLUŞTE GASTEROPODE CRYPTOBIA HELICIS, KLOSSIA HELICINA, CESTODE, METACERCARI, NEMATODE

Scop: supravegherea bolii

| | |
|---|--|
| <u>Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor gasteropode, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</u> | |
| <u>SUPRAVEGHERE</u> | |
| <u>Supraveghere pasivă</u> | |
| În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediu natural se examinează populația de gasteropode și se preleveză probe pentru diagnostic. | |
| <u>PRECIZĂRI TEHNICE</u> | |

| | |
|---|---|
| Supraveghere pasivă | Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile 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 sanitată 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, preleveză 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 exploatațiile comerciale de creștere a batracienilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | SUPRAVEGHIERE |
| Supraveghere pasivă | În cazul suspiciunii bolii sau observarea creșterii mortalității în exploatațiile de batracieni și/sau în mediul natural se examinează populația animalelor acvatice și se preleveză probe pentru diagnostic. |
| PRECIZĂRI TEHNICE | |
| 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 sanitată 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, preleveză 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, aeromonaze 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 exploatațiile comerciale de creștere a racilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | SUPRAVEGHIERE |
| Supraveghere pasivă | În cazul suspiciunii bolii sau a oricarei creșteri a mortalității sau în mediul natural se examinează populația de crustacee și se preleveză probe pentru diagnostic |

| | |
|---------------------------|--|
| PRECIZĂRI TEHNICE | Supravegherea 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 sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | Supraveghere pasivă |
| | 1. Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelvează 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 micologic, PCR. |
| | Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR urmat de secentiere |
| | 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 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 prelvează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. | În cazul suspiciunii bolii se prelvează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelvează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. | Medicul veterinar de liberă practică împunericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelvează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. |
| Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic directă | Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic directă |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificarea endoparazitului <i>Malpighamoeba melifica</i> . | Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificarea endoparazitului <i>Malpighamoeba melifica</i> . |

23. BRAULOZA 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 prelvează probe pentru diagnostic, conform cu | În cazul suspiciunii bolii se prelvează 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 împuñericit și/sau medicul veterinar din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, preleveză probe pentru diagnostic prin examene de laborator. | Medicul veterinar de liberă practică împuñericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, preleveză probe pentru diagnostic prin examene de laborator. |
| Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din 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.

24. ASCOSFEROZA ȘI ASPERGIOZA ALBINELEOR

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 preleveză probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. | În cazul suspiciunii bolii se preleveză probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Medicul veterinar de liberă practică împuñericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, preleveză probe pentru diagnostic prin examene de laborator. | Medicul veterinar de liberă practică împuñericit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, preleveză 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 Ascospaera apis. | Diagnosticul de laborator se confirmă prin examenul de izolare și identificare a speciei Ascospaera apis. |

25. PUJETUL 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 preleveză probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. | În cazul suspiciunii bolii se preleveză probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. |

| | | |
|---|--|---|
| | | 25/2008. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, preleveză probe pentru diagnostic prin examene de laborator. | | Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, preleveză 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 virusului sau tehnic PCR. | | Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen electronomicroscopic de identificare a virusului sau tehnic PCR. |
| 26. BOLILE VIRALE PARALIZANTE ALE ALBINELOR ADULTE | | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| Scop: supravegherea bolii | | PRECIZĂRI TEHNICE |
| 1. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | | Supravegherea pasivă |
| | | Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA |
| | | În cazul suspiciunii bolii se preleveză probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, preleveză probe pentru diagnostic prin examene de laborator. | | Medicul veterinar de liberă practică împuñemicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, preleveză 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,VPC,BBN,VAD,VX,VY sau tehnici PCR. | | 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 | | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viemilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A |
| Scop: supravegherea bolii | | PRECIZĂRI TEHNICE |
| 1. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | | Supravegherea pasivă |
| | | Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA |
| | | În cazul suspiciunii bolii se preleveză probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. |

| | | |
|---|---|---|
| | | 25/2008. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Medicul veterinar de liberă practică împuñnit și/sau medicul DSVSA | Medicul veterinar de liberă practică împuñnit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA | Medicul veterinar de liberă practică împuñnit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA |
| 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel: | 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 anatomo-patologic și microscopic direct; | 2.1. pentru supraveghere - examen anatomo-patologic și microscopic direct; | 2.1. pentru supraveghere - examen anatomo-patologic și microscopic direct; |
| 2.2. pentru diagnostic - examen anatomo-patologic și micologic complet. | 2.2. pentru diagnostic - examen anatomo-patologic și micologic complet. | 2.2. pentru diagnostic - examen anatomo-patologic și micologic complet. |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificarea speciilor din genul Aspergillus. | | |
| Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. | | |
| 28. LISTERIOZA | | |
| Scop: supravegherea bolii | | |
| 1. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale | II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A | |
| PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE | PRECIZĂRI TEHNICE |
| Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă | Supravegherea pasivă |
| Monitorizarea datelor relevante despre boala | | |
| Examene de laborator pe probe de la animale moarte ce au prezentat semne nervoase, învelitori placentare și avortoni. | | Examene de laborator pe probe de la animale moarte ce au prezentat semne nervoase, învelitori placentare și avortoni. |
| Probile de creier de la rumegătoarele cu simptomatoologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Ajuszky, rabie, listerică și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care detin metode acreditate în acest scop. | | Probile de creier de la rumegătoarele cu simptomatoologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Ajuszky, rabie, listerică și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care detin metode acreditate în acest scop. |
| Testele de confirmare EST, se efectuează la LNR -EST din cadrul Examenelor 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 Examenelor 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 | | |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Medicul veterinar de liberă practică împuñnit și/sau medicul DSVSA. | Medicul veterinar de liberă practică împuñnit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. | Medicul veterinar de liberă practică împuñnit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. |
| Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la IIISPV. | | Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la IIISPV. |
| Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificare fenotipica 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 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 |
| 1. Monitorizarea datelor relevante despre boala în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare. | 1. Monitorizarea datelor relevante despre boala 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. |
| PRECIZĂRI EXECUȚIE | PRECIZĂRI EXECUȚIE |
| Medicul veterinar de liberă practică, și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. | Medicul veterinar de liberă practică, și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. |
| Examenele de laborator se efectuează la cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR-IDSA. | Examenele de laborator se efectuează la cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR-IDSA. |

30. CARBUNE EMFIZEMATOS

Supraveghere pasivă.

SECTIUNEA 4 - SUPRAVEGHEREA, PROFILAXIA ȘI CONTROLUL ALTOR BOLI TRANSMISIBILE, ZOONOZE ȘI EMERGENTE LA ANIMALELE

1. BACTERIOZE

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

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

2. MICOZE

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

a) ASPERGILOZĂ
 b) DERMATOMICOZĂ

3. VIROZE

a) BOALA LYME

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitari-veterinare competente

b) BOALA CRIMEEA-CONGO

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitari-veterinare competente

c) ENCEFALITĂ JAPONEZĂ

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitari-veterinare competente

d) ENCEFALITĂ ECVINĂ VENEZUELEANĂ

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitari-veterinare competente

e) ENCEFALITĂ DE CĂPUŞE

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitari-veterinare competente

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

Supraveghere anatomopatologică și de laborator la speciile receptive, notificare și raportare la autoritățile sanitari-veterinare competente

g) INFECȚIA CU VIRUSUL SCHMIDLENBERG

Scop: Supravegherea bolii

| | |
|--|--|
| <p>I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>1. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însătesc 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.</p> <p>2.Observarea stării de sănătate a rumegătoarelor (bovine, ovine și caprine) efectuată de către proprietari sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricărui semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împotriniți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmidlenberg.</p> <p>Semnele clinice la rumegătoarele adulte care pot sugera infecția cu virusul Schmidlenberg sunt: febră tranzitorie, abatorie, scădere producției de lăptă, rareori diaree. Simptomele au o durată de 2 – 6 zile.</p> | <p>II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A</p> <p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>Supravegherea pasivă</p> <p>1. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însătesc 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 dezvoltării rurale nr. 129/566/2007.</p> <p>2.Observarea stării de sănătate a rumegătoarelor (bovine, ovine și caprine) efectuată de către proprietari sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricărui semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împotriniți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmidlenberg.</p> <p>Semnele clinice la rumegătoarele adulte care pot sugera infecția cu virusul Schmidlenberg sunt: febră tranzitorie, abatorie, scădere producției de lăptă, rareori diaree. Simptomele au o durată de 2 – 6 zile.</p> |
|--|--|

| | | |
|--|---|---|
| <p>3. Observarea stării de sănătate a produșilor obținuți de la rumegătoare, pentru identificarea simptomelor care pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg. Semnele clinice manifestate de produși nou – născuți infectați cu virusul Schmallenberg sunt: orbire, pareze, paralizie flască, 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 incidenta normală asociată sezonului de fătări.</p> | <p>Producșii avortați în urma infecției cu virusul Schmallenberg prezintă următoarele aspecte lezonale: artrogripoză, hidrocefalie, cifoza, 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 enumerate la punctul 2 se vor recolta următoarele probe: creier, lichid pericardic, meconiu, lichid amniotic, placenta.</p> <p>De la mamele care au avortat sau au dat naștere unor produși viaibili, 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, scădere producției de lapte, rareori diaree. Simptomele au o durată de 2 – 6 zile.</p> <p>3. Observarea stării de sănătate a produșilor obținuți de la rumegătoare, pentru identificarea simptomelor care pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg.</p> <p>Semnele clinice manifestate de produși nou – născuți infectați cu virusul Schmallenberg sunt: orbire, pareze, paralizie flască, 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 incidenta normală asociată sezonului de fătări.</p> <p>Producșii avortați în urma infecției cu virusul Schmallenberg prezintă următoarele aspecte lezonale: artrogripoză, hidrocefalie, cifoza, 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 enumerate la punctul 2 se vor recolta următoarele probe: creier, lichid pericardic, meconiu, lichid amniotic, placenta.</p> <p>De la mamele care au avortat sau au dat naștere unor produși viaibili, 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>1. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arbovioze din cadrul ANSVSA.</p> | <p>Supravegherea pasivă</p> <p>1. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arbovioze 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 la 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 rumegeatoare

A. ENDOPARAZITOZE

1.Ovine/caprini (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/caprini – 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 lăptie; 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) COCHLIOMYIA HOMINIVORAX

b) CHRYSOMYA BEZZIANA

c) ECHINOCOCOZA/HIDATIDOZA

A se vedea precizările din Secțiunea 1 pct. 35

d) CISTICEROZA BOVINĂ

SUPRAVEGHERE

1.Monitorizarea datelor relevante despre boala, 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 electrică 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.Mediu 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 boala, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

2. Supraveghere anatomopatologică și de laborator la animalele receptive.

3. Supraveghere în abator a porcinelor sacrificate înainte cont de locurile de electie 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.Monitorizarea datelor relevante despre boala 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 de la toate animalele suspecte de boală.

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

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

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

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1.Mediu veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. Medicii veterinari care efectuează examenul prin trichineloscopie trebuie să facă dovdă 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 lieshmaniozei 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. Înregistarea 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) FASCIOLOZA

SUPRAVEGHERE

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală și a gasteropodele gazde intermediare, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene anatomo-patologice 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-paraziologice 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 anatomo-patologice 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*, fântări din genuri: *Culex*, *Aedes*, *Stegomyia* și *Anopheles*, dar și speciile genului Culicoides și simulidele.
3. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR din IDSA și ANSVSA în funcție de situația epidemiologică. Înregistarea 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. Examenele 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. Examenele de laborator se efectuează în cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

j) ANCILOSTOMOZA CARNIVORELOR

SUPRAVEGHERE

Monitorizarea datelor relevante despre boala în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

2. Supraveghere prin examene anatomo-patologice 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/continut 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. Examenele de laborator se efectuează în cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

k) BALANTIDIOZA

SUPRAVEGHERE

1. Monitorizarea datelor relevante despre boala 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/continut 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. Examenele de laborator se efectuează în cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

l) HEMOSPORIDIOZE

SUPRAVEGHERE

1. Monitorizarea datelor relevante despre boala 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 vectoroare, 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 fructuilor 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 examineate.

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 cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

m) PNEUMOCISTOZA

n) SARCOCISTOZA

SUPRAVEGHERE

Monitorizarea datelor relevante despre boala în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare. 2. Supraveghere prin examene anatonomopatologice 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/A-A-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 cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

o) TENIAZE

SUPRAVEGHERE

1. Monitorizarea datelor relevante despre boala în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

2. Supraveghere prin examen anatomo-pathologic 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 tehnică 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 cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

p) THELAZIOZA

SUPRAVEGHERE

1. Monitorizarea datelor relevante despre boala 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 în cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA

q) DERMATOZE PRODUSE DE ACARIENI, PARAZITII ANIMALELOR

SUPRAVEGHERE

1. Monitorizarea datelor relevante despre boala 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 cabinețe medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

**SECȚIUNEA 5 - ACTIUNI 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 veterinară 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 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 205/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Materialul seminal destinat fășmământărilor artificiale trebuie să corespundă condițiilor de calitate.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Prelevarea de probe se va face de către medicul veterinar oficial al autorității veterinarare teritoriale competente;
2. Examenele de laborator se efectuează în cadrul LSVSA și/sau IDSA.

2. SUPRAVEGHEREA TULBURĂRILOR INFILAMATORII ALE GLANDEI MAMARE

SUPRAVEGHERE

Monitorizarea datelor privind supravegherea mamitelor subclimice.

PRECIZĂRI TEHNICE

1. Pentru depistarea mamitelor subclimice 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 definitorilor de exploatații de animale producătoare de lăpti.
2. Se interzice livrarea pentru procesare și pentru consumul uman a laptelei de la vacile diagnosticate cu mamite subclimice, până la revenirea la starea fiziolitică normală a glandei mamare, confirmată printr-un examen de laborator, numărătoare de celule somatiche.
3. Se interzice livrarea pentru procesare și pentru consumul uman a laptelei provenit de la animale producătoare de lăpti care prezintă mastite clinice (inflamații vizibile ale ugerului), aflate sub tratament medicamentos sau în perioada de aşteptare 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 bazinile 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 împuțernicit și/sau medicul veterinar oficial**3. VERIFICAREA EFICIENTEI DECONTAMINĂRII DUPĂ EVOLUȚIA UNOR BOLI, DE NECESSITATE****SUPRAVEGHERE**

1. Elaborarea și respectarea Procedurilor specifice de efectuare a decontaminării în exploatațiile de animale și în PIF.
2. Monitorizarea documentelor privind verificarea eficienței decontaminării.
3. Prin verificarea eficienței decontaminării, în exploatațiile de creștere a animalelor, după fiecare decontaminare de necesitate.
4. Elaborarea de instrucțiuni specifice.

PRECIZĂRI TEHNICE

Raport trimestrial transmis la ANSVSA de DSVSA.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Probele se preleveză de către medicul veterinar oficial

Examenele se efectuează conform metodelor acreditate.

SECȚIUNEA 7 - ACTIUNI GENERALE DE MEDICINĂ VETERINARĂ PREVENTIVĂ, DE PROTECȚIE ȘI BUNĂSTARE 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) ap licare și respectarea normelor sanită - veterinar, în organizarea și desfășurarea fluxului tehnologic;
- b) accesul în exploatațiile de animale;
- c) livrările de animale și produse;
- d) condițiile de igienă din adăposturi, spațiile de prelucrare și incinte;
- 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 veterinar pentru funcționarea fârgurilor, bazelor de achiziții, piețelor și altor locuri cu aglomerări temporare de animale;
- m) controlul legalității circulației animalelor, în cadrul localitațiilor 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.
- r) 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 împrejmuirii, în vederea opriiții accesului și ieșirii necontrolate a animalelor și personalului.
3. Asigurarea funcționalității dezinfectorului rutier și a filtrului sanitar -veterinar.
4. Amplasarea rampelor de încărcare/descărcare animale la nivelul împrejmuirii.
5. Asigurarea spațiului pentru execuțarea 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 esantionare și analiză pentru controlul oficial al furajelor;
 - c) Legea nr. 72/2002 a zootehnicii, 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) Ordonația Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitare - veterinară și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificări și completări ulterioare;
- f) Ordonația de urgență a Guvernului nr. 195/2005 privind protecția mediului, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 265/2006, cu modificări și completări 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 apelor din apele de suprafață destinate producerii de apă potabilă, cu modificări și completări ulterioare;
- h) Hotărârea Guvernului nr. 351/2005 privind aprobarea Programului de eliminare treptată a evacuărilor, emisiilor și pierderilor de substanțe prioritari periculoase, cu modificări și completări ulterioare;
- i) Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificări și completări ulterioare;
- j) Ordinul ministrului sănătății nr. 119/2014 pentru aprobarea Normelor de igienă și sănătate publică privind mediu de viață al populației;
- k) Ordinul președintelui ANSVSA nr. 86/2013 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară ce stabilește condițiile care reglementează prepararea, introducerea pe piață și utilizarea furajelor medicamente;
- l) 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 detinător

Legea nr. 205/2004 privind protecția animalelor, cu modificări și completări ulterioare; Ordinul președintelui ANSVSA și al ministrului interbelor 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

Evine, ruminante 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 Directivelor 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 modificări și completări ulterioare; Ordinul președintelui ANSVSA nr. 83/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară 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 conducerii și însoțitorii de pe vehiculele rutiere care transportă animale vii, cu modificări și completări ulterioare;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 16/2010 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară privind procedura de înregistrare/autorizare sanitar-veterinară a unităților/centrelor de colectare/exploatărilor 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 veterinară privind înregistrarea exploatațiilor care detin 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 veterinară 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 veterinară 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 veterinară privind cerințele minime pentru înregistrarea de informații cu ocazia inspecțiilor în exploatațiile în care animalele sunt tinute pentru scopuri zootehnice;

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

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

2.4. Protecția puilor crescuți pentru producția de carne

Pui crescuți 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 veterinară 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 veterinară 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 porcilor din exploatațiile comerciale.

2.6. Protecția vițelor

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

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 72/2005 privind aprobarea Normei sanitare veterinară ce stabilește standarde minime pentru protecția vițelor, care transpune Directiva 2008/119/CE a Consiliului din 18 decembrie 2008 de stabilire a normelor minime privind protecția vițelor;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;

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

Protecția vițelor - determinarea concentrației de Hb, pe probe de sânge prelevate pe EDTA de la viței în vîrstă de o lună și până la 6 luni.

2.7. Protecția animalelor de fermă din specii 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, struții, 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.A.2, 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 responsabilitii 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 acvariorilor 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 aprobaarea 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 veterinarî de liberă practică împuneriticii sau medicii veterinarî oficiai. Asigurarea și menținerea condițiilor de bunăstare implică proprietarî și deținătorî de animale, fermierii, precum și orice altă persoană care se ocupă cu în creșterea, îngrijirea, manipularea animalelor. |
| 2. Protecția animalelor în timpul transportului | Medici veterinarî oficiai. Persoana responsabilă de animale, șoferul/ însoțitorul transportului de animale vîi și orice altă persoană implicată în operațiuni cu animale. |
| 3. Protecția găimilor ouătoare | După caz, medici veterinarî de liberă practică împuneriticii sau medicii veterinarî oficiai |
| 4. Protecția puilor crescuți pentru producția de carne, | Asigurarea și menținerea condițiilor de protecție a animalelor intră în responsabilitatea proprietarilor, deținătorilor de animale și a fermierilor. |
| 5. Protecția găimilor de reproducție rase grele și a curcanilor | |
| 6. Protecția porcinelor | |
| 7. Protecția vîtelor | |
| 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 | |

| | |
|--|---|
| carme, curcanilor, găinilor de reproducție rase grele, struților, palmipedelor, animalelor de blană) | |
| 8. Protecția animalelor în timpul sănătării și uciderii (ecvine, rumegătoare mari și mici, porcine, păsări): | Asigurarea și menținerea condițiilor de protecție a animalelor în responsabilitatea persoanelor implicate în operatiunile de ucidere și a operațiunilor aferente acesteia: descărcarea, manipularea animalelor, imobilizarea, asomarea, săngerarea și sacrificarea și a responsabililor cu bunăstarea animalelor din abatoare |
| 9. Protecția animalelor sălbaticice 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 pașunilor naturale și a pășunilor
- b) Expertiza parazitologică a pașunilor 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 vitamine și minerale.

PRECIZĂRI TEHNICE

1. Se preleveză 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) Contaminanții bacterieni și viralii în moluște bivalve

SUPRAVEGHERE

Supraveghere activă

Supravegherea prin examene de laborator a zoneelor 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 zoneelor 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 Capitolului IX lit. B pct. 4 lit. b), pct. 9 lit. c), d) și e) și pct. 10 lit. a) din Norma sanitată 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 preleveză probe pentru detectia contaminanților bacterieni
 2. Examenele 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 1 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 fitoplanton.
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 sanitată 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 preleveză probe pentru detectia biotoxinelor marine
2. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:
 - 2.1. Detectie prin metodele de diagnostic prevăzute în Anexa III la Regulamentului (CE) nr. 2074/2005, cu amendamentele ulterioare.
 - e) acțiuni profilactice de decontaminare, deratizare și dezinfecție;
 - f) controlul ecarișării.

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, lăptă, păr sau conținut gastric, organe, țesut muscular, precum furajele și apa folosite în hrănirea și adăپrea 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 animalele 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 - ACTUUNI IMUNOLOGICE OBLIGATORII SAU DE URGENȚĂ PENTRU UNELE BOLI LA ANIMALE TERESTRE

1. ANTRAX

Scop :Păstrarea indemnitații 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 fiziole 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 vârstă de vaccinare, sau a celor care nu au putut fi vaccinate în campanie datorită contraindicatiilor stabilite de producător.
3. În cazul apariției unor focare de antrax în zona Deltei Dunării se va executa încă o vaccinare, cu necesitate, cu aprobarea ANSVSA.

PRECIZĂRI EXECUȚIE
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit

2. BOALA DE NEWCASTLE/PSEUDOPESTA AVIARĂ

| | |
|---|--|
| Vaccinarea păsărilor din exploatațiile comerciale și în grădinile zoologice | Vaccinarea păsărilor din exploatațiile comerciale și în grădinile zoologice |
| A. Primavara: | A. În județele/exploatațiile îndemne de boală de Newcastle |
| 1. vaccinare cu vaccin viu attenuat preparat din tulipini lentogene, administrat oculoconjunctival sau parenteral și cu vaccin inactivat administrat parenteral la puie din speciiile receptive, cu respectarea vîrstei de vaccinare și a modului de administrare recomandate producatorului de vaccin; | 1. Pui de carne: a) obligatoriu 2 vaccinări, până la vîrstă de 23-24 zile cu vaccinuri vii preparate din tulipini lentogene; căile de administrare: oculo-nazal, aerosoli și vaccinuri inactivate parenteral în statia de incubatie.Este exclusă vaccinarea prin administrarea vaccinului în apa de băut; b) optional se pot aplica 3 vaccinări, la vîrstă de 0 zi, 9-10 zile și 23-24 zile. Ultima vaccinare se poate efectua prin aerosoli sau în apa de băut, conform specificațiilor producatorului de vaccin |
| 2. vaccinare cu vaccin inactivat adjuvantat, parenteral, la efectivele de adulte. | 2. Găini de reproducție – părinți rase usoare și grele Obligatoriu: vaccinări cu vaccinuri vii preparate din tulipini lentogene la vîrstă de o zi în stațiile de incubație, 9-10 zile, 23-24 zile, 41-42 zile, 83-84 zile și la transfer; vaccinul se administrează în masă – sub formă de aerosoli, individual oculo-nazal sau injectabil; |
| B. Toamna: o vaccinare în covor la întregul efectiv, cu vaccin inactivat adjuvantat, administrat parenteral. | la transfer, se efectuează o vaccinare cu vaccin inactivat, urmată optional de una sau două vaccinari în funcție de specificațiile tehnice ale producatorului de vaccin și de nivelul și uniformitatea titrului de anticorpi al efectivului 3. Găini ouătoare Obligatoriu: a) vaccinări cu vaccinuri vii preparate din tulipini lentogene la vîrstă de o zi în stațiile de incubație, 9-10 zile, 23-24 zile, 41-42 zile, 83-84 zile b) vaccinări cu vaccinuri inactivate la transfer Optional: vaccinari în funcție de specificațiile tehnice ale producatorului de vaccin și de nivelul și uniformitatea titrului de anticorpi al efectivului; vaccinul se administrează masal – sub formă de aerosoli sau individual, oculo-nazal sau injectabil; |
| 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; | 4. Curcani Obligatoriu: Minim 3 vaccinări; prima la vîrstă de o zi în statia de incubație, a doua până la a două săptămâni, a treia până la 6 săptămâni, cu vaccinuri autorizate conform |
| 1. Programele de vaccinare împotriva bolii de Newcastle a păsărilor din gospodăriile populației se avizează de DSVSA. 2. Administrarea vaccinului se realizează obligatoriu individual, la toate speciile și categoriile de păsări receptive la virusul bolii de Newcastle; | Vaccinarea se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică. Costul vaccinului și al manoperei este suportat de către proprietar. |

| | |
|--|--|
| <p>sau proprietarul de păsări (în cazul în care acesta un a permis medicului de liberă practică sa efectueze vaccinarea obligatorie a păsărilor), vor fi sancționati conform legislației în vigoare.</p> | <p>legislației în vigoare în funcție de specificațiile tehnice ale producătorului de vaccinuri. Opțional, în funcție de perioada de exploatare se poate efectua a patra vaccinare până la 14 săptămâni cu vaccinuri autorizate conform legislației în vigoare în funcție de specificațiile tehnice ale producătorului de vaccinuri. Vaccinul se administrează prin aerosoli, oculo-nazal, apa de băut sau parenteral</p> <p>B. In județele/exploatațiile cu antecedente de boala de Newcastle în ultimele 12 luni</p> <p>Pui de carne:</p> <p>obligatoriu 3 vaccinări la vîrstă de 1 (una) zi, 9-10 zile și 23-24 zile cu vaccinuri vii atenuate preparate din tulpieni lentogene; optional, vaccinarea la vîrstă 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 exploatațiile avicole, autorizate sanitar veterinar, se aplică la propunerea administrației acestora, cu avizul DSVSA care este obligată să verifice existența și funcționalitatea aparatului și instrumentarului necesar vaccinării.</p> <p>Pentru exploatațiile comerciale, strategia de vaccinare este în mod obligatoriu însotită de măsuri de bioscuritate specifice. Vaccinarea se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică, organizată în condițiile legii.</p> <p>Costul vaccinului și a manoperei este suportat de către fermier.</p> <p>C. ÎN GRĂDINILE ZOOLOGICE</p> <p>Administrarea vaccinului se realizează obligatoriu individual, la toate categoriile de păsări receptive la virusul bolii de Newcastle.</p> <p>Vaccinarea se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică, organizată în condițiile legii.</p> <p>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 sălbaticice în vederea eradicării rabiiei pe teritoriul României.

CONDUITA DE EXECUȚIE

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

În conformitate cu prevederile:

1. Decizei 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 cainilor, pisicilor, dihorilor, câini de stână, animale din adăposturi speciale, animale sălbatic din grădini zoologice, circuri și alte spații în care sunt adăpostite animale sălbatic.
2. Vaccinarea antirabică a câinilor și pisicilor în vîrstă 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, urmărată de vaccinări de completare la tineretul peste 3 luni.
3. La solicitarea proprietarilor vaccinarea antirabică a câinilor, pisicilor și dihorilor în vîrstă de peste 3 luni se realizează, o dată pe an, dar nu mai târziu de un an de la ultima vaccinare.

Definirea unui carnet de sănătate cu vaccinările antirabice completează zi este obligatorie, lipsa acestuia se va sanctiona 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 sanctionează 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 rabiie, la confirmarea unui focar de rabiie, se efectuează pe baza anchetei și la cererea medicului veterinar oficial.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

1. Medicul veterinar de liberă practică împuñări 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 completează la zi.

4. Gestionarea carnetelor de sănătate pentru vaccinările antirabice efectuate în cadrul Programului de către medicii veterinari împuñării 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 pasaport, conform Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 al Comisiei din 28 iunie 2013 privind modelele de documente de identificare pentru circulația necommercială a câinilor, pisicilor și dihorilor domestici, stabilirea de liste de teritori și țări terțe și cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă ale declarărilor 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, OMOLORARE, 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 programe sanitare - veterinară și protecția consumatorului.
4. Acțiuni de instruire, informare și educație sanitatării publice și protecției consumatorilor.
5. Monitorizarea activităților și a situației sanitării-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 INFECTIOASE ȘI PARAZITARE LA ANIMALE, INCLUSIV A CELOR TRANSMISIBILE LA OM. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Prelucrarea statistică a datelor obținute din activitățile de supraveghere a bolilor transmisibile de la animale la om. 2. Efectuarea de analize epidemiologice. 3. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de cercetare și control al bolilor. |
| b) | MONITORIZAREA DE CĂTRE IDSA A BOLILOR INFECTIOASE ȘI PARAZITARE LA ANIMALE, INCLUSIV A CELOR TRANSMISIBILE LA OM. | <ol style="list-style-type: none"> 1. Prelucrarea statistică a datelor privind activitatea de supraveghere furnizate de LSVSA. 2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de cercetare și control al bolilor și informarea populației. |
| c) | MONITORIZAREA DATELOR PRIVIND ECOPATOLOGIA ȘI IDENTIFICAREA FACTORILOR DE RISC PENTRU SĂNĂTATEA ANIMALELOR ȘI SĂNĂTATEA PUBLICĂ | <ol style="list-style-type: none"> 1. Monitorizarea datelor obținute la nivelul DSVSA și raportarea semestrială la IDSA și IIISPV. 2. La nivelul DSVSA, monitorizarea datelor legate de controlul și supravegherea mediului înconjurător; monitorizarea datelor se va face pe circumscripții și localități. 3. Monitorizarea datelor de supraveghere ecopatologică la LSVSA și IDSA, realizată semestrial în zone cunoscute ca fiind zone poluate; se vor monitoriza: arealul privind perimetruul de dispersie al poluantului și gradul de poluare; unitățile poluatoare care pot influența sănătatea animalelor și calitatea producției animalelor. a) Identificarea și monitorizarea bolilor produse de agenți poluanți. b) Monitorizarea condițiilor de colectare, epurare și evacuare a apelor uzate în mediu, provenite din activitățile zootehnice, sanitare-veterinare sau de industrie alimentară. 4. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de cercetare și control al bolilor. |
| d) | MONITORIZAREA AVORTURILOR LA ANIMALE | <ol style="list-style-type: none"> 1. Monitorizarea datelor se va efectua pe specii de animale și boli și se raportează semestrial la IDSA. 2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor și informarea populației. |
| e) | MONITORIZAREA DATELOR PRIVIND SUPRAVEGHEREA ECOTOXICOLOGICĂ | <ol style="list-style-type: none"> 1. Rezultatele examenelor de laborator obținute la LSVSA se transmit trimestrial la IDSA în vederea monitorizării. 2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor. |

| | |
|----|---|
| f) | <p>MONITORIZAREA UNITĂȚILOR DE PRODUCERE A FURAJELOR</p> <p>1. Monitorizarea condițiilor de producere, depozitare, comercializare și utilizare a produselor furajere.</p> <p>2. Monitorizarea condițiilor de funcționare a unităților producătoare de nutrețuri combinate.</p> <p>3. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor.</p> <p>4. Rezultatele se raportează anual la ANSVSA.</p> |
| g) | <p>MONITORIZAREA PROGRAMULUI DE SUPRAVEGHERE ÎN DOMENIUL SANITAR – VETERINAR, MONITORIZAREA REZISTENȚEI ANTIMICROBIENE A BACTERIILOR PATOGENE PENTRU ANIMALE, INCLUSIV A CELOR TRANSMISIBILE LA OM</p> <p>1. Gestionarea și prelucrarea statistică a activității pe linie de supraveghere prin inspecție și acistora, a furajelor, a reziduurilor de la animalele vii și a produselor animale și furaje se realizează de IISPV și se raportează trimestrial la ANSVSA.</p> <p>2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor.</p> <p>3. Efectuarea testelor de sensibilizare la substanțele antimicrobiene la toate tulipinile 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.</p> <p>4. Înregistrarea și prelucrarea computerizată a datelor privind rezistența la antibiotice.</p> <p>5. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de cercetare și control al bolilor.</p> |

CAPITOLUL II - EXPERTIZA SANITARĂ VETERINARĂ A FURAJELOR

| Nr crt. | Examen de laborator ¹ | Substanța | Grupa de furaje/ matrici* | Tip supraveghere | Unități controlate / operatori | Referențial interpretare rezultate ² |
|---------|----------------------------------|-----------|---------------------------|------------------|--------------------------------|---|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |

¹ Examene corespunzătoare matricilor indicate.

² 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.

| | | | | |
|--|---|---|---|---|
| | izomeri alfa, beta și pește) | | | histomonostatice, precum și de consolidare a anexelor I și II |
| | Endrin (sumă endrină și delta-cetoendrină); Heptachlor (sumă heptachlor și epoxid de heptachlor), Hexachlorbenzen (HCB); Hexachlorciclohexan (HCH - alfa, beta, gama) | Grăsimi și uleiuri | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat |
| | Conform Regulamentului 574/2011/CE cu modificările și completările ulterioare, Regulamentul (UE) nr. 744/2012 | Listei | Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești de crescătorie, iepuri și | Control (probă planificată) |
| | PCB neasemănatoare dioxinelor (ICES-6): PCB 28; 52; 101; 138; 153 și 180 | 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 |
| | Conform listei Regulamentul (UE) nr. 277/2012 | Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făina pește, hidrolizate proteice de pește) | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare/ depozite |
| | | Materii prime furajere de origine minerală (carbonați, fosfați, oxizi) | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat |
| | | Aditivi furajeri : grupă funcțională de oligoelemente, agentii antiaglomeranți | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat |

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

| | | | | |
|------------------|---|--|--|--|
| | Furaje combinate pentru porci, rumegătoare | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat | |
| Ochratoxina A | Cereale boabe, subproduse păsări | 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, rumegătoare, 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 | Materii prime furajere vegetale : cereale boabe și subproduse; leguminioase boabe și subproduse; semințe întregi și subproduse oleaginoase | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat |
| | Plumb, Cadmiu, Arsen, Mercur | Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau vienuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește) | Control (probă planificată) | Unități furnizoare/depozite |
| | | Materii prime furajere de origine minerałă (carbonați, fosfați, oxizi) | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat |
| | | Furaje combinate complete pentru păsări, rumegătoare, cabaline, crescătorie, iepuri | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat |

| | | | | |
|----|---|--|---|--|
| | | Alte semințe și fructe: amestecuri de grăunțe și semințe nemăcinante pentru păsări(inclusiv porumbelor, păsărilor de colivie, păsări de expozitie) | Control (probă planificată) | Producători/ Furnizori/ Distribuitorii/Importatori |
| | <i>Claviceps spp.</i> (Cormul secarei) | Cereale boabe (grâu, ovăz, orz, secără, triticale) | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat |
| 6. | Constituenti de origine animală (interdicția de furajare cu PAP – proteină animale procesate) | Identificarea microscopica a constituentilor originii animalei | Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau vînătoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește) | Control (probă planificată) |
| | | Preamestecuri de aditivi furajeri: Premixuri complexe și/ sau zooforturi (cu conținut de proteină brută de pește 5%) | Control (probă planificată) | Unități producătoare si depozite |
| | | Grăsimi animale | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat |
| | | Furaje combinate pentru păsări, porci | 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 ³ |
| | | Control (probă planificată) | Explotații comerciale |
| | | Control (probă planificată) | Explotații nonprofesionale |
| | Furaje combineate 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 |
| | | Control (probă planificată) | Explotații comerciale |
| | | Control (probă planificată) | Explotații mixte rumegătoare/nerumegătoare |
| | | Control (probă planificată) | Explotații nonprofesionale |
| | Uruieli : amestec de uruieli pentru rumegătoare - amestec unic | Control (probă planificată) | Explotații comerciale |
| | | Control (probă planificată) | Explotații nonprofesionale |
| | | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat |
| 7. | Melamină | Hrana pentru animale | Regulamentul (UE) nr. 574/2011 |

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

| | | | |
|----|--|---|--|
| | | planificată) | 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 ⁴ | Substanțe cu acțiune antimicrobiană, promotori de creștere: Amprol, Dimetridazol, Ronidazol, Carbadox, Olaquindox, Tylozin, Spiramicină, Virginamicină, Zincbacitracină, Tetraclină, Oxitertraclină, Clortetraclină | Control (probă planificată) Unități producătoare de furaj combinat |
| 9. | Substanțe coccidiostaticice pentru furaje nevizate (<i>non-intă – transfer inevitabil</i>) | Substanțe cu acțiune histomonostatică și coccidiostatică: Monensin, Narasin, Salinomicin, Nicarbazin, Lasalocid, Robenidină, Diclazuril | Regulamentul (UE) nr. 574/2011 Unități producătoare de furaj combinat Control (probă planificată) Exploatații comerciale |

⁴ Utilizarea ca aditivi furajeri a acestor substanțe este ilegală pentru toate matriile și unitățile prevăzute.

| | | | | | | |
|-----|---|---|---|--|--|--|
| 10. | Substanțe coccidiostatică ⁵ pentru furaje vizate finită) | Substanțe cu acțiune histomonostatica și coccidiostatica: Monensin, Narasin, Salinomicin, 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 Expoziții comerciale | Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 Registru comunitar al aditivilor furajeri - Substanțe coccidiostaticice pentru furaje |
| 11. | Gosipol | Gosipol 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 (suspicione) | Unități producătoare de furaj combinat | Regulamentul (UE) nr. 574/2011 |
| 13. | Cupru total ⁶ Zinc total | Cupru total Zinc total | Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare (cu conținut declarat de subproduse din semințe de in, manioc) | Monitorizare la prelevare (suspicione) | Unități producătoare de furaj combinat | Regulamentul (UE) nr. 574/2011 |
| 14. | Microorganisme patogene | Salmonella spp. | Materii prime furajere : semințe întregi de oleginoase (soia boabe tratată termic) și subproduse (șroturi de : soia, | 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 |
| | | | | | | Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și ministrul sănătății și familiei nr. 249/358/2003 pentru |

⁵ Lista combinațiilor de analită/matrice/specii în acord cu limitele prevăzute de reglementele specifice conform Registrului comunitar al aditivilor furajeri - Regulamentul (CE) nr. 1831/2003.

⁶ Retetele furajere controlate sunt cele destinate categoriilor de varsta de peste 12 saptamani

| | | | |
|--|--------------------------------|--|--|
| floarea soarelui, rapiță, în, bumbac) | | aprobarea Normelor privind parametrii de calitate și salubritate pentru producerea, importul, controlul calității, comercializarea și utilizarea nutrețurilor simple, combinate, aditivilor furajeri, premixurilor, substantelor energetice, și nutrețurilor minerale și speciale Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare | Normelor privind parametrii de calitate și salubritate pentru producerea, importul, controlul calității, comercializarea și utilizarea nutrețurilor simple, combinate, aditivilor furajeri, premixurilor, substantelor energetice, și nutrețurilor minerale și speciale Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare |
| Produse și derive din lapte, înlocuitori de lapte praf | Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat | 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 sanităt-veterinare la frontieră în conformitate cu directiva mentionată |
| | | Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește) | Unități furnizoare și depozite |
| Probe din etapa de producție primară (praf) | Monitorizare (probă selectivă) | Unități producătoare de furaj combinat, transportor, unitatea de răcire (granulare) | SR EN ISO 6579/AC 2007 Ordinul ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare |

| | | | | |
|-----|---|---|--|--|
| | Furaje combinate pentru păsări, porci | Monitorizare (probă selectivă) | Unități producătoare de furaj combinat | Ordinul ministru agriculturii, alimentației și pădurilor și ministrului sănătății și familiei nr. 249/358/2003 Ordinul 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) Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare / depozite |
| | <i>Clostridium perfringens</i> | Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește) | Control (probă planificată) Control (probă planificată) | Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare / depozite |
| | <i>Listeria monocytogenes</i> | Furaje murate: silozuri și semisilozuri | Monitorizare (prelevare la suspiciune) | Exploatații comerciale Ordinul ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare |
| 15. | Dioxină, furani și PCB asemanatoare dioxinelor | Suma PCDD și PCDF asemănătoare 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 cifric 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 încrucisată etc.

* Procesele - verba de prelevare pentru furaje combinate trebuie să contină, **in toate cazurile**, date cu privire la specia, categoria, varsta animalelor destinate (in zile, săptamani, luni, corespunzătoare speciei) acesta fiind criteriu de acceptare a cererii de analiza . Ex.: Bovine - vaci lapte, vîtei 4 luni; Păsări – pui carne 21 zile; puicute ouătoare 16 sapt.; Porci – tineret la ingrasat pește 2 luni, scrofite reproductie, 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 ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ | Direcția Producse Medicinale Veterinare și Nutriție Animală (DPMVNA) din cadrul ANSVSA, ICPBMV. |
| Controlul calității produselor medicinale veterinare – conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾ | Controlul calității produselor medicinale veterinare – conform Planului de prelevare și testare – conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾ | 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. |
| Definitorii Autorizației de Comercializare (DAC) | Eliberarea oficială a serilor de produse medicinale veterinare imunologice pe baza evaluării protocoalelor de producție și control ⁽⁴⁾ , conform cerințelor art. 85 din Norma sanitată veterinară privind Codul produselor medicinale veterinare, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare | 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 ⁽⁵⁾ , conform cerințelor art. 86 din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare | 1. Înaintarea documentelor si a probelor necesare testării și eliberării oficiale a serilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice 2. Evaluarea documentelor si testarea probelor in vederea eliberării oficiale a serilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice – ICBMV 3. ICBMV raportează rezultatele testării către ANSVSA , DAC și EDQM. |
| | Conform Programului anual de Evaluare GMP ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ | DPMVNA din cadrul ANSVSA, ICPBMV. |

| | | |
|---|--|--|
| condiționarea produselor medicinale veterinar, altele decât cele imunologice | | |
| Controlul calității produselor medicinale veterinar – Conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾ | 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. | |
| Importatorii produse medicinale veterinar imunologice | Conform Programului anual de Evaluare GMP ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ | |
| Controlul calității produselor medicinale veterinar – Conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾ | 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. | |
| Importatorii produse medicinale veterinar, altele decât cele imunologice | Conform Programului anual de Evaluare GMP ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ | |
| Controlul calității produselor medicinale veterinar – Conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾ | 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. | |
| Distribuitorii produse medicinale veterinar imunologice | Unitate - Trimestrial și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ | |
| Controlul calității produselor medicinale veterinar – Conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾ | DSVSA | |
| Distribuitorii produse medicinale veterinar, altele decât cele imunologice | Semestrial și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ | |
| Controlul calității produselor medicinale veterinar – Conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾ | DSVSA | |
| Farmaciile și puncte farmaceutice veterinar | Trimestrial și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾ | |
| Controlul calității produselor medicinale veterinar – Conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾ | DSVSA | |

Note:

⁽¹⁾ Programul anual de Evaluare GMP (good manufacture practice) la fabricanții/importatorii de produse medicinale veterinar din România se întocmește de către DPMVNA din cadrul ANSVSA la începutul lunii ianuarie a anului pentru care este elaborat și se aproba de către președintele ANSVSA. Programul anual de Evaluare GMP se elaborează în conformitate cu prevederile art. 84 și 100 din Norma sănătă veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, urmărind cerințele Ghidului Agenției Europene a Medicamentelor - EMA referitor la elaborarea programului de inspecții la fabricanții de produse medicinale pe baza evaluării riscului.

⁽²⁾ În toate cazurile în care:

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

În aceste cazuri se recoltează probe din serile de produse medicinale veterinar respective și se trimit la ICPBMV pentru testare.

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

DSVSA transmite rezultatele controlului la DPMVNA din cadrul ANSVSA.

- ⁽³⁾ 1. Controlul calității produselor medicinale veterinară se realizează pe baza Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinară comercializate în România, întocmit de către ICBMV care are ca scop îmbunătățirea sănătății a animalelor, precum și asigurarea faptului că produsele medicinale veterinară aflate pe piață sunt produse de calitate.
2. Obiectivele controlului produselor medicinale veterinară derivă din cerințele legale și sunt următoarele:
- supravegherea calității produselor medicinale veterinară plasate pe piață;
 - verificarea conformității produselor medicinale veterinară plasate pe piață cu specificațiile autorizate;
 - verificarea calității produsului finit pe întreg lanțul de distribuție (depozite, farmacii, puncte farmaceutice etc.), pe întreaga perioadă de valabilitate autorizată;
 - asigurarea că metodele de control sunt corespunzătoare;
 - investigarea, când este cazul, a defectelor de calitate suspicioane.
3. În sensul prezentelor norme metodologice, termenii și expresia de mai jos au următoarele semnificații:
- Risc - posibilitatea de apariție a unui defect de calitate cătă și severitatea urmărilor acestui posibil defect la un produs medicinal vizat;
- Incidență - posibilitatea ca un produs medicinal vizat să aibă 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 veterinară comercializate în România se desfășoară în 4 etape:
- Selectarea produselor medicinale și întocmirea Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinară comercializate în România;
 - Prelevarea de pe întreg lanțul de distribuție a produselor medicinale veterinară selectate;
 - Testarea produselor medicinale veterinară;
 - Raportarea rezultatelor obținute.

a) Selectarea produselor medicinale și întocmirea Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinară comercializate în România

Selectarea inițială a produselor medicinale autorizate și includerea lor în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinară 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 sanitatără aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările ulterioare, precum și a produselor imunologice veterinară 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 veterinară comercializate în România se face pe baza analizei riscului, astfel încât toate produsurile medicinale veterinară 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 veterinară comercializate în România va fi constituit din trei capitele, 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 procedura 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 împărțiti 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: incidentă, expunere și efecte nocive.

b) Prelevarea produselor medicinale veterinar

Specialiștii desemnați din cadrul ICBMV și/sau inspectorii autoritații sanită - veterinar și pentru siguranța alimentelor desemnați din cadrul DSVSA recoltează/prelevează probe de produse medicinale veterinarne de pe întreg lanțul de distribuție al produselor medicinale veterinare conform Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinarne 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 Farmacopeea Europeană sau pe baza altor metode validate conform cerințelor europene aplicabile Laboratoarelor oficiale de control pentru medicamente, elaborate de către Directoratul European pentru Calitatea Medicamentelor (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 elabarat.

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 aprobată 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 inspecților și dosarele de fabricație ale produsului.

| Factor | Factori asociati incidentei | Opțiuni de notare |
|--------|---------------------------------------|-------------------|
| A | Produs medicinal generic sau original | 0,2 |
| B | Producător cu stabilitate sensibilă | 0, 2 |
| C | Complexitatea calității unui produs | 0,1,2 |
| D | Produs recent autorizat | 0,1, |

| | | |
|------------------------|--|---------------|
| E | <i>Sursele materiei prime</i> | 0,2 |
| F | <i>Modificare recentă la specificații</i> | 0,1 |
| G | <i>Un loc nou de fabricare sau un nou producător</i> | 0,1,2 |
| H | <i>Conchiziile inspectiilor BPF</i> | 0,1,2 |
| I | <i>Retrageri după piată a unui produs recent</i> | 0,1,2 |
| J | <i>Nr. părților implicate în producția MP și PMV</i> | 0,1 |
| TOTAL INCIDENTĂ | | 0 - 17 |

| Factori asociati expunerii | | |
|-----------------------------------|--|--------------|
| K | <i>Gradul de distribuție al produsului</i> | 0,1,2 |
| L | <i>Circumstanțe economice speciale</i> | 0,2 |
| TOTAL EXPUNERE | | 0 - 4 |

| Factori asociati efectelor secundare adverse | | |
|---|--|--------------|
| M | <i>Cale de administrare</i> | 0,1 |
| N | <i>Indicații terapeutice limitate</i> | 0,1,2 |
| O | <i>Pericol asupra vietii în caz de deviere a dozei</i> | 0,2 |
| P | <i>Tratament de lungă durată</i> | 0,1, |
| Q | <i>Populație întă vulnerabilă</i> | 0,1, |
| R | <i>Impuritate toxică</i> | 0,2 |
| TOTAL EFECTE SECUNDARE | | 0 - 9 |

Model 1 D = incidentă + expunere + efecte secundare

Model 2 D = (incidentă + expunere) x efecte secundare

Model 3 D = incidentă x expunere x efecte secundare

A, B, C, D, K, L, M, N, O, P, Q : Factori de risc obligatorii în atribuirea riscului
E, F, G, H, I, J, R : Factori de risc suplimentari în atribuirea riscului

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 protocolelor 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 comună cu privire la produsele medicamentoase veterinare – Official Batch Protocol Review (OBPR), respectiv art. 85 din Norma sanitată veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, și cuprinde următoarele etape:

- a) ICBMV informează deținătorii autorizațiilor de comercializare că produsele medicinale veterinare imunologice vor fi supuse procedurii de eliberare oficială a serilor prin evaluarea protocolelor de producție și control;
- 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 în vederea eliberării oficiale a serilor;
- d) Evaluarea de către ICBMV a documentelor înaintate;
- e) Eliberarea certificatului și înștiințarea DAC și ANSVSA;
- f) 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 definește 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 raportelor 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 veterinară imunologică pe baza evaluării protocoalelor de producție și control pentru toate serile de vaccinuri inactivate contra răbiei și vaccinuri inactivate contra ruijetului.

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).

(5) 1. Eliberarea oficială a serilor de produse medicinale veterinară imunologică se realizează în baza testării de laborator, conform prevederilor art. 86 din Norma sanităă 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 veterinară imunologică vor fi supuse procedurii de eliberare oficială 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 din seria care urmează să fie comercializată în România, în vederea eliberării oficiale a serilor;
 - d) Testarea produsului de către ICBMV și esanțioane relevante din seră care urmează să fie comercializată în România, în vederea eliberării oficiale a serilor;
 - 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 raportelor 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 raportelor 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 veterinară imunologică în baza testării de laborator pentru toate serile de vaccinuri VII contra răbiei și vaccinuri VII contra pseudopestei aviare.
5. Procedura administrativă pentru implementarea armonizată a prevederilor art. 86 din Norma sanităă veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, în scopul eliberării oficiale a serilor de produse medicinale veterinară imunologică prin controlul de laborator și ghidurile de testare specifice, pentru care ICBMV efectuează eliberarea oficială a seriei prin control de laborator sunt poste informare pe site-ul ICBMV (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

SECTIUNEA 1
DEPISTAREA PRINCIPALILOR AGENȚII ZOONOTICI LA ANIMALE ȘI ÎN ALIMENTE DE ORIGINE ANIMALĂ

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|---|---|
| 1 | 2 | <p>I. ANIMALE VII Bovinele, ovinele, caprinele, porcinele și leporidele se supun inspecției ante mortem în unități de către autorizate sanitari - veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalului auxiliar oficial.</p> <p>BRUCELOZA*</p> | <p>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, porcinele, leporidele Supraveghere de laborator pentru specii receptive - a se vedea prevederile Capitoului I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. CARNE și ORGANE Se recoltează organe în următoarele cazuri:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) de la animalele reacționate pozitiv, dubioase sau neconcluzante la testele pentru Brucella; b) de la animalele sacrificiate la abator, probele provenite de la carcase cu leziuni suspecte de bruceloză. <p>III. MĂSURI</p> <p>1. În cazul în care animalele prezintă o reacție pozitivă sau neconcluzentă la un test de depistare a brucelozei sau în cazul care există alte motive pentru suspectarea unei infecții, acestea trebuie să fie sacrificiate 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 inspectia post-mortem a permis punerea în evidență a unei bruceloze acute trebuie să fie declarată impropriă pentru consumul uman.</p> <p>3. Mamele, tractusul genital și săngele care provin de la animalele la care a fost</p> |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** | |
|----------|-------------------|--|--|---|
| | | | 3 | 4 |
| 1 | III. LAPTE | <p>I. ANIMALE VII Bovinele, ovinele, porcinele și păsările se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitat - veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE</p> <p>1. Inspectia post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitat - veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2.</p> | <p>depistată o reacție pozitivă sau neconcludentă la un test de depistare a brucelozei trebuie să fie declarate improprii pentru consum 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 bruceloză nu va fi utilizat pentru consum uman.</p> <p>I. ANIMALE VII - bovine, ovine, porcine, păsări.</p> <p>Supraveghere de laborator pentru speciile receptive - a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. CARNE</p> <p>Recoltarea de probe de carne de pasăre (carne tranșată/porțională, 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 direcțiilor sanitat - 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 IIISPV, și în cadrul laboratoarelor sanitat - 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 IIISPV.</p> <p>III. MĂSURI</p> <p>Tăiera 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"> Carnea și organele vor fi supuse tratamentului termic ținând cont de a fi consumate, nefiind supuse restricțiilor sanitare veterinar. Notificarea fermelor furnizoare asupra rezultatelor pozitive obținute în urma examenelor de laborator, în vederea elaborării și aplicării de către fermierii a unui Plan de măsuri care să conducea infecției în ferme. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe: <ul style="list-style-type: none"> a) programul HACCP și în mod special formulele de tratament termic în toate unitățile de procesare carne pasăre, carne roșie, lapte, peste, moluște; b) evitarea contaminării carcaselor cu fecale în abatoarele de bovine, ovine și porcine; c) respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucișate în toate unitățile de procesare și alimentație publică; d) evitarea contaminării prin manipularea de către personalul angajat a alimentelor gata preparate pentru consum în unitățile de alimentație publică. | |
| | | CAMPYLOBACTERIOZA* | | |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|--|--|
| 1 | 2 | 3 | <p>Conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară referitoare la monitorizarea zoonozelor și agentilor zoonotici, cu modificările și completările ulterioare, la tulipinile 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 agenti zoonotici, în măsură în care aceștia prezintă un risc pentru sănătatea publică.</p> <p>Tulpinile de <i>Campylobacter</i> trebuie trimise la IIISPV pentru confirmare și colecție.</p> |
| 3. | | <p>I. ANIMALE VII</p> <p>Animalele din speciiile pentru consum uman se supun inspecției ante - mortem în unități de tâiere autorizate sanitat-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE ȘI ORGANE</p> <p>Inspeția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tâiere autorizate sanitat-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>ECHINOCOCOZA* (HIDATIDOZA)</p> | <p>I. ANIMALE VII</p> <p>A se vedea prevederile prezentului capitol.</p> <p>II. CARNE ȘI ORGANE</p> <p>Se examinează ficare carcăsa și organele de bovine, porcine, ovine, caprine, ecvine și cervide destinate consumului uman.</p> <p>III. MĂSURI GENERALE</p> <p>Interzicerea prezenței cāimilor în abatoare și ferme.</p> <p>IV. MĂSURI SPECIFICE</p> <p>Carnea și organele infestate se supun următoarelor măsuri:</p> <ol style="list-style-type: none"> Carnea și organele infestate și se îndepărtează în condiții de siguranță; Se recoltează fragmente de organe cu modificări chirurgice 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 Echinococcus (examen parazitologic și morfopatologic); probele pozitive pentru genul Echinococcus se transmet la Laboratorul Național de Referință - LNR pentru Echinococcus din cadrul IDSA pentru identificarea speciei. Grăsimerea se dă în consum fără restricții; Interzicerea recuperării organelor parazitate pentru folosirea în alimentația carnivorelor. |
| | | <p>I. ANIMALE VII</p> <p>Bovine, ovine, caprinele și porcinele se supun inspecției ante - mortem în unități de tâiere autorizate sanitat-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către</p> <p>LISTERIOZA*</p> | <p>I. ANIMALE VII - bovine, ovine, caprine, porcine</p> <p>Supraveghere prin examene de laborator - a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. a) La animalele suspecte</p> <p>În caz de suspiciune se recoltează probe: capul întreg sau creierul, os lung și portuni de ficat; probele se examinează prin inoculație pe mediu 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 conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|---|---|
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| | | <p>II. b) Produse din carne, produse lactate, pește și produse din pescuit, alte categorii de alimente introduse pe piata și aflate în perioada de valabilitate:</p> <p>II. CARNE, PRODUSE DIN CARNE, PRODUSE LACTATE, PEȘTE SI PRODUSE DIN PESCUIT</p> <p>1. Inspectia post - mortem se efectuează în unități de către autorizate sanitat-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 IIISPV.</p> | <p>II. b) Produse din carne, produse lactate, pește și produse din pescuit, alte categorii de alimente introduse pe piata și aflate în perioada de valabilitate:</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 produsele 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 IIISPV.</p> <p>III. MĂSURI</p> <ol style="list-style-type: none"> În cazul confirmării bolii, carne, organele și grăsimea, care nu prezintă modificări senzoriale se dirijează pentru prelucrare în produse supuse tratamentului termic. În cazul depistării <i>L. monocytogenes</i> în probele de alimente de origine animală introduse pe piata și aflate în perioada de conservare, 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 măsură de reținere oficială și retragerea de la consumul uman. În toate cazurile în care, la examenul microbiologic, s-a decelat prezența <i>L. monocytogenes</i> în probele de alimente de origine animală introduse pe piata și aflate în perioada de conservare, 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. Tulpinile de <i>L. monocytogenes</i> izolate din produsele alimentare de origine animală introduse pe piata și aflate în perioada de conservare, se trimit la IIISPV pentru confirmare. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe: <ol style="list-style-type: none"> 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, lăptă, pește, moluște; Respectarea măsurilor de preventie 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, Alimentele cu termen lung de valabilitate să fie depozitate la temperatură de refrigerare (brânzeturi cu pasta moale, produse din carne tip paté și produse din carne feliate, produse din carne sau pește ambalate sub vid); Prelevarea de teste de sanitație de pe suprafețele cu care vin în contact alimentele, |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** | |
|----------|-------|-----------------------------------|---|--|
| | | | 3 | 4 |
| 1 | | | <p>din zonele de prelucrare și din echipamentul folosit, în cadrul Programului de autocontrol în unitățile de procesare carne pasăre, carne roșie, lăptă, pește, moluște, precum și în unitățile de alimentație publică;</p> <p>e) Recoltarea de probe de apă potabilă și gheată utilizată în procesare, unde este cazul, în cadrul Programului de autocontrol în unitățile de procesare carne pasăre, carne roșie, lăptă, 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>I. ANIMALE VII (bovine, ovine, caprine, porcine, cabaline, lagomorfe, păsări): 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>II. CARNE și ORGANE COMESTIBILE 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>A. Recoltarea de probe de carne tocata, carne preparata, produse din carne introduse pe piata și aflate in perioada de conservare, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de siguranță a alimentelor</p> <p>B. Recoltarea de probe din abatoare, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de igienă a procesului tehnologic</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>CARNE și SUBPRODUSE COMESTIBILE</p> <p>SALMONELOZA*</p> <p>1. Inspectia post - mortem a carcaserelor și organelor, precum și recoltarea de probe se efectuează în abatoare autorizate sanitat-veterinar, de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2. Verificarea și recoltarea de probe include și sălile de transare sau unitățile de transare și reambalare a cărmii roșii și a cărmii de pasăre, precum și depozitele</p> <p>1. De la carcasele de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline se recoltează probe de pe suprafața carcaserelor de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline, prin metoda nedistructivă, cu ajutorul buretilor 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 gâtului, 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. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|---|---|
| 1 | 2 | <p>3 destinate pentru aceste cărnuri.</p> <p>3. Recoltarea de probe de piele, din zona gâtului, de la carcase de pasăre, de către medici veterinari oficiali, de la nivelul abatoarelor, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i>, conform programului specific elaborat de ANSVSA.</p> | <p>III. MĂSURI:</p> <p>A. În cazul identificării <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de siguranță a alimentelor, în probele de alimente de origine animală vor fi aplicate următoarele măsuri:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. În cazul depistării <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, se vor dispune măsuri de reținere oficială și retragerea de la consumul uman. 2. În cazul depistării altor serotipuri de <i>Salmonella spp.</i>, 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, carne și organele vor fi supuse tratamentului termic înainte de a fi consumate, nefind supuse restricțiilor sanitare veterinare. 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, sub pct. 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. 4. În cazul obținerii unor rezultate nesatisfăcătoare, ca urmare a depistării altor serotipuri de <i>Salmonella spp.</i>, 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, sub pct. 8, 9, 10, 11, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 22 și 23 din prezentul capitol, pot fi puse în consum uman numai acelte 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 sanitată veterinară și consecutiv efectuări unui control microbiologic pentru fiecare șarjă de fabricație care să ateste că acestea sunt corespunzătoare microbiologic. <p>IV. ALIMENTE DE ORIGINE ANIMALĂ</p> <p>Alimentele de origine animală sunt supuse analizelor de laborator pentru <i>Salmonella</i>, conform legislației în vigoare</p> <p>B. În cazul obținerii unor rezultate necorespunzătoare, cu privire la <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de igienă a procesului tehnologic</p> <p>I. În cazul obținerii unor rezultate necorespunzătoare, cu privire la <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de igienă a procesului tehnologic, la nivelul abatoarelor</p> |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|--|--|
| 1 | 2 | <p>3 - a se vedea Secțiunile 1, 2, 3 și 4 din prezentul capitol.</p> <p>V. HRANA ANIMALĂ (Furaje) – a se vedea Secțiunea 9 din prezentul capitol</p> | <p>ungulate domestice, vor fi aplicate următoarele măsuri:</p> <p>1. În cazul obținerii unor rezultate nesatisfăcătoare cu privire la depistarea <i>Salmonella spp., indiferent de serotip</i> în probele de pe suprafața carcaselor de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaîne, 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> <ul style="list-style-type: none"> a) se vor aplica măsuri de îmbunătățire a condițiilor de igienă la nivelul abatoarelor; b) revizuirea procedurilor bazate pe principiile HACCP; c) îmbunătățirea condițiilor de igienă și biosecuritate în exploatațiile de origine a animalelor; d) carne și organele provenite de la carcasele de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaîne 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 sanitari - veterinar. <p>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:</p> <p>1. În cazul obținerii unor rezultate nesatisfăcătoare cu privire la depistarea <i>Salmonella spp., indiferent de serotip</i> în probele de pielea gătului, 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> <ul style="list-style-type: none"> a) se vor aplica măsuri de îmbunătățire a condițiilor de igienă la nivelul abatoarelor; b) revizuirea procedurilor bazate pe principiile HACCP; c) îmbunătățirea condițiilor de igienă și biosecuritate în exploatațiile de origine a pasărilor; d) carne 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 veterinar. e) în cazul loturilor de pasări (broileri și curcani), destinate abatorizării, care provin din efective de pasări în care a fost detectată 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 gătului de la carcasele de pasări după râcire, conform procedurii elaborate de către ANSVSA, probe care vor fi trimise la laborator pentru efectuarea analizelor în vederea decesării <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. typhimurium</i>. <p>2. Este obligatorie menționarea, în documentul ce cuprinde informațiile privind lanțul alimentar la pasări, 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 conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|-----------------------------------|---|
| 1 | 2 | 3 | <p>C. În cazul suspicionări sau identificării <i>Salmonella spp.</i> în ouăle de consum vor fi aplicate următoarele măsuri:</p> <p>a) ouăle provenite din efective cu statut veterinar necunoscut sau care sunt suspicionate a fi contaminante/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 Capitolului 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 toxinfecție 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 suspicionate de a fi infectate/care sunt infectate cu <i>Salmonella spp.</i>:</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 Salmonella.</p> <p>D. În toate cazurile în care a fost depistată prezența <i>Salmonella spp.</i> de către DSVSA, în produsele alimentare de origine animală, destinate consumului uman, tupina izolată se va trimite la IISPV, pentru confirmare și tipizare.</p> <p>E. Abatoarele de ungulate domestice și de păsări au obligația de a notifica fermele/exploatările 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 fermierii a unui Plan de măsuri care să conducă la reducerea prevalenței Salmonella spp. în ferme.</p> <p>F. 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 piață, 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 conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|--|--|
| 1 | 2 | <p>I. ANIMALE VII</p> <p>Animalele tăiate pentru consum uman, respectiv porci domestici, mistreți, urși, cabaline și alte specii receptive, trebuie examineate la tăiere pentru <i>Trichinella spp.</i></p> <p>II. CARNE</p> <p>1. Carnea proaspătă provenită de la speciile de animale receptive 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 detin certificat de instruire valid.</p> <p>III. TRICHINELOZA*</p> <p>6.</p> | <p>I. ANIMALE VII - porci domestici, mistreți, urși, cabaline și alte specii receptive</p> <p>Supraveghere prin exame de laborator pentru speciile receptive – a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p>II.CARNE</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> <ol style="list-style-type: none"> 1. Metoda digestiei: <ol style="list-style-type: none"> a) metoda digestiei eșantioanelor combineate/colective, utilizând un agitator magnetic – metoda de referință; b) metoda digestiei eșantioanelor combineate/colective cu asistență mecanică: <ol style="list-style-type: none"> i) tehnică sedimentării- metoda echivalentă; ii) tehnică de izolare prin filtrare-metoda echivalentă. c) metoda de digestie automată pentru eșantioane combinate/colective până la 35g – metoda echivalentă. 2. Examen trichineloscopic direct prin compresie pe lama în condițiile prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 2075/2005, cu amendamentele ulterioare, se realizează numai pentru porcii crescuți și sacrificiați la nivelul gospodăriilor în vederea consumului propriu, precum și pentru vanatul salbatic destinat consumului propriu. <p>III. MĂSURI</p> <ol style="list-style-type: none"> a) Carnea de la animalele la care a fost diagnosticată <i>Trichinella spp.</i> prin unul din metodele menionate se declară impropriu consumului uman. b) DSVSA vor lua măsuri pentru interzicerea punerii pe piață a cărmii la care a fost depistată <i>Trichinella, vor dispune distrugerea acestora, vor iniția investigații epidemiologice în vederea identificării fermei și a eliminării surselor.</i> c) În situația în care se constată că produsele din carne, carneala preparată și carneatacă cu origine necunoscută, care au stat la baza declansării unor episoade de trichineloză la om, DSVSA au obligația ca în timpul investigațiilor din cadrul anchetei epidemiologice să recolțeze și să examineze toate probele suspecte. d) Toate eșantioanele pozitive sunt trimise la LNR din cadrul IIISPV pentru a fi identificate speciile de <i>Trichinella</i> în cauză. |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită 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> <ul style="list-style-type: none"> a) un program de control al testelor utilizate pentru decelarea <i>Trichinella spp.;</i> b) o evaluare periodică a procedurilor de testare, înregistrare și analiză utilizate în laborator. <p>4. Examenul pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> se efectuează în cadrul instituțiilor naționale de referință, la LSVSA din cadrul DSVSA, în circumscriptiile sanitare - veterinar și pentru siguranța alimentelor, în unitățile medicale veterinare de asistență care îndeplinesc condițiile minime stabile de către Colegiul Medicilor Veterinari, în laboratoarele special amenajate și dotate pentru decelarea trichinei din</p> | |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită 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 vânăt sălbatic.</p> <p>5. Contravaloarea examenelor pentru decelarea trichinei se va achita în conformitate cu prevederile legale în vigoare.</p> <p>7.</p> | <p>I. ANIMALE VII - bovine, caprine, porcine, leporidele și vânătul sălbatic:</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>II. CARNE și ORGANE</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 inspectia post - mortem nu se constată leziuni, se vor recolta următorii ganglioni limfatici:</p> <ul style="list-style-type: none"> 1. submaxilari, retrofaringieni, bronhici; 2. mediastinali, eventual și mezoenterici, dacă sunt măriți în volum, portali și retromatari. <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 limfonodului aferentii.</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>III. MĂSURI</p> <p>a) În cazul în care animalele prezintă o reacție pozitivă sau neconcluzentă la tuberculina sau în cazul care există alte motive pentru suspectarea unei infecții,</p> <p>1. În care nu s-au semne clinice constatat</p> |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** | |
|----------|---------------------------------------|-----------------------------------|--|--|
| | | | | 4 |
| 1 | 2 | 3 | <p>specifice la examenul ante mortem, animalele se dirijează la căiere în condiții normale, în caz contrar animalele se dirijează la căiere în partidă separată.</p> | <p>a) acestea trebuie să fie sacrificiate 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) Sanctiunile de abator la carne și organele manifestelor se aplică în funcție de localizare și extinderea leziunilor și în conformitate cu prevederile normelor sanitare veterinare în vigoare;</p> <p>c) Toată carne care provine de la animale la care inspecția post-mortem a permis punerea în evidență a unor lezuni tuberculoase în mai multe organe sau părți ale carcasei trebuie să fie declarată impropriă pentru consumul uman;</p> <p>d) În cazul în care a fost evidentiată o leziune tuberculoasă în ganglionii limfatici ai aceluiasi organ sau în aceeași parte a carcasei, numai organul afectat sau această parte a carcasei și ganglionii limfatici asociati trebuie să fie declarata impropriă pentru consumul uman.</p> |
| | | | III. LAPTE CRUD | MĂSURI |
| | | | A) În exploatațiile de animale producătoare de lapte. | LAPTE CRUD |
| | | | B) În unități de procesare a laptelui supuse autorizației și/sau înregistrării sanitare veterinare. | <p>A.1. Laptile 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. Laptile provenit de la animalele care nu prezintă semne clinice de boală și nu au dat reacții pozitive la teste 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. Laptile provenit de la vacile cu reacții pozitive sau dubioase la TU (în perioadă de 42 zile până la efectuarea TCS) nu va fi receptionat și admis la procesare în unitățile supuse înregistrării sanitare veterinare (centrelle de prelucrare a laptelui) și în unitățile de procesare autorizate sanită-veterinar.</p> <p>B.2. Laptile provenit de la animalele care nu prezintă semne clinice de boală și nu au dat reacții pozitive la teste de tuberculinare, provenite din exploatații care nu sunt oficial libere de tuberculoză, poate fi receptionat 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 | I. ANIMALE VII (bovine) | Supraveghere prin examene de laborator - a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1. |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|--|---|--|
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| 1 | unități de tâiere autorizate sanitari-veterinari, de către medici veterinarii oficiali sau de către personalului auxiliar oficial. | <p>II. CARNE</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 medici veterinarii oficiali, din abatoare, conform programului specific pentru monitorizarea prevalenței <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC), elaborat de ANSVSA.</p> <p>8.</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 veterinarii oficiali din abatoare, iar analiza acestora se efectuează în cadrul IIISPV, conform programului specific elaborat de ANSVSA.</p> <p>2. Se recoltează probe de carne tocată de bovine și ovine, probe de carne tocată 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 veterinarii oficiali din cadrul DSVSA și analiza acestora se efectuează în cadrul IIISPV, conform programului specific elaborat de către ANSVSA.</p> <p>Tulpinile de <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC) trebuie stocate la IIISPV pentru confirmare și colecție.</p> <p>III. MĂSURI</p> <p>Carne</p> <p>1. În cazul izolării <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC) în probele recolțate de pe suprafața carcaselor de bovine și ovine, la nivelul abatorelor, carne și organele vor fi supuse tratamentului termic înainte de a fi consumate, nefind supuse restricțiilor sanitare veterinare.</p> <p>În 2. În cazul izolării <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC), carne tocată de bovine și ovine, carne tocată tocată amestec, care conține carne de bovine și/sau ovine, precum și carne 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 conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|---|--|
| 1 | 2 | 3 | <p>III. LAPTE CRUD</p> <p>b) evitarea contaminării carcaserelor cu fecale în abatoarele de bovine, ovine și caprine;</p> <p>c) respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încruzișate 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>IV. LAPTE</p> <p>Respectarea igienei mulsului.</p> |
| 9. | | <p>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, ecvinele, vânătul sălbatic</p> <p>Supraveghere – a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. CARNE ȘI ORGANE</p> <p>Se preleveză capul întreg pentru examen virusologic, inclusiv bioprobă și histologic. Diagnostic diferențial EST, Aujeszky și Listeria, conform Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p>III. MĂSURI</p> <p>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 intregime;</p> <p>b) În cazul în care animalele au fost lăiate 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> | <p>II. CARCASE</p> <p>Inspeția post - mortem a carcaserelor precum și recoltarea de probe se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitat-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>III. CARNE ȘI ORGANE</p> <p>În caz de suspiciune se recoltează probe din lăturile de produse de origine animală. Determinarea prezenței toxinei botulinice în probe se face prin bioprobă pe șoareci și testele imunologice ELISA, RIA.</p> |
| | | <p>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, porcinele și leporidele</p> <p>Supraveghere specii receptive - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. CARNE, ORGANE ȘI PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ</p> <p>În caz de suspiciune se recoltează probe din lăturile de produse de origine animală. Determinarea prezenței toxinei botulinice în probe se face prin bioprobă pe șoareci și testele imunologice ELISA, RIA.</p> | <p>IV. BOTULISMUL **</p> <p>Bovinele, ovinele, caprinele, porcinele și leporidele se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitat-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|--|---|---|
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| 10. | II. CARNE și ORGANE - bovine, ovine, caprine, porcine și leporide | <p>III. MĂSURI</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. În cazul în care este diagnosticată boala, carne se declară impropriu consumului uman; 2. În cazul în care se identifică prezența toxinei botulinice în produse de origine animală, acestea se distrug; 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 toxină botulinică, în alimente de origine animală sau furaje, în vederea luării măsurilor preventive, precum și de a efectua investigațiile epidemiologice pentru a elibera sursa de infecție sau contaminare; 4. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe: <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, lăptă, peste;</p> <p>b) respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucisate în toate unitățile de procesare, alimentație publică;</p> <p>c) identificarea și eliminarea conservelor și semiconservelor bombrate sau alte defecți fizice, cu modificări senzoriale ca urmare a controlului oficial în unitățile de procesare, depozitare și comercializare.</p> <p>III. Produse din carne, lăptă, peste sau produse compuse în recipienti ermetici inchisi</p> <p>Controlul organoleptic al recipientilor în vederea identificării eventualelor modificări ulterioare obținerei, verificarea închiderii acestora, termostatarea, de către medicii veteriniari oficiali.</p> <p>Controlul modului în care sunt respectați și monitorizați parametrii de tratament termic etc., de către medicii veteriniari oficiali.</p> | |
| 11. | LEPTOSPIROZA ** | <p>I. ANIMALE VII</p> <p>Bovinele, cabalinele și porcinele se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitari-veterinar, de către medicii</p> | <p>I. ANIMALE VII -bovine, porcine, cabaline</p> <p>Supraveghere serologică prin examine de laborator - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>Se prelvezează porțiuni de rinichi și ficat de la animalele tăiate;</p> <p>III. MĂSURI</p> <p>1. Carnea și organele:</p> |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|--|---|--|
| 1 | 2 | 3 | <p>4</p> <p>veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>Inspecția post - mortem a carcaserelor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitătii-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>III. LAPTELE</p> <p>Inspecția post - mortem a carcaserelor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitătii-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>IV. ANIMALE VII</p> <p>Porcinele, ovinele, cabalinele și păsările se supun examenului ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitătii-veterinar de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>V. porcine, ovine, cabaline:</p> <p>(alta decât cea produsă de Mycobacterium bovis)</p> <p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>II. CARNE și ORGANE</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 prezenței lezunilor degenerative numai în ficat și a examenului bacteriologic pozitiv;</p> <p>c) Grăsimarea se dă în consum după topire, iar glandele endocrine și săngele se confisca;</p> <p>d) Pieile se prelucrează prin sărare uscată și se livrează după 14 zile.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/monitorizare/recoltare de probe:</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 carcaserelor cu excreții de la speciile receptive prin utilizarea de tehnici de tăiere și inspecție adecvate care includ protejarea vezichii urinare și a rinichilor;</p> <p>c) Îndepărțarea și eliminarea în condiții de siguranță a excrețiilor provenite de la speciile receptive;</p> <p>d) Evitarea contaminării surseielor de apă potabilă cu excreții provenite de la speciile receptive;</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>3. Laptele:</p> <p>a) Respectarea igienei mulsului;</p> <p>b) Evitarea contaminării cu excreții provenite de la animalele receptive.</p> |
| 12. | TUBERCULOZA** (alta decât cea produsă de Mycobacterium bovis) | <p>I. ANIMALE VII</p> <p>Porcinele, ovinele, cabalinele și păsările se supun examenului ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitătii-veterinar de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>V. porcine, ovine, cabaline:</p> <p>(a) în cazul suspiciunii de TBC se recoltează probe de organe cu lezuni și gangioni 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 lezuni.</p> <p>2. păsări: în caz de suspiciune se recoltează carcase întregi și organe cu lezuni (ficat, splină).</p> | <p>IV. ANIMALE VII - porcine, ovine, cabaline, păsări</p> <p>Supraveghere – a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>V. porcine, ovine, cabaline:</p> <p>(a) în cazul suspiciunii de TBC se recoltează probe de organe cu lezuni și gangioni 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 lezuni.</p> <p>2. păsări: în caz de suspiciune se recoltează carcase întregi și organe cu lezuni (ficat, splină).</p> |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|---|--|
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| | | <p>1. porcine, ovine, cabaline</p> <p>a) Inspectia post - mortem a carcaselor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitat-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>b) La inspectia 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>III. MĂSURI</p> <p>1. porcine, ovine, cabaline: 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>VI. păsări: Măsurile de abator pentru carne și organe se aplică în funcție de localizarea și extinderea leziunilor.</p> <p>Se declară împotriva consumului uman carcasele și organele în caz de:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) infecție generalizată; b) lezuni pe organe însoțite de cahexie și infiltratiu în musculatură. <p>În cazurile în care carcasa nu prezintă modificări, dar există lezuni pe organe se confisca organele cu lezuni, iar carneau se admite în consum după sterilizare prin fierbere.</p> <p>2. păsări</p> <p>Păsările se supun inspecției post - mortem individuale după tăiere, prin examinarea carcasei și organelor.</p> |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** |
|----------|-------|---|--|
| 1 | 2 | 3 | 4 |
| | | <p>I. ANIMALE VII</p> <p>Porcinele se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitari-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE</p> <p>1.Inspecția post - mortem a carcaserelor și organelor de porcine se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitari-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalului auxiliar oficial.</p> <p>YERSINIOZA **</p> | <p>I. ANIMALE VII - porcine:</p> <p>Supraveghere anatomo-patologică și de laborator - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. LA NIVELUL ABATOARELOR</p> <p>1. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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 cărnii de porc; b) prevenirea contaminării în abator prin utilizarea de tehnici de tăiere adecvate care includ protejarea rectului cu pungă de plastic; c) respectarea măsurilor de preventie 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; d) evitarea contaminării prin manipулarea de către personalul angajat a alimentelor gata preparate pentru consum în unitățile de alimentație publică. |
| 13. | | | <p>I. Înainte de prelucrare sau comercializare, loturile de pește, icrele și lăptii sunt supuse inspecției vizuale randomizate de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial în vederea depistării și îndepărțării parazitilor vizibili cu ochiul liber.</p> <p>II. MĂSURI</p> <p>Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probe modul în care se prelucrează peștele, icrele și lăptii:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) peștele parazitat sau părțile parazitate din acesta nu vor fi comercializate pentru consum uman; b) peștele întreg la care au fost evidențiate formațiuni parazitare doar la nivelul viscerelor și care pot fi îndepărțate în totalitate, se dirijează la procesare sub supraveghere sanitară veterinară într-o unitate autorizată sanită-veterinară care dispune |
| 14. | | <p>ANISAKIDOZA **</p> <p>ȘI ALTE PARAZITOZE LA PEȘTI</p> | <p>1. Fiecare lot de pește, icrele și lăptii se supun examenului prin inspecție vizuală.</p> <p>2. Se preleveză probe reprezentative din fiecare lot de pește, icre și lăpti.</p> |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** | |
|----------|-------|---|---|---|
| | | | 3 | 4 |
| 1. | | | <p>c) peștele întreg la care au fost evidențiate formațiuni parazitare la nivelul musculaturii sau la nivelul mușchilor și a viscerelor se declară impropriu pentru consum uman și nu se acceptă valorificarea acestuia pentru consumul uman.</p> | <p>I. ANIMALE VII - bovine, ovine și porcine Supravegherea prin examene de laborator - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1. II. CARNE ȘI ORGANE Se examinează fiecare carcăsa de bovine, ovine, porcine destinate consumului uman.</p> <p>III. MĂSURI</p> <p>1. Carnea și organele infestate trebuie să fie declarate improprii pentru consum uman, cu următoarele precizări:</p> <ol style="list-style-type: none"> în cazul infestației generalizate sau dacă musculatura prezintă modificări senzoriale carnei și organelor se declară improprii consumului uman; în cazul infestației localizate, porțiunile infestate se confisca, iar restul cărnii se poate pune în consum condiționat după tratament termic prin fierbere sau prin congelare, atunci când caracterele senzoriale ale cărnii, organelor și subproduselor sunt normale; grăsimile de porc se topește la 100°C după care se poate utiliza pentru consum; masa gastrointestinală se poate utiliza în procesare fără restricții, dacă nu prezintă chiști. <p>2. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/ monitorizare/recoltare de probă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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; respectarea programelor DDD în toate unitățile de procesare și alimentație publică; interzicerea prezenței căinilor în abatoare. |
| 15. | | <p>I. ANIMALE VII Bovine, ovine, caprine, cabaline și porcine se supun inspectiei ante mortem în unități de tăiere autorizate sanității-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>CISTICEROZA **</p> <p>1. Carnea proaspătă provenită de la animale receptive se supune inspectiei post-mortem imediat după tăiere.</p> <p>2. Inspectia post-mortem carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanității-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> | <p>I. ANIMALE VII Bovine, ovine, caprine, cabaline și porcine se supun inspectiei ante mortem în unități de tăiere autorizate sanității-veterinar, de</p> | <p>I. ANIMALE VII - bovine, ovine, caprine, cabaline, porcine: Supraveghere anatomico-patologică și de laborator pentru speciile receptive - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. MĂSURI:</p> <ol style="list-style-type: none"> animalele clinic sănătoase, provenind din loturi în care au existat cazuri de antrax, se dirijează la abator pentru sacrificare în partidă separată; |

| Nr. crt. | Boala | Strategia și conduită de execuție | Precizări tehnice*** | |
|----------|-------|--|---|---|
| | | | 3 | 4 |
| 16. | | <p>către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>Inspectia post - mortem a carcaserelor 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 suspiciează 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 carcasale contaminante trebuie distruse și îndepărțate 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 suspiciează 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 CONTROLELOR - COMUNICAREA REZULTATELOR

CONTROLELE:

- Medicul veterinar oficial trebuie să consemneze și să evaluateze rezultatele activităților din cadrul controlului.
- 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 pericliua 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 împotriva responsabil de supravegherea stării de sănătate a animalelor din exploatația de origine, operatorul din sectorul alimentar, DSVSA și după caz, fondul de vânătoare respectiv.
- c) În cazul în care animalele în cauză provin dintr-o creșătorie a unui alt stat membru al Uniunii Europene sau dintr-o țară terță, medicul veterinar oficial trebuie să informeze DSVSA.
- Rezultatele controalelor și testărilor vor fi monitorizate în bazele de date ale ANSVSA și DSVSA.
- 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 infectios, în conformitate cu legislația comunitară care se aplică.

SECȚIUNEA 2 - CONTROLUL OFICIAL ÎN UNITĂȚILE AUTORIZATE SANITAR-VETERINAR

| Nr. crt. | Categorie | UNITATEA | CONDUIȚA CONTROALELOR OFICIALE | | | | | | |
|---|---|---------------------------|---|--|--|---|---|--|--|
| | | | PRIN AUDIT, VERIFICARE SUPRAVEGHERE, MONITORIZARE | | PRIN RECOLTAREA DE PROBE PENTRU EXAMENE DE LABORATOR | | Precizări tehnice*, | | |
| I. AUDIT SI INCADRARE UNITATI PE GRUPE DE RISC**- medicii veterinari din cadrul Serviciului Catagrafie, Inregistrare, Evaluare, TRACES, sau si CSVSA | | Natura probei | | Frevența recoltării probelor pentru examenele prevăzute la Secțiunea 4 din prezentul capitol | | | | | |
| II. Supraveghere, inspecție - medicii veterinari oficiali din cadrul Serviciului/Birou Control Oficial Siguranta Alimentelor si medicii veterinari oficiali din cadrul unitatilor | | | | | | | | | |
| Categ. III | Categ. II | Categ. I | 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | |
| 1. | Unități cu activitate generală a) Depozit frigorific | I.Trimestrial | Semestrial | Anual | Producție depozitată care necesită regim termic | 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 | |
| | II. Lunar | Trimestrial | Semestrial | Anual | Produse alimentare de origine animală | O dată pe semestru 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 | |
| b) Unitate de reambalare | I. Trimestrial II. Lunar | Semestrial Trimestrial | Semestrial Semestrial | Anual | Produse alimentare de origine animală | O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse reambalate | O dată pe lună pentru fiecare categorie de produse | O dată pe an pentru fiecare categorie de produse | |
| c) Piață angro | I. Semestrial II. Săptămânal | Annual Lunar | 18 luni 1 | Trimestrial | Produse expuse la vânzare | O dată pe lună pentru fiecare categorie de produse. | O dată pe an pentru fiecare categorie de produse | O dată pe an pentru fiecare categorie de produse | |

| | | | | | | | | |
|----|-----------------------------|----------|-------------|------------|--|--|--|---|
| 2. | Carne de ungulate domestice | I. Lunar | Trimestrial | Semestrial | | | O dată pe semestru pentru fiecare categorie de organe comestibile destinață comercializării către consumatorul final, pe specii. | 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; |
| | | | | | | | O dată pe trimestru conform reglementărilo r Uniunii Europene în vigoare sau programelor specifice aplicate suplimentar în cazul unităților autorizate pentru export în țări terțe UE în vigoare sau specifică aplicate suplimentar în cazul unităților autorizate pentru export în țări terțe Secțiunii 1 pct. 5 și Secțiunii 4 lit. B din prezentul capitol. | O dată pe lună , conform reglementărilo r Uniunii Europene în vigoare, în baza programului specific elaborat de ANSVSA **** |

| | | | | |
|------------------------|-------------|------------|---|---|
| | | | | legislația comunitară, dar care sunt cuprinse în legislația națională; |
| | | | | c) obținerea de informații privind statusul microbiologic a unor alimente comercializate pe piață; |
| | | | | d) verificarea criteriilor de procesului prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și a sistemului de proceduri și programe implementate de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în vederea asigurării siguranței alimentelor (proceduri de bune practici de igienă și producție, program |
| | | | | |
| I. Lunar | Trimestrial | Semestrial | O dată pe semestru pentru fiecare categorie de carne transată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii. | O dată pe an pentru fiecare categorie de carne transată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii. |
| | | | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de carne transată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii. | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de carne transată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii. |
| | | | | |
| II. | Permanent | Permanent | Carne transată | |
| b) Unitate de transare | | | | |

| | | | | |
|----|--|-----------------------------|----------------------------------|---|
| | | | | 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 toxiinfeccii alimentare, reclamațiilor, sesizărilor; g) obținerea de informații cu privire la noi hazarde, |
| 3. | Carne de pasăre și de lagomorfe | I. Lunar a) Abator | Trimestrial II. 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. |
| | | II. Unitate de transfare | Trimestrial | O dată pe semestru pentru fiecare categorie de carne transfață destinată comercializării către consumatorul final, pe specii. |
| | | | Trimestrial | O dată pe trimestru, conform reglementării Uniei Europene în vigoare, în baza programului specific elaborat de ANSVSA *** |
| | | | Trimestrial | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de carne transfață destinată comercializării către consumatorul final, pe specii. |

| | | | | | | | | | | |
|---|---|--|---------------------------|--------------------------|--|---|---|--|---|---|
| 4. | Carne de vânat de crescătorie a) Abator | I. Lunar | Trimestrial | Semestrial | 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 | 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 sanitată veterinară locală va înscrie rezultatul controlului oficial și va argumenta scopul recoltării. |
| | | II. Permanent | Permanent | Permanent | | | | | | |
| b) Unitate de transare a cărnii de vânat de crescătorie | I. Lunar II. Permanent | Trimestrial Permanent | Semestrial Permanent | Carne tranșată | O dată pe trimestru pentru fiecare specie intrată la tranșare și o dată pe an din carne tranșată | O dată pe semestru pentru fiecare specie intrată la tranșare și o dată pe an din carne tranșată | O dată pe semestru pentru fiecare specie intrată la tranșare și o dată pe an din carne tranșată | O dată pe trimestru pentru fiecare specie intrată la tranșare și o dată pe an din carne tranșată | 3. Recoltarea de probe de către autoritatea sanitată 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 | |
| 5. | Carne de vânat salbatic | a) Unitate care manipulează carne de vânat salbatic b) Unitate de transare a cărnii de vânat salbatic | I. Lunar II. Permanent | Trimestrial Permanent | Semestrial Permanent | Produse finite fiecare categorie de produse. | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse. | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse. | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse. | O dată la 18 luni pentru fiecare specie și categorie de carne tranșată |
| 6. | Carne tocată, carne preparată și carne separată mecanic | I. Lunar II. Permanent | Trimestrial Săptămânal | Semestrial Lunar | Produse finite | Carne tranșată | O dată pe semestru pentru fiecare specie și categorie de carne tranșată | O dată pe semestru 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.</p> <p>În stabilirea strategiei de recoltare DSVSA trebuie să țină cont de următoarele principii de:</p> <ul style="list-style-type: none">a) recoltare randomizată și reprezentativă pentru lot;b) recoltare selectivă – când se adreseză unor categorii de alimente cu risc înalt (în baza informațiilor, investigațiilor și a experienței anterioare);c) recoltare în caz de suspiciune – care se bazează pe o analiză și o experiență privind lotul și circumstanțele recoltării (de exemplu, recoltarea efectuată ca parte a investigației în focarele de TIA, sau în |
|--|

| | | | | | |
|---------------------|----------|-------------|------------|----------------|-----------------------------|
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| b) Unitate de carne | I. Lunar | Trimestrial | Semestrial | Produse finite | O dată pe trimestru conform |
| | | | | | O dată pe an conform |

| | | | | | | |
|--------------------------------------|---------------------------|---|----------------------------|--|--|---|
| | II. Permanent | Săptămânal | Lunar | 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 | prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare |
| c) Unitate de carne separată mecanic | I. Lunar II. Permanent | Trimestrial Săptămânal | Semestrial Lunar | Producție finite O dată pe semestru pentru fiecare categorie de carne separată mecanic | O dată pe semestru conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | O dată la 18 luni pentru fiecare categorie de carne separată mecanic |
| 7. | Produse din carne | Unitate de procesare | I. Lunar II. Permanent | Trimestrial Permanent | Semestrial Semestrial Producție 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 an conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol și ale Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare |
| 8. | Moluște bivalve vii | a) Centru de colectare b) Centru de purificare | I. Lunar II. Săptămânal | Trimestrial Lunar | Semestrial Trimestria 1 Moluște bivalve vii Apă de contact | O dată pe an conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol |
| 9. | Pește și produse | a) Vas fabrică | II. Săptămânal | Trimistrial Anual | Semestrial Trimestria 1 Moluște bivalve vii Apă de contact | O dată pe an |
| | | | | | | O dată la 18 luni pe fiecare |

| | | | | | | | | |
|--|----------------------------------|---------------------|-----------------------|--|--|--|---|---|
| | | | | | | | | |
| din pescuit | | | | fiecare specie, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | specie, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | specie, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | specie, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | specie, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol |
| b) Vas congelator | Semestrial | Anual | La 18 luni | Pește și produse din pescuit congelate | O dată pe semestrul pe fiecare specie | O dată pe an pe fiecare specie | O dată la 18 luni pe fiecare specie | O dată la 18 luni pe fiecare specie |
| c) Unitate de produse proaspete din pescuit - cherhana | I. Trimestrial II. Săptămânal | Semestrial Lunar | Anual Trimestria 1 | Pește și produse din pescuit Producție proaspete din pescuit | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse din pescuit obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | O dată pe semestrul pentru fiecare categorie de produse din pescuit obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | O dată pe an pentru fiecare categorie de produse din pescuit obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | O dată pe an pentru fiecare categorie de produse din pescuit obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol |
| d) Unitate de procesare a produselor din pescuit | I. Lunar II. Săptămânal | Trimestrial | Semestrial | Materii prime | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie | O dată pe semestrul pentru fiecare categorie | O dată pe an pentru fiecare categorie | O dată pe an pentru fiecare categorie |
| e) Centru de | I. | Semestrial | Anual | Pește și produse | O dată pe | O dată pe | O dată pe an | O dată pe an |

| | | | | | | |
|--|---|-----------------------------|---------------------------|--|--|---|
| | colectare a peștelui | Trimestrial | din pescuit | trimestru pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | semestru pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol |
| f) Fermă de acvacultură cu centru de colectare a peștelui integrat | I. Trimestrial | Semestrial | Anual | Pește și produse din pescuit | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol | O dată pe an pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol |
| g) Piață de licitație | I. Trimestrial II. Lunar | Semestrial Trimestrial | Anual | Produse valorificate | O dată semestru de la 1% dintre comercianți | O dată an de la 1% dintre comercianți |
| 10. Lapte crud și produse din lapte | a) Centru de colectare a laptei materie primă | I. Trimestrial II. Lunar | Semestrial Trimestrial | Anual | Lapte crud materie primă | Două prelevări pe luna pentru calcul mediei geometrice în perioada martie aprilie, august septembrie, octombrie noiembrie |
| | | | | | | Două prelevări pe luna pentru calcul mediei geometrice în perioada august septembrie, octombrie noiembrie |

| | | | | | | | | |
|-----|--|---|----------------------------------|--|--|--|---|---|
| | b) Unitate de procesare a lăptelui materie primă | I. Trimestrial II. Permanent Săptămânal | Semestrial Lunar | Anual Produse finite Lapte pasteurizat pentru determinarea fosfatazei alcaline | Lapte crud de vacă | O dată pe lună înainte de procesare | O dată pe trimestru înainte de procesare | O dată pe trimestru înainte de procesare |
| | c) Unitate de procesare a produselor lactate | I. Trimestrial II. Săptămânal | Semestrial Lunar | Anual Semestrial | Materie primă intrată la procesare, inclusiv lapte pasteurizat, produse finite | O dată pe lună pentru fiecare categorie în parte | O dată pe trimestru pentru fiecare categorie în parte | O dată pe semestru pentru fiecare categorie în parte |
| 11. | Ouă și produse din ouă | a) Centru de ambalare a ouălor b) Unitate pentru producerea ouălor lichide | I. Trimestrial II. Săptămânal | Semestrial Lunar | Anual Semestrial | Ouă | O dată pe trimestru | O dată pe an |
| | c) Unitate de procesare a ouălor | I. Trimestrial II. Săptămânal | Semestrial Lunar | Anual Semestrial | Ouă și/sau produse finite | O dată pe trimestru pentru ouă și/sau pentru fiecare categorie de produse obținute | O dată pe semestru pentru ouă și/sau pentru fiecare categorie de produse obținute | O dată pe an pentru ouă și/sau pentru fiecare categorie de produse obținute |
| 12. | Pulpe de broască și melci | Unitate de procesare | I. Trimestrial II. Săptămânal | Semestrial Lunar | Anual Semestrial | Materii prime și produse finite | O dată pe trimestru pentru materii prime și produsele finite | O dată pe semestru pentru materii prime și produsele |

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

| | | | | | | | | | |
|-----|--|---|-----------------------------|---------------------------|-------|--|---|---|--|
| 17. | Alte activități | a) Unitate de procesare a mierii de albine și/sau a altor produse apicole | I. Trimestrial II. Lunar | Semestrial Trimestrial | Anual | Materii prime și produse finite | O dată pe trimestru pentru miera intrată la procesare și/sau fiecare categorie de produse în parte obținute | O dată pe semestrul pentru miera intrată la procesare și/sau fiecare categorie de produse în parte obținute | O dată pe an pentru miera intrată la procesare și/sau fiecare categorie de produse în parte obținute |
| | b) Mijloc de transport al alimentelor de origine animală | | Anual | | | De pe suprafață interioară și echipamentele din interior | Probe de sănătate 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:

- a) identificării lotului/loturilor suspecte;
- b) identificării unității/unităților în care a fost produs/produse;
- c) identificării rețelei de distribuție prin stabilirea trasabilității produsului/produselor;
- d) identificării cauzei/periodului;
- e) evaluării pericolelor/riscului;
- f) aplicării de măsuri conform prevederilor legislative în vigoare în vedere eliminării cauzei/periodului/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 a 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 suspecte/incriminate până la terminarea anchetei și sosirea buletinelor de analiză;

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

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

8. până la depistarea cauzei și eliminarea pericolelor/riscului, în funcție de analiza de risc, DSVSA poate dispune, după caz, măsura de reducere sau de oprire a producării 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 măsurî în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 206/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară care stabilește principiile ce reglementează organizarea controalelor 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 Ordinului președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare, se constată că legislația comunitară a fost încărcată, DSVSA, respectiv posturile de inspecție la frontieră iau următoarele măsuri:

- notificarea ANSVSA despre natura produselor utilizate și transportul în cauză;
- 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, inclusivând recoltarea de probe și testări de laborator prevăzute în anexa nr. 3 la Norma sanităă 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 parte din lot trebuie distrus conform art. 17 din Norma sanităă 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 sanităă 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:

- notifică în regim de urgență DSVSA, producătorul/importatorul/exportatorul, în funcție de caz;
- notifică în regim de urgență fermele furnizoare asupra rezultatelor pozitive obținute în urma examenelor de laborator, în vederea elaborării și aplicării de către fermierii a unui Plan de măsuri care să conducă la reducerea infecției în ferme;
- informează consumatorii cu privire la produsul suspect/incriminat și motivul retragerii alimentului de pe piață;
- inițiază în regim de urgență, procedura de retragere/rechemare a produsului din reteaua de distribuție și dacă este necesar, vor prelua produsul suspect/incriminat de la consumatorul final și vor furniza în timp util DSVSA documentația centralizată privind retragerea/rechemarea;
- colaborează cu autoritățile sanităă-veterinare competente în vederea aplicării de măsuri, pentru evitarea sau reducerea riscurilor determinate de alimentul suspect/incriminat și furnizează în timp util documentația solicitată de către ANSVSA;
- reevaluează proceurile 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 implicant.

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

- în cazul în care în urma controlului se susținează sau se constată o nerugă care necesită investigații de laborator, autoritatea sanităă-veterinară locală preleveză probe pentru efectuarea analizelor de laborator;
- ori de câte ori se consideră necesar, DSVSA poate dispune creșterea frecvenței controalelor și a recolțărilor 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 înscrie aspectele constatate și după caz, măsuri, remedieri de deficinte ca urmare a recontrolului etc. Mediici veterinari din cadrul Serviciului Catagrafie, Înregistrare, Evaluare, TRACE-S, în baza catagrafie unitatilor autorizate/inregistrate și în baza incadrării pe risc a unitătilor, 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 gățului de la carcasele de păsări (broileri și curcani), din abatoarele cuprinse în planul de prelevare stabilit prin Programul specific pentru monitorizarea prevalenței *Salmonella* spp., elaborat de ANSVSA.

Fișă 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 sănitar veterinar pentru schimburile intracomunitare, întocmită o dată la 6 luni de către medicii veterinari oficiali din cadrul Serviciului Catagrafe, Înregistrare, Evaluare, TRACES

| Denumirea societății comerciale | | | |
|---|---|--|--|
| Sediu/societății comerciale | | Data auditului: Medic veterinar oficial: | |
| Adresa unității de producție | | | |
| Activitatea pentru care a fost emisă autorizarea | | | |
| Număr de autorizare | Categorie | Criteriile de evaluare | Evaluare |
| | | | Punctaj |
| | | | Factor de corecție |
| | | | Total |
| | | | Nota |
| 1. Caracteristicile unității | | | |
| 1a | Dată construcției sau a renovării semnificative | Construcție nouă (0) | Renovare recentă (10) |
| 1b | Condiții generale de întreținere a unității și echipamentelor | Foarte bune (0) | Bune (20) |
| | | Acceptabile (40) | Relativ recentă (20) |
| | | Insuficiente (70) | Vechi (30) |
| | | | 0.12 |
| 2. Capacitate de producție | | | |
| 2a | Dimensiunile unității și capacitatea de producție | Foarte mici (0) | Mici (15) |
| 2b | Aria de distribuție a produselor | Locală (0) | Națională (15) |
| | | Comunitară (30) | Țări terțe (50) |
| | | | 0.1 |
| 3. Caracteristicile produsului | | | |
| 3a | Categorie de alimente | A (0) | B (15) |
| 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) |
| | | C (30) | D (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 adevarat (0) | Carențe minore (15) | Carențe majore (40) | Inadecvat, neaplicat (60) | |
| 5. Criterii specifice | 5a | Trasabilitatea | Sistem elaborat, parțial implementat (0) | Sistem în curs de elaborare și implementare (30) | Sistem neelaborat și neimplementat (50) | 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 | Nesemnificate sau formale (0) | Nesemnificate sau formale repetitive (30) | Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (60) | Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (100) | 0.2 |

Categoriile de risc, criterii și punctaje pentru încadrarea unităților de industrie alimentară în baza analizei riscului:

1. CATEGORIA III – Unități cu risc înalt – peste 50 de puncte, inclusiv 50;
2. CATEGORIA II – Unități cu risc mediu – de la 30 pana la 50 de puncte;
3. CATEGORIA I – Unități cu risc scazut – mai puțin de 30 de puncte inclusiv 30.

Clasificarea alimentelor în funcție de risc:

1. Grupa A – lăptă praf, lăptă UHT sau altfel sterilizat, brânzeturi opărite sau maturate mai mult de 6 luni, conserve, miere, pește uscat;
2. Grupa B – Producții din carne crud uscate sau/și maturate, produse din carne semiuscate, produse din carne tratată termic, smântană, lăptă pasteurizat, unt, brânzeturi maturate mai mult de 60 de zile, lăptă bătut, iaurt, produse din lăptă fermentate, produse din ouă pasteurizate sau sterilizate, paste cu carne;
3. Grupa C – Carne proaspată de la bovine, căbaline, 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 – Lăptă crud, produse din lăptă nepasteurizate, produse din pește preparate, icre, produse din pește afumate, marinate, moluște, produse din carne tăiate, sosuri proaspete.

SECTIUNEA a 3 - a
CONTROLUL OFICIAL ÎN UNITĂȚILE ÎNREGISTRATE SANITAR –VETERINAR^{}**

| CONDUITA DE CONTROL OFICIAL PRIN VERIFICARE/TESTARE/RECOLTARE DE PROBE | | | | | | |
|---|------------------------------------|----------|---|--|----------|---------------|
| N c | Categorie de produs/ activitate | Unitatea | Frecvența verificărilor/ supravegherii/ monitorizării | Recoltare de probe pentru examene de laborator | | |
| | | | | Cat. I | Cat. II | Natura probei |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 |
| | | | | | 8 | 8 |

| | | | | |
|--|--------------|--|--|---|
| | | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | 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; |
| | | Anual pentru fiecare specie | Semestrial pentru fiecare specie | c) obținerea de informații privind statusul microbiologic a unor alimente comercializate pe piață; |
| | b) Măcelărie | Lunar | Carne proaspătă | 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/rechecare, evitarea |

| | |
|--|--|
| | <p>contaminării încrucișate și/sau a contaminării post tratament termic);</p> <p>e) verificarea conformității alimentului/ lotului/ loturilor suspecte;</p> <p>f) dezvoltarea investigațiilor în cursul anchetelor de toxinfecții alimentare, reclamațiilor, sesizărilor;</p> <p>g) obținerea de informații cu privire la noi hazarde, rezultate în urma evaluării riscului.</p> <p>2. În cazul în care în urma controlului se susținează sau se constată o neconformitate care necesită investigații de laborator</p> <p>recoltarea de probe va fi însotită întotdeauna și de o notă de control, în care autoritatea sanitată vетеринарă locală va înscrive rezultatul controlului oficial și va argumenta scopul recoltării.</p> |
| | |
| | |
| | |
| | |

| | |
|--|--|
| | <p>3. Recoltarea de probe de către autoritatea sanitatără 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> <ul style="list-style-type: none">a) recoltare randomizată și reprezentativă pentru lot;b) recoltare selectivă – când se adresează unor categorii de alimente cu risc înalt (în baza informațiilor, investigațiilor și a experienței anterioare);c) recoltare în caz de suspiciune – care se bazează pe o analiză și o |
| | |
| | |
| | |

| | |
|--|---|
| | <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).</p> <p>În scopul obținerii de date relevante, al monitorizării și al supravegherii corespunzătoare a riscului microbiologic pe întreg lanțul alimentar, DSVSA trebuie să țină cont în elaborarea strategiei de recoltare ca frecvența și procedura de recoltare să se aleagă în funcție de tipul de micro-organism sau toxină și tipul de aliment implicat (perisabil, stabil).</p> |
| | |
| | |
| | |

| | | |
|---|---------------------------------------|--|
| | | |
| | | |
| | | |
| c) Centru colectare a vânătorui sălbatic | Anual în sezoanele de vânătoare | Semestrial în sezoanele de vânătoare |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

| | | | | |
|---|--------------------------|--------------------------|--|---|
| | | | | |
| | | | | |
| d) Centru pentru sacrificarea păsărilor și/sau lagomorfelor la nivelul fermei | Anual Semestrial 1 | Carcase păsări/lagomorfe | Anual, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | Semestrial, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare |
| | | | | |
| | | | | |

| | | | | | | |
|-------|--|-------|-----------------|------------------------------|--|--|
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| Lapte | a) Centru de prelucrare a lapteiui integrat în cadrul exploatației | Anual | Semestrial 1 | Lapte crud Produse finite | Anual pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor | Semestrial pentru fiecare categorie de produse obținute, |

| | | | | |
|--|---------------------------------------|--|---|--|
| | | | Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare |
| b) Centru de prelucrare a laptei independent | Aanual | Semestrial Lapte crud Produse 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 vând prin intermediul automatelor | | Semestrial | Lapte crud destinat procesării | Două prelevări pe luna pentru calcul mediei geometrice în perioada iulie-august |
| d) Automate de vânzare directă a laptei crud | | Semestrial | Lapte crud destinat vânzării directe către consumatorul final | Două prelevări pe luna în perioada iulie-august, pentru determinarea criteriilor prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004 |
| Pește și produse din pescuit | a) Ambarcațiune comercială de pescuit | Anual | Igiena suprafetelor ce intră în contact cu pestele | Anual - teste de sănătate |
| | b) Punct de debarcare | Anual | Pesete | Anual - pentru fiecare specie |
| | | Semestrial | | Semestrial - pentru fiecare specie |

| | | | | | | |
|---|--|-------|---------------------------------|----------------------------|---|--|
| | | | | | | |
| 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 | | Pește și produse din pește | Anual pentru fiecare categorie de produse | |
| | | Anual | Batraci, gasteropode, crustacee | | Anual - pentru fiecare specie | |
| 4 | Miere | Anual | Pește | | Anual - pentru fiecare specie | |
| 5 | Ouă pentru consum | Anual | | | | |
| 6 | Alimentație publică și alte activități | | | | | |

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

| | | | |
|--|--|--|--|
| | | | |
| | | | |

*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 corrective și a măsurilor întreprinse de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în baza prevederilor legale;
5. DSVSA realizează supravegherea și monitorizarea acțiunilor corrective 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 suspionate/incriminate până la terminarea anchetei și sosirea buletinului de analiză;
7. DSVSA realizează verificarea lotului/loturilor suspionate prin prelevarea de probe, selectând procedura de recoltare în funcție de tipul de pericol și particularitățile alimentului (aw, pH, temperatură etc.), precum și de înregistrările operatorilor cu activitate în domeniul alimentar (alte neconformități înscrise în timp în registrele unității privind produsul suspect/incriminat);
8. DSVSA realizează includerea în planul de recoltare de probe de sănătate, mediu, materii prime, produse și loturi, relevante în funcție de tipul de hazard și particularitățile alimentului (aw, pH, temperatură, etc.);
9. până la depistarea cauzei și eliminarea pericolului/riscului, în funcție de analiza de risc, DSVSA poate dispune, după caz, măsura de reducere sau oprire a producării alimentului incriminat;
10. DSVSA realizează centralizarea 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 fermierii 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 rețea de distribuție și dacă este necesar, vor prelua produsul suspect/incriminat de la furnizatorul final și vor furniza în timp util DSVSA documentația centralizată privind retragerea/rechemarea produsului;
 5. colaboră 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 cauzei, și inițiază acțiuni și măsuri corrective 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 însotite 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 suspecționează sau se constată o neregulă care necesită investigații de laborator, autoritatea sanităveterinară 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 veterinară și pentru siguranța alimentelor privind procedura de înregistrare sanitată veterinară și pentru siguranța alimentelor a activităților de obținere și de vânzare direcță și/sau cu amănuntul a produselor alimentare de origine animală sau nonanimală, precum și a activităților de producție, procesare, depozitare, transport și comercializare a produselor alimentare de origine nonanimală, cu modificările și completările ulterioare, precum și unitățile care dețin atestate pentru fabricarea produselor alimentare de origine animală ce prezintă caracteristici tradiționale, înregistrate sanitar veterinar în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară 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 sanitată veterinară și pentru siguranța alimentelor a unităților în care se realizează produse alimentare ce prezintă caracteristici tradiționale.

Fișă de evaluare cuprinzând criteriile în baza cărora se realizează încadrarea pe grupe de risc a unităților de procesare înregistrate sanitare veterinară de tipul: carmangerei, macelarii, centru prelucrare lăptă (independent, integrat), punct de debarcare, centru colectare ouă, centru colectare miere, centru sacrificare a pasarilor la ferma, întocmită o dată la 12 luni de către medicii veterinari oficiali din cadrul Serviciului Catagrafie, Înregistrare, Evaluare, TRACES

| Denumirea societății comerciale/Obiectiv | | | Dată auditului: | |
|---|--|--|--------------------------|------|
| | | | Medic veterinar oficial: | |
| | | | Total | Nota |
| Criteriile de evaluare | Evaluare | Punctaj | Facto r de corec tie | |
| Condiții generale și de întreținere a unității, | Bune (40) | Acceptabile (70) | 0,25 | |
| Destinatia utilizarii | Aliment destinate procesării/utilizat după gătire sau procesare (40) | Gata pentru consum (70) | 0,25 | |
| Igiena productiei și instruirea igienico-sanitara si competenta a angajatilor | Igiena buna, complete și implementate (40) | Igiena defectuoasa, neelaborată și neimplementate (70) | 0,25 | |
| Criterii microbiologice | Plan de autocontrol elaborat și respectat (40) | Plan de autocontrol neelaborat și neimplementat (70) | 0,25 | |
| Nereguli sau neconformitati constatate în verificările anterioare | Nesemnificative sau formale (40) | Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (70) | 0,25 | |

Categoriiile de risc, criterii și punctaje pentru încadrarea unităților de industrie alimentară în baza analizei riscului:

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

Clasificarea alimentelor în funcție de risc:

1. Grupa A – Carne proaspătă de la bovine, cabaline, porcine, caprine, ovine, păsări și lagomorfe, carne tocată și carne preparată, peste, ouă
2. Grupa B – Produse din carne, lăptă pasteurizat, smântână, brânză proaspătă sau maturată, lăptă bătut, iaurt, produse din lăptă 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 PIATĂ 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 ANIMALĂ CONFORM REG. COM 2073/2005)

| Nr. crt. | Categorie de aliment ⁽⁴⁾ | Nr. unități (eșantioane)/ probă ⁽⁵⁾ | Criterii | Metoda analitică de referință ⁽¹⁾ | Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾ | Etapa căreia i se aplică criteriul de siguranță a alimentelor |
|----------|---|--|------------------------|--|--|---|
| 1. | Alimente gata pentru consum destinate sugarilor și produse alimentare gata pentru consum destinate unor scopuri medicale speciale ⁽⁷⁾ | 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 decat cele destinate sugarilor sau unor scopuri medicale speciale ⁽⁷⁾ ⁽⁸⁾ | 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 | Alimente introduse pe piață în timpul |
| 10. | Gelatină și colagen | 5 | Salmonella | EN ISO 6579 | | |

| | | | 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 |
| 13. | Înghetată, cu excepția produselor pentru care procesul de fabricație sau compozitia elimină riscul de contaminare cu Salmonella ⁽¹⁶⁾ | 5 Enterotoxina stafilococică | Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv" ⁽¹⁹⁾ | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare |
| 14. | Produse din ouă, cu excepția produselor pentru care procesul de fabricație sau compozitia 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. | Produse alimentare gata pentru consum conținând ouă crude, cu excepția produselor pentru care procesul de fabricație sau compozitia 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 ⁽¹⁸⁾ | 5 | Salmonella EN ISO 6579 | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare |
| 18. | Brânzeturile din lapte crud și din lapte care a fost supus unui tratament termic mai slab decât pasteurizarea ⁽²⁰⁾ | 5 | E. coli ⁽¹³⁾ ISO/TS 16649-3 | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare |
| | | | 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" ⁽¹⁹⁾ | Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare |

| | | | | | |
|-----|---|----|--|--|--|
| | | | | | |
| 19. | Brânzeturι maturate din lapte sau zer care a fost supus pasteurizări sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea | 5 | Enterotoxina stafilocică | Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv"*(19) | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare |
| 20. | Brânzeturι nematurate sub formă de pastă moale (brânzeturι proaspete) din lapte sau zer care a fost supus pasteurizări sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea | 5 | Enterotoxina stafilocică | Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv"*(19) | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare |
| 21. | Lapte praf pentru sugari și alimente dietetice deshidratate pentru scopuri medicale speciale destinate copiilor sub 6 luni *(18) | 30 | Cronobacter spp (Enterobacter sakazakii) | ISO/TS 22964 | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare |
| 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 |
| 23. | Formule de continuu 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 ⁽²¹⁾ | 5 Salmonella typhimurium ⁽²²⁾ Salmonella enteritidis EN ISO 6579 (pentru detectie) Sistemul White-Kaufmann - Le Minor (pentru serotipizare) | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare PIF Constanța Nord PIF Constanța Sud |
| 25. | Producție din pescuit din specii de pești asociate cu cantități mari de histidină ⁽²⁵⁾ | 9 Histamină ⁽²⁶⁾ HPLC | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare PIF Constanța Nord PIF Constanța Sud |
| 26. | Producție din pescuit care au fost supuse unui tratament de maturare enzimatică în saramură, fabricate din specii de pești asociate cu cantități mari de histidină ⁽²⁵⁾ | 9 Histamină ⁽²⁶⁾ HPLC | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare PIF Constanța Sud |

B. EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ LA NIVELUL UNITĂȚILOR DE PROCESARE - CRITERII MICROBIOLOGICE DE IGRENĂ A PROCESULUI TEHNOLOGIC DE FABRICATIE 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. | Categorie de alimente ⁽⁴⁾ | Nr. unități (eșantioane)/ probă ⁽³⁾ | Criterii | Metoda analitică de referință ⁽¹⁾ | Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾ | Etapa căreia î se aplică criteriul de igienă a procesului tehnologic |
|----------|---|--|------------------------|--|--|--|
| 1. | Carcase de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline ⁽⁹⁾ | 5 | Număr total de germeni | ISO 4833 | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | Carcase după toaletare, dar înainte de refrigerare |
| 2. | Carcase de păsări, respectiv broileri și curcani | 5 ⁽¹⁰⁾ | Enterobacteriaceae | ISO 21528-2 | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | Carcase după toaletare, dar înainte de refrigerare |
| | | | Salmonella | EN ISO 6579 | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | Carcase după toaletare, dar înainte de refrigerare |
| | | | | Salmonella/25 g de probă comună din pielea gâțului recoltate la nivelul abatoarelor, conform programului specific elaborat de ANSVSA | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare | Carcase după refrigerare |

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

| | | | | |
|-----|--|-------------------------------------|---------------------|---|
| | | | | mai ridicat |
| 9. | Brânzetură maturată 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 numărul de stafilococi este cel mai ridicat |
| 10. | Brânzetură nematurată sub formă de pastă moale (brânzetură proaspătă) 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 <i>E. coli</i> ⁽¹⁵⁾ | ISO 16649-1 sau 2 | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare Sfârșitul procesului de fabricație |
| 12. | Lapte praf și zer praf ⁽¹⁴⁾ | 5 Enterobacteriaceae | ISO 21528-2 | Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare Sfârșitul procesului de fabricație |
| 13. | Înghețată și deserturi lactate congelate ⁽¹⁶⁾ | 5 Enterobacteriaceae | EN ISO 6888-1 sau 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 Sfârșitul procesului de fabricație |

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

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 SI COMPLETALELE ULTERIOARE

| Nr. crt. | Categorie de alimente ⁽⁴⁾ | Nr. unități (eșantioane)/ probă ⁽³⁾ | Criterii | Metoda analitică de referință ⁽¹⁾ | Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾ | Unitatea de la care se preleveză probele/Etapa căreia î se aplică criteriul |
|----------|---|--|---|--|---|--|
| 1. | Conserve care conțin alimente de origine animală | 1 (minim 5 bucăți) | Microorganisme viabile în produsul conservat prin tratament termic Determinarea toxinei botulinice ⁽²⁴⁾ | SR 8924 | - | 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 ⁽²⁴⁾ | SR 13419 | - | 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 ⁽²⁴⁾ | Reacția de seroprecipitată în gel de agar Metoda ELISA PCR | - | 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 ⁽²⁴⁾ | 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 ⁽²⁴⁾ | Reacția de seroprecipitată în 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 ⁽²⁴⁾ | Reacția de seroprecipitare în gel de agar Metoda ELISA PCR | - | Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de carne preparată |
| 7. | Produse din carne | 1 | Determinarea speciei de proveniență a cărnii ⁽²⁴⁾ | 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 ⁽⁵⁾ | 1 probă cu 3-5 buc | Anisakis, paraziți 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 Vas – Congelator Unitate de produse proaspete din pescuit (cherhana) Centru de colectare a pestelui Femea de acvacultura cu centru de colectare a pestelui integrat Piața de licitație Piața de desfăcere |
| 9. | Produse din pescuit preparate ⁽⁶⁾ | 1 probă cu 3-5 buc | Anisakis, paraziți 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 PIATĂ
ȘI AFLATE ÎN PERIOADA DE VALABILITATE PRIN EXAMENE FIZICO-CHIMICE*****

| Nr. crt. | Categoria de alimente ⁽⁴⁾ | Nr. unități (eșantioane)/ probă ⁽³⁾ | Criterii | Metoda analitică de referință ⁽¹⁾ | Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾ | Etapa căreia î se aplică criteriul |
|----------|--|---|---|---|--|---|
| 1. | Producțe 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 ^(26,27) | 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 | SR ISO 937 (proteină) SR ISO 3496 (collagen) | Regulamentul (CE) nr. 1162/2009 | Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare |
| | | | Procent de grăsime | SR ISO 1443 SR ISO 1444 | | |
| | | | Reacția Kreis | SR 9065-10 | | |
| 4. | Producțe din carne, inclusiv conserve | 1 | Azot ușor hidrolizabil | SR 9065-7 | Ord. MAPDR/MSP/ ANPC/ ANSVSA nr. 560/1271/339/2 10/2006, cu modificările și completările ulterioare | Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare |
| | | | Substanțe grase | SR ISO 1443 SR ISO 1444 | | |
| | | | NaCl | SR 1841/1,2 | | |
| | | | Raport collagen/proteină | SR ISO 937 (proteină) SR ISO 3496 (collagen) | | |
| | | | Proteina vegetală ⁽²⁶⁾ | RealTime-PCR | | |
| 5. | Lapte crud | 1 | Punct crioscopic | EN ISO 5764 | SR 2418 | Lapte crud de la automatele de vânzare directă către consumatorul |

| | | | | | | | |
|----|--|---|--------------------------|--|--------------------------------------|---|-------|
| | | | | | | | |
| 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 | final |
| 7. | Brânzeturi din lapte care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puțin decât pasteurizarea | 1 | Grasime/substanță uscată | SR ISO 3433 SR EN ISO 1735 SR EN ISO 5534 SR EN ISO 5943 | SR 1981/2008 | Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare | |
| 8. | Miere de albine | 1 | Sare | HMF (hydroximetilfurfural) indice diastazic zahăr invertit zaharoză umiditate | SR 784 Directiva (CE) 110/2001 | Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare | |

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

| Nr. crt. | Categoria 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 |
|----------|--|--|---|--|---|---|
| 1. | Carne de pasăre (carcase și părți din carcase) | 20/testul scurgerii; 7// testul chimic carcace; 5/ testul chimic părți din carcase | Determinarea continutului de apă ^(26,27) | Regulamentul (CE) nr. 543/2008 | Regulamentul (CE) nr. 543/2008 | Abatoare pasăre, unități de transpare 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 grăsimi | SR ISO 1443 SR ISO 1444 | Regulamentul (CE) nr. 1162/2009 | Unitate de procesare carne |
| Produse din carne inclusiv conserve | NaCl | SR 1841/1,2 | Ord. MAPDR/MSP/AN PC/ ANSVSA nr. 560/1271/339/210/ 2006 | |
| 1 | Raport collagen/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 | |
| 3. | | Proteina vegetală ⁽²⁶⁾ | RealTime-PCR | Ord. MAPDR/MSP/AN PC/ ANSVSA nr. 560/1271/339/210/ 2006, cu modificările și completările ulterioare |
| 4. | Lapte pasteurizat | Determinarea activității fosfatazei alcaline ⁽²⁶⁾ | ISO 11816-1 | Regulamentul (CE) nr. 1664/2006 |
| 5. | Miere de albine | HMF (hydroximetilfurfural) indice diastazic zahăr invertit zaharoza umiditate | SR 784 Directiva (CE) 110 /2001 | Unitati procesare miere |

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

| Nr. crt. | Categorie de alimente ⁽⁴⁾ | Nr. unități (eșanțioane)/ probă ⁽³⁾ | Criterii | Metoda analitică de referință ⁽¹⁾ | Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾ | Unitatea de la care se preleveză 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 automaterelor | 1 | Număr total de germeni | SR EN ISO 4833 ⁽²³⁾ | Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare | Exploatații de vaci producătoare de lapte care livrează laptelile la unitatile de procesare Centre de colectare a laptelui materie prima Automate pentru vanzarea directă a lapielui crud Centre prelucrare a laptelui |
| 2. | Lapte crud provenit de la alte specii (oale, capră, bivolă) provenit din exploatații de animale producătoare de lapte și destinat procesării | 1 | Număr total de germeni | SR EN ISO 4833 ⁽²³⁾ | Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare | Exploatații de animale producătoare de lapte (oai, capre, bivolite) care livrează laptelile la unitatile de procesare Centre de colectare a laptelui materie prima Automate pentru vanzarea directă a lapielui crud Centre prelucrare a laptelui |

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

| Nr. crt. | Categorie de alimente ⁽⁴⁾ | Nr. unități (eșanțioane)/ probă ⁽³⁾ | Criterii | Metoda analitică de referință ⁽¹⁾ | Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾ | Unitatea de la care se preleveză probele/Etapa căreia î se aplică criteriul |
|----------|--------------------------------------|--|---------------------------------|--|---|---|
| 1. | Ouă pentru consum | 1 (10 - 15 bucăți) | Salmonella (coajă 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 (coajă și conținut) | SR EN ISO 6579/AC | Regulamentul (CE) nr. 1237/2007 | Centru de colectare ouă |

| | | | | | | |
|----|--------------------------|-----------------------|---|---------------------------|--|-------------------------------|
| 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 ouă |
| 4. | Ouă destinate procesării | 1 (minim 5 bucăți) | Determinarea conținutului în acid lactic ⁽²⁶⁾ | Metoda imunoenzimatică | Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare | Unitate de procesare a ouălor |
| 5. | Produse din ouă | 1 (minim 5 bucăți) | Determinarea concentrației de acid 3- hidroxibutiric ⁽²⁶⁾ | 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 prezența secțiunei, având în vedere specificul activității unității.

** Se vor preleva probe de alimente de origine animală introduse pe piață si aflate în perioada de valabilitate, o data pe an, din 1% din unitatile de vanzare cu amanuntul, tinand cont de volumul activitatii desfasurate, pentru determinarea criteriilor de siguranta a alimentelor, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare.

*** Se vor preleva probe de alimente de origine animală introduse pe piață si aflate în perioada de valabilitate o data pe an, din 1% din unitatile de vanzare cu amanuntul, tinand cont de volumul activitatii desfasurate, pentru determinarea parametrilor fizico-chimici prevazuti in 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 unitatile de procesare, precum și din automatele pentru vanzarea directă a laptei crud, cu frecvențele stabilite in secțiunile 2 si 3 din prezentul capitol, pentru Determinarea criteriilor prevazute in Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare

***** Se vor preleva probe de ouă pentru consum introduse pe piață si aflate în perioada de valabilitate, o data pe an, din 1% din unitatile de vanzare cu amanuntul, tinand cont de volumul activitatii desfasurate, pentru determinarea parametrilor prevazuti in secțiunea a 4a, litera G din prezentul capitol. Se vor preleva probe de ouă pentru consum din centrele de ambalare ouă si centrele de colectare ouă, cu frecvențele stabilite in secțiunile 2 si 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 probiei recoltate se va înscrie atât categoria generală de produs, cât și indicațiile referitoare la tipul unitatii din sectorul alimentar autorizata/inregistrata sanitat-veterinar, de la care a fost prelevata proba (de ex. Abator, unitate transare carne, uniotație de procesare carne/lapte/ouă/produse de pescuit, depozit, macelarie, carmenerie, centru de prelucrare a laptelei, 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 (intregi sau portionate), inclusiv produsele ambalate în vid sau în atmosferă modificată, care nu au fost supuse nici unui tratament înafara de refrigerație, 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 pH ≤ 4,4 sau aw ≤ 0,92, produsele cu pH ≤ 5,0 și aw ≤ 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, apartine 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 destrucțivă. Media logaritmice zilnice 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 izolarii *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 prevazut la secțiunea 4 din prezentul capitol.

(11) acest criteriu nu se aplică pentru carnea tocată produsă la nivelul vânzării cu amănatul, 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 tehnicile 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 lăptă.

(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 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 efective de gaini de reproducție, gaini ouațoare, broileri și curcani pentru reproducere și pentru îngărsare.

(22) în ceea ce privește *Salmonella typhimurium* monofazică, numai 1,4,[5],12:- este inclusă.

(23) se acceptă utilizarea metodelor de analiză alternative pentru lăptele 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 somatiche, 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 aplică în cazul unor suspiciuni, toxinfecții alimentare, reclamării din partea consumatorilor, etc.

(25) determinările de histamina se vor efectua la speciile de pesti din familiile Scombridae, Clupeidae, Engraulidae, Coryfenidae, Pomatomidae, Sombresidae, din unități de procesare, depozite frigorifice, nave pescadori, 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 procedeului de racire

NOTĂ

Conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare, la tulipinile de *Salmonella* spp, *Campylobacter jejuni* și *Campylobacter coli* 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.

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 *Staphylococcus coagulase-pozitiv*, cât și o cantitate de minim 150 grame din probă pozitivă.

SECTIUNEA 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 ** | Examene pentru determinarea: pH-alui, aciditate, reacțiile Nessler, Kreis, H ₂ S, glucozei, ureei, |
| Potabilitate apă - metoda ATP total ** | nitratilor și nitritilor, în funcție de produsul alimentar. |
| Determinarea numarului de celule somatiche din lăptă | decelarea falsificării mierii, smantanii, laptelui. |
| Determinarea eficienței pasteurizării lăptelui | |

* Autolaboretoarele asigură și recoltarea, transportul și livrarea probelor către laboratoarele sanitare veterinare, cu respectarea condițiilor stabilate de legislația în vigoare

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

SECTIUNEA a 6-a
SUPRAVEGHEREA PRIN EXAMENE DE LABORATOR ÎN TIMPUL PRODUCȚIEI A ALTOR PRODUSE CARE INTRĂ ÎN COMPOZIȚIA MATERIILOR PRIME ȘI PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ SAU CARE VIN ÎN CONTACT CU ACESTEIA

| Nr. crt. | Produsul | Frecvența controlului | Examen microbiologic | Interpretare rezultate | Examen fizico-chimic |
|----------|--|---|--|--|---|
| 1 | Apă ⁽¹⁾ de la punctul de intrare în unitate și utilizată în procesul tehnologic | Rețea publică de la punctul de intrare în unitate și utilizată în procesul tehnologic | 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) Sursă proprie – trimestrial | Legea nr. 458/2002 privind calitatea apei potabile, cu modificările și completările ulterioare | Trimestrial pentru apă din sursă proprie conform prevederilor Legii nr. 458/2002, cu modificările și completările ulterioare pH SR ISO 10523 amoniu SR ISO 5664 azotii SR ISO 6777/A99 azotati SR ISO 7890/1 cloruri SR ISO 9297 |
| 2. | Aditivi alimentari și alergeni ⁽²⁾ din produse din carne, conserve și produse din lăptă | - | Senestrail, în baza instrucțiunilor transmise de ANSVSA | Sau metode alternative validate care să îndeplinească condițiile impuse de prevederile Legii nr. 458/2002, 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: | Regulamentul CE 1333/2008 cu modificările și completările ulterioare Nitriti SR EN 12014/3 |

| | | | | |
|----|---|------------|---|--|
| 3. | Materiale utilizate pentru preambalarea produselor de origine animală | Semestrial | Număr total de germeni SR EN ISO 4833 Bacterii coliforme ISO 4831 și 4832 Drojdie și mucegaiuri 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 examineate microbiologic.
 (2) Pentru alergenii se vor recolta doar probe de produse din carne, inclusiv conserve, pe a căror eticheta nu este menționată prezența alergenilor atât ca urme cat și sau ca ingredient.

Se vor preleva unități de probe separate pentru aditivi și alergenii.
 (3) Programul se va desfășura în cadrul laboratoarelor desemnate de ANSVSA .

SECTIUNEA a 7 - a
EXAMENE DE LABORATOR PENTRU STABILIREA EFICIENȚEI OPERAȚIUNILOR DE IGienizare
ÎN OBIECTIVELE SUPUSE CONTROLULUI SANITAR – VETERINAR

| Examene | Microbiologic | Unitățile în care se preleveză teste de sănătate |
|----------------------------------|---|---|
| Teste de sănătate ⁽¹⁾ | Număr total de germeni Enterobacteriaceae Bacterii coliforme Stafilococ coagulazo-pozițivi | În unitățile autorizate/approbate sanitari veterini și unitățile înregistrate sanitari veterini prevăzute în Secțiunile 2 și 3 din prezentul capitol. |
| Teste de sănătate ⁽²⁾ | Listeria monocytogenes ⁽³⁾ | În unitățile autorizate/inregistrate sanitari veterini care fabrică produse alimentare gata pentru consum |

- (1) Conform Ordinului ministrului sănătății nr. 976/1998 pentru aprobatăa 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 preleveză 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 sănătate se efectuează de către medicii veterini oficiali din DSVSA numai în cazul în care în urma verificării/supravegherii/monitorizării se susținează 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.

SECTIUNEA a 8 – a
CONTROLUL EFICIENTEI OPERAȚIUNILOR DE DEZINSECȚIE
ȘI DERATIZARE ÎN SECTORUL SANITAR - VETERINAR

| Examene | Frecvența controlului | Unitățile în care se controlează eficiența operațiunilor de dezinsecție și deratizare |
|--|---|--|
| a) verificare; b) supraveghere; c) monitorizare. | Controlul eficienței operațiunilor de dezinsecție și deratizare se efectuează de către medicii veterinarii oficiali din DSVSA numai în cazul în care în urma verificării/supravegherii/monitorizării se suspiciează sau se constată o neconformitate. Frecvența verificărilor/supravegherii/monitorizării se stabilește conform prevederilor secțiunilor 2 și 3 din prezentul capitol. | Unitățile autorizate/approbate sanitari-veterinari și unitățile înregistrate sanitari-veterinari prevăzute în secțiunile 2 și 3 din prezentul capitol. |

SECTIUNEA a 9 – a
A. CONTROLUL CONTAMINANȚILOR ÎN ALIMENTELE DE ORIGINE ANIMALĂ, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE REGULAMENTULUI (CE) NR. 1881/2006 AL COMISIEI DIN 19 DECEMBRIE 2006 DE STABILIRE A NIVELURILOR MAXIME PENTRU ANUMITI CONTAMINANTI DIN PRODUSELE ALIMENTARE, CU MODIFICĂRILE ȘI COMPLETAȚILE ULTERIORE, PRECUM ȘI CONFORM CERINȚELOR PENTRU CERTIFICAREA UNOR PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE EXPORTULUI ÎN ȚĂRÎ TERTIE*

| Nr. crt. | Grupa de substanțe | Substanța | Matricea | Unitatea de prelevare | | Metoda de analiză |
|----------|--------------------|------------|--|---|---|---|
| | | | | Screening | Confirmare | |
| 1. | Micotoxine | Aflatoxine | lăpti crud, lăpti tratat termic, lăpti destinat fabricării produselor din lăpti, lăpti praf și lăpti de continuare | Explotații de animale producătoare de lăpti, unități de procesare lăpti | 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 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 |

| | | | | | | |
|----|--------------|-------|--|---|---|---|
| 2. | Metale grele | Plumb | lăpti crud, lăpti tratat termic, lăpti destinații fabricării produselor din lăpti | Exploatării de animale producătoare de lăpti, unități de procesare lăpti | 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) (CE) nr. 333/2007 |
| | | | carne (fără organe) de bovine, ovine, porc și pasăre ficit de bovine, ovine, porc, pasăre rinichi de bovine, ovine, porc, pasăre | Abatoare, unități de procesare carne Abatoare, unități de procesare carne Abatoare, unități de procesare carne | Regulamentul (CE) nr. 333/2007 Regulamentul (CE) nr. 333/2007 Regulamentul (CE) nr. 333/2007 | |
| | | | mușchi file de pește cu excepțiile prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu modificările și completările ulterioare mușchi file de pește spadă, crustacee cu excepțiile enumerate în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu modificările și completările ulterioare moluște bivalve, cefalopode (fără organe) | Unități produse proaspete din peșciuri, unități procesare pește, depozit frigorific, pescării, unități de comercializare Unități de comercializare | Regulamentul (CE) nr. 333/2007 Regulamentul (CE) nr. 333/2007 | |
| | Cadmiu | | 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 cărnii crude de crab, a cărnii din capul și toracele de homar și alte crustacee mari 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 |
| Staniu | alimente conservate (conserve din carne, conserve din pește) | Depozite, fabrici de procesare, magazine alimentare, unități de comercializare | Regulamentul (CE) nr. 333/2007 |
| | lapte pentru sugară și lapte de continuare | Depozite, unități de comercializare | |
| 3. | Dioxine, furani și PCB-uri asemănătoare dioxionelor | Suma dioxinelor și PCB de tipul dioxinelor carne și produse din carne (fără organe) de la bovine, ovine, porcine și pasăre ficat și produse derivate provenind de la bovine, ovine, porcine și pasăre | Regulamentul (CE) nr. 1883/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a metodelor de rezoluție (RSRD) |

| | | | |
|----|--|--|---|
| | 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 dioxinelor din anumite produse alimentare Biotește și metode CG/SC |
| | lapte crud și produse lactate | Unități de procesare | |
| | ouă de găină și produse din ouă | Centre de ambalare, unități de procesare | |
| | grăsimi 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 vîrstă mica | Unități de procesare, unități de comercializare | |
| 4. | Hidrocarburi aromaticice policiclice | Benzopiren mușchi file de pește afumat și produse din pescuit afumate, cu excepția moluștelor bivalve mușchi file din pește, altul decât cel afumat crustacee, cefalopode, altele decât cele afumate moluște bivalve | Regulamentul (CE) nr. 333/2007 Unități de procesare, unități de comercializare Unități de procesare, unități de comercializare Unități de procesare, unități de comercializare Regulamentul (CE) nr. 333/2007 Unități de procesare, unități de comercializare Unități de procesare, unități de comercializare |
| | lapte praf pentru sugară și lapte praf de continuare | Unități de comercializare | |

| | | | | | |
|---|-------------------------------------|--|---|---------------------------------|---------------------------------|
| 5 | Melamina și analogii ei structurali | Melamina produse alimentare de origine animală | Unități de procesare, unități de comercializare | Regulamentul (CE) nr. 3333/2007 | Regulamentul (CE) nr. 3333/2007 |
| | | lăpti praf pentru sugari și lăpti 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 TĂRÎ TERTE, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE ANEXEI NR. 3 LA REGULAMENTUL TEHNIC AL UNIUNII VAMALE TR CU -/2013 CONDITII DE IGIEENA SI SIGURANTA ALIMENTARA 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 preleveză probele/Etapa căreia î se aplică criteriul de siguranță a alimentelor |
|----------|--|---------------------------------|---|-------------------------------|--|--|
| 1. | Carne destinata copiilor sub vîrstă 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 |
| 2. | Carne destinata copiilor peste varsta de 3 ani | 1 | Mercur | SR EN 13806/2003 | 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 |
| 3. | Carne | 1 | Hexaclorclohexan (α -, β -, γ - izomeri) | SR EN 1528 1-4/2005 | Plumb SR EN 14082/2003 | Unitati certificate pentru operatiuni de export in Uniunea Vamala |
| | | 1 | DDTsi metabolitii | SR EN 1528 1-4/2005 | | |
| | | 1 | Mercur | SR EN 13806/2003 | | |
| | | 1 | Hexaclorclohexan (α -, β -, γ - izomeri) | SR EN 1528 1-4/2005 | | |
| | | 1 | DDTsi metabolitii | SR EN 1528 1-4/2005 | | |
| | | 1 | Arsen | SR EN 15456/2005 | | |
| | | 1 | Cadmu | SR EN | | |

| | | | | | |
|----|---|---|---|--|--|
| | | | | 14082/2003; din carne” (CU TR---/2013) | |
| 4. | Produse 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) |
| 5. | Organe (ficat, inima, limba) | 1 | Plumb | ISO 4833 | Unitati certificate pentru operatiuni de export in Uniunea Vamala |
| | | 1 | Arsen | ISO 4832 | |
| | | 1 | Cadmiu | ISO 21527-1 | |
| | | 1 | Mercur | ISO 15213 | |
| | | 1 | Hexaclorclohexan (α -, β -, γ - izomeri) | SR EN 1528 1-4/2005 | Anexa 3 a Regulamentului Tehnic al Uniunii Vamale privind „Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013) |
| | | 1 | DDT și metabolitii | SR EN 1528 1-4/2005 | |
| 6. | Produse 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) |

SUBSECȚIUNEA 9.2.

CONTROLUL PRIVIND REZIDUURILE DE PESTICIDE SI GRADUL DE EXPUNERE A CONSUMATORILOR LA REZIDUURILE DE PESTICIDE DIN SI DE PE SUPRAFATA ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ,
ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE REGULAMENTULUI DE PUNERE ÎN APPLICARE (UE) NR. 888/2012
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*

| Substanță | 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, Profenofoz, Pirazofos, Resmetrin, Triazofos | Carne de pasare Ficat (bovine și alte rumegatoare, porc și pasari) | 20 probe din matricea carne de pasare 20 probe din matricea ficat | Abatoare de animale ungulate Abatoare de pasari Unități de manipulare a vanatului Unități de procesare a carnii 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 hrână 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 numarul 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, capacitatele de producție, tipul de producție și ponderea pe care o are produsul, existența notificărilor prin Sistemul Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje, capacitațile analitice ale laboratoarelor către care se aflăiese 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 CS¹³⁷ ȘI CS¹³⁴)***

| Nr. crt. | Produsele care se controlează | Natura probei | Metoda de analiză | Referențial Interpretare rezultate |
|----------|---|--|---|--|
| 1. | Materii prime și produse de origine animală | Tesuturi comestibile, inclusiv cele provenind de la vânătuil din fondul național, lapte materie primă, miere, produse finite de origine animală, ingrediente | Spectrometrie gama de înaltă rezoluție cu detector de Ge hiperpur sau Spectrometrie gama de joasă rezoluție cu detector de NaI | 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 | Apa din unitățile de industrie alimentară Apa utilizată în fermele de creștere a animalelor | Spectrometrie gama de înaltă rezoluție cu detector de Ge hiperpur sau Spectrometrie gama de joasă rezoluție cu detector de NaI | 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 radioactivă 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 DIRECȚIEI 2003/99/CE A PARLAMENTULUI EUROPEAN SI A CONSILIULUI DIN 17 NOIEMBRIE 2003 PRIVIND MONITORIZAREA ZONOZELOR SI A AGENTIILOR ZOONOTICI, DE MODIFICARE A DECIZIEI 90/424/CEE A CONSILIULUI SI DE ABROGARE A DIRECȚIEI 92/117/CEE A CONSILIULUI SI ALE SPECIFICATILOR TEHNICE ELABORATE DE CĂTRE EFSA, PRECUM SI CONFORM CERINȚELOR PENTRU CERTIFICAREA UNOR PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE EXPORTULUI ÎN ȚĂRI TERȚE*

| Nr. crt. | Categorie de alimente ⁽⁴⁾ | Nr. unități (esantioane)/ probă ⁽³⁾ | Criterii | Metoda analitică de referință ⁽¹⁾ | Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾ | Unitatea de la care se preleveză probe/Etapa căreia i se aplică criteriul |
|----------|--|--|------------------------------|--|---|--|
| 1. | Carne de pasăre refrigerată (carne transată/portionață, 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 carcaserelor de bovine și ovine, după toalete, dar înainte de răcirea carcaserelor, pentru testarea E. coli verotoxigene (VT-EC) | 1 | E. coli verotoxigene (VT-EC) | Metoda RT-PCR, conform specificaților 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 STANDARDELOR DE SIGURANȚĂ MICROBIOLOGICĂ (MICROORGANISME PATOGENE) PENTRU ALIMENTELE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE EXPORTULUI ÎN TÂRILE MEMBRE ALE UNIUNII VAMALE, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE ANEXEI NR. 1 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 interpretare rezultate | Unitatea de la care se preleveză probele/Etapa căreia i se aplică criteriul de siguranță a alimentelor |
|----------|---|---------------------------------|---|-------------------------------|---|--|
| 1. | Carne proaspătă imediat după sacrificare - carcase, semicarcase, 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 |
| 2. | Carne proaspătă imediat după sacrificare - carcase, semicarcase, sferturi, destinață bucați, alimentație copiilor | 1 | Număr total de monocytoze | 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 |
| 3. | Carne refrigerată - carcase, semicarcase, 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 |
| 4. | Carne refrigerată - carcase, semicarcase, sferturi, | 1 | Proteus spp. (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 7 zile) | SR 2356 | 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 | monocytoze | EN ISO 6579 | | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 11290-1 | | |

| | | | | | | |
|----|---|---|--------------------------------|-------------|---|---|
| | 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 | | |
| | | 1 | Listeria | ISO 11290-1 | | |
| | | 1 | monocytogenes | | | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| | | 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 |
| 5. | Carne refrigerată bucăți, ambalată în vacuum sau atmosferă modificată | 1 | Drojdia | ISO 21527-1 | | |
| | | 1 | Clostridii sulfito-reducătoare | ISO 15213 | | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | | |
| | | 1 | Listeria | ISO 11290-1 | | |
| | | 1 | monocytogenes | | | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| | | 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 | ISO 11290-1 | | |
| | | 1 | monocytogenes | | | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| 6. | Carne congelată - în carcase, semicarcase, sferturi, bucăți | 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 | ISO 11290-1 | | |
| | | 1 | monocytogenes | | | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| | | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | | |
| | | 1 | Listeria | ISO 11290-1 | | |
| | | 1 | monocytogenes | | | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| 7. | Carne congelată - în carcase și bucăți, destinată alimentației copiilor | 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 | ISO 11290-1 | | |
| | | 1 | monocytogenes | | | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| 8. | Carne congelată - bloc | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | | |
| | | 1 | Listeria | ISO 11290-1 | | |
| | | 1 | monocytogenes | | | |
| 9. | Carne congelată – bloc, destinată alimentației | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind | Unități certificate pentru operațiuni de |

| | | | | | | |
|-----|---|---|--|-------------------------|---|---|
| | 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 | | |
| | | 1 | Număr total de germeni (probă prelevată fără flambarea suprafetei) | ISO 4833 | | |
| 10. | Carne dezosată mecanic, congelată | 1 | Bacterii coliforme (probă prelevată fără flambarea suprafetei) | 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 | | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| 11. | Produse semi-finite din carnă pentru nutriția copiilor preșcolari și școlari | 1 | Bacterii coliforme S. aureus | ISO 4832 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 | | |
| | | 1 | Listeria monocytogenes | ISO 11290-1 | | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| 12. | Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din carnă dezosată (sau cu conținut de carne), inclusiv cele din marinat - produse cu bucăți mari | 1 | Bacterii coliforme Salmonella | ISO 4832 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 | | |
| 13. | Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din carnă dezosată (sau cu conținut de carne), inclusiv cele din marinat - produse cu bucăți mici | 1 | Bacterii coliforme Salmonella | ISO 4832 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 | |
| | | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | |
| 14. | Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din căme tocăă (sau cu conținut de carne) fasonate, inclusiv pane | 1 | Mucegaiuri (Pentru produse semi-finite pane cu termenul de valabilitate mai mare de 1 lună) | ISO 21527-1 | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărmii și a produselor din carne” (CU TR---/2013) |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Listeria monocytogenes | ISO 11290-1 | |
| 15. | Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din căme tocăă (sau cu conținut de carne) umplute, învelite în altuat | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | |
| | | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Listeria monocytogenes | ISO 11290-1 | |
| 16. | Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din căme tocăă (sau cu conținut de carne) - carne mărunătă (tocătură, umplutură, farsă) | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | |
| | | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Listeria monocytogenes | ISO 11290-1 | |
| 17. | Produse semi-finite din căme și os (pieze de dimensiuni mari, pieze de dimensiuni mici) | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | |
| | | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Listeria monocytogenes | ISO 11290-1 | |

Unități certificate
pentru operațiuni de
export în Uniunea
Vamală

Unități certificate
pentru operațiuni de
export în Uniunea
Vamală

Unități certificate
pentru operațiuni de
export în Uniunea
Vamală

Unități certificate
pentru operațiuni de
export în Uniunea
Vamală

| | | | | | |
|-----|--|---|------------------------------------|-------------|---|
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | |
| 18. | Produse secundare refrigerate și congelate - sângere alimentar | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărmii și a produselor din carne" (CU TR---/2013) |
| | | 1 | Clostridii sulfito- reducătoare | ISO 15213 | |
| | | 1 | S. aureus | ISO 6888-3 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | |
| 19. | Produse secundare refrigerate și congelate - sângere alimentar pulbere pentru alimente pentru copii | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4831 | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărmii și a produselor din carne" (CU TR---/2013) |
| | | 1 | S. aureus | ISO 6888-3 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | |
| 20. | Produse derivate din procesarea săngelui - albumină alimentară | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | |
| | | 1 | Clostridii sulfito- reducătoare | ISO 15213 | |
| | | 1 | S. aureus | ISO 6888-3 | |
| | | 1 | Proteus spp. | SR 2356 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | |
| 21. | Produse derivate din procesarea săngelui - concentrat pulbere din plasmă de sânge (ser) | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | |
| | | 1 | Clostridii sulfito- reducătoare | ISO 15213 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4832 | |
| 22. | Produse mezeluri 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 | Clostridii sulfito- reducătoare | ISO 15213 | |
| | | 1 | S. aureus | ISO 6888-3 | |
| | | 1 | E. coli | ISO 7251 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Listeria | ISO 11290-1 | |
| | | 1 | monocytogenes | | |
| 23. | Produse mezeluri din carne sau cu conținut de carne – semiafumate, fierite și afumate | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4831 | |
| | | 1 | Clostridii sulfito- reducătoare | ISO 15213 | |
| | | 1 | S. aureus | ISO 6888-3 | |

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

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

| | | | | | |
|-----|---|---|---|-------------|---|
| | | 1 | Clostridii sulfito-reducătoare | ISO 15213 | |
| | | 1 | Drojdiai (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore) | ISO 21527 | |
| | | 1 | Mucegaiuri (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore) | ISO 21527 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Listeria monocytogenes | ISO 11290-1 | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | |
| | | 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) |
| | | 1 | S. aureus | ISO 6888-2 | |
| | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | |
| | | 1 | Listeria monocytogenes | ISO 11290-1 | |
| | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | |
| | | 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) |
| | | 1 | S. aureus | ISO 6888-2 | |
| | | 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 sulfito-reducătoare | ISO 15213 | |
| | | 1 | S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile) | ISO 6888-3 | |
| 35. | Produse congelate tip delicate din carne | | | | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală |
| 36. | Produse congelate tip delicate cu conținut de carne | | | | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală |
| 37. | Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - produse din sânge | | | | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală |

| | | | | | | | |
|-----|--|---|---|---|--|--|--|
| | | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | | |
| | | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| | | | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4831 | | |
| | | | 1 | Clostridii sulfito- reducătoare | ISO 15213 | | |
| | | Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - produse tip tobă, terină din carne mărunțită | | | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013) | | |
| 38. | | | 1 | S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile) | 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 | Clostridii sulfito- reducătoare | ISO 15213 | | |
| | | Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - produse mezeluri cu ficat | | | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013) | | |
| 39. | | | 1 | S. aureus (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 2 zile) | 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 | Clostridii sulfito- reducătoare | ISO 15213 | | |
| | | | 1 | S. aureus | ISO 6888-3 | | |
| | | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | | |
| | | | 1 | Listeria monocytogenes | ISO 11290-1 | | |
| | | Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - pate | | | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013) | | |
| 40. | | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| | | Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - pate | | | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013) | | |
| 41. | | Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - | | | 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 | | |
| | | | | | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală | | |
| | | | | | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală | | |
| | | | | | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală | | |

| | | | | | | | |
|--|-----|--|---|---|-------------|---|---|
| | 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 | ISO 11290-1 | | |
| | | | 1 | monocytogenes | | | |
| | | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| | | | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4831 | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală | |
| | | | 1 | E. coli | ISO 7251 | | |
| | | | 1 | (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore) | | | |
| | | | 1 | S. aureus | ISO 6888-3 | | |
| | | | 1 | Clostridii sulfito-reducătoare | ISO 15213 | | |
| | | | 1 | Drojdie | | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013) | |
| | | | 1 | (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore) | ISO 21527-1 | | |
| | | | 1 | Mucegaiuri | | | |
| | | | 1 | (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore) | ISO 21527-1 | | |
| | | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | | |
| | | | 1 | Listeria | ISO 11290-1 | | |
| | | | 1 | monocytogenes | | | |
| | | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| | | | 1 | Bacterii coliforme | ISO 4831 | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală | |
| | | | 1 | Mucegaiuri | ISO 21527-2 | | |
| | | | 1 | Salmonella | EN ISO 6579 | | |
| | | | 1 | Listeria | ISO 11290-1 | | |
| | | | 1 | monocytogenes | | | |
| | | | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | | |
| | 43. | Produse din carne uscată sau care conțin carne | 1 | | | Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind “Siguranța cărnii și a produselor din carne” (CU TR---/2013) | |
| | 44. | Grăsimile de porc – refrigerată, congelată, | 1 | | | | |
| | | | 1 | | | | |

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

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

| Nr. crt. | Categorie de alimente | Nr. unități (eșantioane)/ probă | Criterii | Metoda analitică de referință | Referențial rezultate | interpretare | Unitatea de la care se preleveză probele/Etapa căreia își aplică criteriul de siguranță a alimentelor |
|----------|---|---------------------------------|--|-------------------------------|---|---|---|
| 1. | Producție conservate, pasteurizate - carne conservată, conserve din carne și legume, conserve din legume și produse din carne | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | 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 | Unitatea de la care se preleveză probele/Etapa căreia își aplică criteriul de siguranță a alimentelor |
| 2. | Producție conserve, 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 | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală |
| 3. | Producție conserve 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 | Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală |
| 4. | Producție conserve, pasteurizate - conserve pate - carne conservată, conserve din carne și legume, conserve din legume și produse din carne | 1 | Număr total de germeni | ISO 4833 | Bacterii coliforme | ISO 4831 | Anexa nr. 2 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale privind "Siguranța cărnii și a produselor din carne" (CU TR---/2013) |
| | | 1 | | | B. cereus | ISO 21871 | ISO 15213 |
| | | 1 | | | Clostridii sulfito-reducătoare | | ISO 6888-3 |
| | | 1 | | | S. aureus | | |

| | | | | | | |
|----|--|--------------------|--|---------|---|---|
| 5. | Producție 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 |
|----|--|--------------------|--|---------|---|---|

EXPERTIZA REZIDUURILOR LA ANIMALELE VII, PRODUSELE ACESTORA, FURAJE ȘI APĂ

SECTIUNEA a 11 - a

BOVINE

| Nr. crt. | Grupa de substanțe | Matrice | Locul de prelevare | Categorie de animale | Referențial interpretare rezultate |
|----------|--------------------|----------------------------|--------------------------------------|--------------------------|--|
| 1. | A1 | Urină Mușchi | Exploatații Abator | Vîței Tineret bovin Vaci | Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinară privind interzicerea utilizării în creșterea animalelor de fermă a unor substanțe cu acțiune hormonală sau tireostatică 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 tireostatic și a substanțelor beta-agoniste în creșterea animalelor |
| 2. | A2 | Tiroidă Urină | Exploatații Abator | Vîței 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 | Vîței Tineret bovin Vaci | Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare |
| 4. | A4 | Urină Ficat Muschi Rinichi | Exploatații Abator | Vîței Tineret bovin Vaci | Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare |
| 5. | A5 | Urină | Exploatații | Vîței | 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 PIF Constanța Sud | Exploatații Abator 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 | Vîței Tineret bovin Vaci |
| 8. | B2a | Rinichi Mușchi Ficat | Abator | Vîței Tineret bovin Vaci |
| 9. | B2b | Ficat | Abator | Tineret bovin Vaci |
| 10. | B2c | Mușchi | Abator | Tineret bovin Vaci |
| 11. | B2d | | Abator | Tineret bovin Vaci |
| 12. | B2e | Mușchi | Abator | Vaci |

| | | | | pentru stabilirea limitelor maxime de reziduuri de produse medicinale veterinară în alimentele de origine animală, în ceea ce privește diclofenacul |
|----------------|-----------------------|-------------------------------------|-----------------------|---|
| 13. | B2f | Urină Ficat Muschi Rinichi | Abator | Tineret bovin Vaci Vitei |
| 14. | B3a | Grăsime Muschi | Abator | Tineret bovin Vaci Vitei |
| 15. | B3b | Grăsime | Abator | Tineret bovin Vaci Vitei |
| 16. | B3c | Mușchi | Abator | Tineret bovin Vaci Vitei |
| 17. | B3d | Ficat Rinichi | Abator | Tineret bovin Vitei |
| 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 | Tiroică 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 Decizia 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 | Rinichi | Abator | Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 |

OVINE/CAPRINE

| 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 | 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 Mușchi | 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 | Mușchi Intestine | 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 | 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 |
| 11. | B2d | Rinichi Mușchi Ficat | Abator | Regulamentul (CE) nr. 1213/2008 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 Decizia 2005/34/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 dioxionelor | Mușchi | PIF Constanța Sud | Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 |

CABALINE

| Nr. cert. | 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 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 |
| 10. | B2d | Rinichi Mușchi Ficat | Abator | Regulamentul (UE) nr. 1213/2008 Regulamentul (UE) nr. 37/2010 Directive 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 |
|-----|----------|---------|----------|-------------|
|-----|----------|---------|----------|-------------|

| crt. | substanțe | prelevare | 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 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 | Abator Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE |
| 4. | A4 | Ficat | Abator Muschi 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 PIF Constanța Sud PIF Otopeni Decizia 2003/18/CE |
| 7. | B1 | Mușchi | Abator Sângel 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. | B2e | Mușchi | Abator Regulamentul (UE) nr. 37/2010 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 | Grăsimi | 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 păsări o parte din probe, aproximativ 40%, vor fi recoltate direct din exploatațiile de producție. Probele se recoltează de către medicul veterinar oficial de la animalele sacrificiate 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 Directivea 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 | Pește de crescătorie | Fermă piscicolă | |
| 7. | B3a | | | | Regulamentul (CE) nr. 396/2005 |
| 8. | B3c | Pește de crescătorie | Fermă piscicolă PIF Albăta, PIF Constanța Nord, PIF Constanța Sud, PIF Moravița | | Regulamentul (CE) nr. 178/2006 Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 Regulamentul (CE) nr. 629/2008 Regulamentul (CEE) nr. 315/93 |
| 9. | B3d | Pește de crescătorie | | Fermă piscicola | Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 |
| 10. | B3e | Pește de crescătorie | 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 Albăta PIF Moravita | 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 |
| 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 PREPELITĂ

| 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 | Grăsimi | 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 (CE) nr. 315/93 Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 |
| 14. | B3d | Ficat | Abator | |

VĂNAT DE CREȘCĂTORIE

| 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 |
| 12. | B3a | Muschi | Abator | Regulamentul (CE) nr. 396/2005 Regulamentul (CE) nr. 178/2006 Decizia 2005/34/CE |
| 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 | Grăsimi | 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 Constanța 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 CS¹³⁷ SI CS¹³⁴)

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

| | | | | | | |
|----|----------------------|--|---|--|--|---|
| 1. | Hrana pentru animale | Furaje consum⁽¹⁾ fibroase, grosiere, combine, etc.) | gata de nutrețuri staculente, nutrețuri | Spectrometrie rezoluție înaltă cu detector de Ge hiperpur sau | O dată pe semestru și ferme fabrici de nutrețuri combine | Ordinul ministrului sănătății publice, al președintelui ANSVSA și al Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 1805/28/314/2006. |
|----|----------------------|--|---|--|--|---|

(1) Este obligatorie specificarea in procesul verbal de prelevare a speciei si a categoriei de varsta 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 CONTINUTUL DE CONTAMINANTI ÎN PRODUSELE DE ORIGINE NONANIMALĂ

1. CONTROLUL OFICIAL PENTRU VERIFICAREA CONFORMITĂȚII PRODUSELOR ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ CU CERINȚELE LEGISLATIVE NAȚIONALE PRIVIND CONTINUTUL DE CONTAMINANTI

| Nr. crt. | Denumirea | Produsul | Locul de prelevare | Frecvența de recoltare a probelor |
|----------|---------------------------|---|---|---|
| 1. | 2. | 3. | 4. | 5. |
| 1. | Aflatoxină (totală și B1) | Alune de pământ (arahide) și alte semințe oleaginoase ⁽⁶⁾ , 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 ⁽⁶⁾ 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 | Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ Depozit/siloz | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ 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 ⁽⁴⁾ O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția autohtonă |

Migdale, fistic și sămburi de caise care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic

| | | | |
|--|--|--|--|
| | 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 produsele alimentare Alune și nuci braziliene care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea consumului uman sau a utilizării ca ingredient în produsele alimentare Alune și nuci braziliene destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingredient în produsele alimentare | import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ | 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 ⁽⁴⁾ La primul import al fiecarui furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ |
| | Alte nucifere decât - migdalele, fisticul, sămburii de caise, alunele și nucile braziliene care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea consumului uman sau a utilizării ca ingredient în produsele alimentare Alte nucifere decât - migdalele, fisticul, sămburii de caise, alunele și nucile braziliene destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingredient în produsele alimentare Alte nucifere decât - migdalele, fisticul, sămburii de caise, alunele și nucile braziliene destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingredient în produsele alimentare | Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ Supermarket/ hipermarket | 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 ⁽⁴⁾ Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția autohtonă |
| | Fructe uscate care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea consumului uman sau a utilizării ca ingredient în produse alimentare Fructe uscate și produse prelucrate din acestea, destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingredient în produsele alimentare | Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ Supermarket/ hipermarket | La primul import al fiecarui furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ 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 ⁽⁴⁾ Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din |

| | | |
|----|---|--|
| | <p>Unități de producție/ Comercializare la locul de producție</p> <p>Depozit/siloz</p> <p>Toate cerealele și toate produsele derivate din cereale, inclusiv produsele din cereale procesate, cu excepția:</p> <ul style="list-style-type: none"> 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 sugarii și copii mici; c) produselor alimentare dietetice cu indicație medicală specială destinate în mod specific sugarilor <p>Porumb și orez care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea consumului uman sau a utilizării ca ingrediente în produse alimentare</p> <p>Specii de fructe destinate producerii de condimente :</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Capsicum spp. (fructe uscate derivate, întregi sau măcinat, 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 (nucșoară); d) Zingiber officinale (ghimbir); e) Curcumalonga (turmeric); <p>Amestecuri de mirodenii care conțin una sau mai multe dintre mirodeniile menționate mai sus</p> <p>Cereale neprocesate</p> <p>Toate produsele derivate din cereale neprocesate, inclusiv produsele alimentare pe bază de cereale procesate și cerealele destinate consumului uman direct, cu excepția:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) produselor pe bază de cereale procesate și alimentelor pentru copii destinate sugarilor și | <p>comerțul intraunional</p> <p>O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă</p> <p>O dată pe an pentru fiecare depozit⁽⁵⁾</p> |
| 2. | Ochratoxină A | <p>Depozit/siloz</p> <p>Depozit/siloz</p> <p>O dată pe an pentru fiecare depozit⁽⁵⁾</p> |

| | | | |
|--|--|--|--|
| | | | |
| copiilor de vîrstă mică; b) preparatelor dietetice pentru utilizări medicale speciale, destinate în special sugarilor. | | | |
| Cafea boabe prăjite și cafea prăjită măcinată | Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ 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 ⁽⁴⁾ | |
| Cafea solubilă (cafea instant) | Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ 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 ⁽⁴⁾ | |
| Stafide (currants, raisins și sultanine) | Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ 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 ⁽⁴⁾ | |
| Vinuri, inclusiv vinurile spumante și exclusiv vinurile licoioase 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 | Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ 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 ⁽⁴⁾ | |
| Unități de fabricare a vinurilor | Unități de comercializare | O dată pe an pentru fiecare unitate | Trimestrial de la maximum 3 unități din comerț județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional |
| Suc de struguri, suc de struguri concentrat după reconstruire, nectar de struguri, must de struguri și must de struguri concentrat după reconstruire destinate consumului uman direct | Unități de fabricare Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine | O dată pe an pentru fiecare unitate Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din comerțul intraunional și import | |

| | | | | |
|----|--|---|---|--|
| | | specializate | Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ 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 ⁽⁴⁾ |
| | Specii de fructe destinate producerii de condimente : a) Capsicum spp. (fructe uscate derivate, întregi sau măcinat, 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 (nucșoară); d) Zingiber officinale (ghimbir); e) Curcumalonga (turmeric); Amestecuri de mirodenii care conțin una sau mai multe dintre mirodeniile menționate mai sus | Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate | Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate | Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ |
| 3. | Patulina | Glutenul de grâu care nu este vândut direct consumatorului 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 care folosesc gluten de grâu Unități de fabricare a sucurilor de fructe Unități de fabricare | Unități de fabricare care folosesc gluten de grâu O dată pe an pentru fiecare unitate O dată pe an pentru fiecare unitate |
| | | Producție 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 sugarilor și copiilor de vârstă mică, etichetate și vândute ca atare; b) preparatelor pentru copii, altele decât cele pe bază de cereale prelucrate, destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică. Suc de mere și produse solide din mere, inclusiv compot de mere și piure de mere destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică, etichetate și vândute ca atare | Unități de producție Supermarket/ hipermarket Unități de producție | Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import O dată pe an pentru fiecare unitate pentru |

| | | | | |
|----|----------------|--|---|---|
| | | Preparate pentru copii, altele decât cele pe bază de cereale procesate, destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică | Supermarket/ hipermarket Unități de producție | produse provenind din producția internă Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import |
| 4. | Deoxinivalenol | Cereale neprocesate Porumb neprocesat, cu excepția porumbului neprocesat destinat procesării prin măcinare umedă | Depozit Depozit/siloz | O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă O dată pe an pentru fiecare depozit ⁽⁵⁾ O dată pe an pentru fiecare depozit ⁽⁵⁾ |
| | | Cereale destinate consumului uman direct | Depozit alimentar Supermarket/ hipermarket | Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| | | Făină de cereale, tăără 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) Fracțiunilor 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) Fracțiunilor 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 | |

| | | | | |
|----|---|---|--|--|
| | Pâine (inclusiv specialități de panificație), produse de patiserie, biscuiți, snacksuri din cereale și cereale pentru micul dejun | Unități de panificație și patiserie | Unități de morărăt | Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| | Fractiuni 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 morărăt | Unități de morărăt | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| | Fractiuni 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 fabricare | Unități de fabricare | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| | Paste făinoase uscate | Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate | Depozit | Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import sau comerțul intraunional |
| 5. | Zearalenoňă | Cereale neprocesate, cu excepția porumbului neprocesat destinat prelucrării prin măcinare umedă | Depozit | O dată pe an pentru fiecare depozit ⁽⁵⁾ |
| | Cereale destinate consumului uman direct | Depozit alimentar/ supermarket/ hipermarket, magazine specializate | Depozit alimentar/ supermarket/ hipermarket, magazine specializate | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| | Făină de cereale, tăărăje și germeni | Unități de morărăt | Supermarket/ hipermarket | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional și import |
| | | | | Trimestrial de la maximum 2 unități din |

| | | |
|---|--|--|
| | comercializați ca produse finale comercializate pentru consumul uman direct cu excepția: a) porumbului destinat consumului uman direct, snackuri pe bază de porumb și cereale pentru micul dejun pe bază de porumb; b) alimentelor pe bază de porumb procesat, pentru sugari și copii de vârstă mică; c) fracțiunilor 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; 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. | fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| Ulei de porumb rafinat | <p>Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import⁽¹⁾</p> <p>Depozite de destinație⁽²⁾</p> <p>Unități de fabricare a uleiului</p> <p>Unități de comercializare</p> | <p>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine⁽³⁾</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⁽⁴⁾</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> |
| Pâine (inclusiv specialități de panificație), produse de patiserie, biscuiți, snacksuri din cereale și cereale pentru micul dejun | Unități de fabricare | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| | Unități de comerț cu | Trimestrial de la maximum 2 unități din |

| | | | |
|--|--|---|---|
| | 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 | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ | |
| | Unități de fabricare | O dată pe an pentru fiecare unitate | |
| | Unități de comercializare | 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 morărăit | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ | |
| 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 morărăit | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ | |
| 6. Fumonisină (sumă de B1 și B2) | Porumb neprocesat, cu excepția porumbului neprocesat destinat procesării prin măcinare umedă | Depozit/siloz | O dată pe an pentru fiecare depozit ⁽⁵⁾ |
| | 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 sugariilor și copiilor de vârstă mică | Depozit alimentar/ supermarket/ hipermarket, magazine specializate | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| | Cereale pentru micul dejun pe bază de porumb | Unități de fabricare | O dată pe an pentru fiecare unitate |

| | | | |
|----|---|--|--|
| | | 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 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 morărăit | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| | 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 morărăit | Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾ |
| 7. | Cadmiu | Depozit / siloz Soia | O dată pe an pentru fiecare depozit ⁽⁵⁾ O dată pe an pentru fiecare depozit ⁽⁵⁾ |
| | Legume | 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 |
| | Fructe | Depozit de legume 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 |
| | Ciuperci | Depozit de fructe 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 | Depozit / siloz Cereale Legume și leguminoase | O dată pe an pentru fiecare depozit ⁽⁵⁾ Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import |

| | | | |
|----|---|---|--|
| | | leguminioase | |
| | 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 a sucurilor de fructe | O dată pe an pentru fiecare unitate |
| | Sucurile de fructe, sucurile de fructe concentrate după reconstituire și nectar 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, inclusiv vinurile spumante și exclusiv vinurile licoroase, cidru, cidru de pere și vinuri de fructe | Unități de fabricare a vinurilor Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate | O dată pe an pentru fiecare unitate |
| | Vinurile aromatizate, băuturile pe bază de vinuri aromatizate și cocktailuri din vinuri aromatizate | Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar | Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import și comerțul intraunional |
| | Spanac proaspăt, conservat, înghețat sau congelat | | |
| 9. | Nitrați | 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 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 ⁽¹⁾ | La primul import al fiecarei furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ |
| | | | Depozite de destinație ⁽²⁾ | 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 ⁽⁴⁾ |
| 11. | Dioxine și PCB-uri similare dioxinei | Uleiuri și grăsimi vegetale | Unități de procesare ulei și grăsimi vegetale | Lunar maximum 2 probe pe țară, conform planului cifric județean aprobat, începând cu trimestru IV |
| | | | Posturi de inspecție la frontieră și Puncte finale de import ⁽¹⁾ | Lunar maximum 2 probe pe țară, conform planului cifric aprobat, pentru produsele reprezentând primul import, începând cu trimestru IV |
| | | | Depozit de destinație ⁽²⁾ | Lunar maximum 1 probă pe țară, conform planului cifric județean aprobat, pentru produsele provenind din import, care nu reprezintă primul import, începând cu trimestru IV |
| 12. | Staniu | Alimente conservate Băuturile conservate, sucurile de fructe și sucurile vegetale | Unități de fabricare | O dată pe an pentru fiecare unitate |
| | | Alimente pentru copii conservate și alimente pe bază de cereale procesate pentru sugarii și copiii de vârstă mică, exclusiv produse uscate și sub formă de praf | Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar | O dată pe an pentru fiecare unitate |
| 13. | Hidrocarburi aromatică polaciclice | Uleiuri și grăsimi (cu excepția untului de cacao și a uleiului din nucă 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 | Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import |
| | | | Posturi de inspecție la frontieră ⁽¹⁾ | O dată pe an pentru fiecare unitate |
| | | | Depozite de destinație ⁽²⁾ | La primul import al fiecarei furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ |
| | | | | 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 ⁽⁴⁾ O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional |
| | | Depozit | |
| | Uleiul din nucă de cocos destinat consumului uman direct sau folosirii ca ingredient alimentar | Posturi de inspecție la frontieră ⁽¹⁾ Depozite de destinație ⁽²⁾ | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine ⁽³⁾ 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 ⁽⁴⁾ |
| 14. | Melamină | Produse alimentare cu excepția preparatelor pentru sucuri și a preparatelor de continuare ⁽⁷⁾ | Depozit alimentar |
| | | Unități de fabricare Depozite alimentare | O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional Câte două probe / an din fiecare din județele: Prahova, Iași, Constanța, Cluj, Suceava, Timiș, Dolj, Argeș, Bacău și municipiul București și căte o probă/an pentru fiecare dintre celelalte județe, pentru produsele din import, producția internă și comerț intraunional. |

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

| | | | | |
|----|-----------------|---|--|--|
| 1. | Acrilamida | Cartofi prăjiți comercializați în vederea consumului imediat Chipsuri din cartofi Produse semipreparate pe bază de cartofi/ Preparate din cartofi destinate preparării la domiciliu Pâine Cereale pentru micul dejun Biscuiți, inclusiv biscuiți pentru sucuri Cafea prăjită | 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 |
| 4. | Dioxine, furani și PCB-uri similare dioxinei | Preparate pe bază de cereale Fructe, legume și cereale | Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar |
| | | | Depozit/Siloz |

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 preleveză probe sunt cele cu capacitatea egale sau mai mari de 1500 tone. Prelevarea se va realiza astfel încât să fie incluse produsele 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 sfârâmate), 1202 (arahide, neprajite și nici altfel preparate termic, chiar decorticcate sau sfârâmate), 1203 (copri), 1204 (semințe de in, chiar sfârâmate), 1205 (semințe de rapiță sau de rapiță sălbatică, chiar sfârâmate), 1206 (semințe de floarea-soarelui, chiar sfârâmate), 1207 (alte semințe și fructe oleaginoase, chiar sfârâmate) și produse derivate înscrise la codul CN 1208 (făină de grîs din fructe și semințe oleaginoase, atele 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 care conținut proteic ridicat precum și alimentele care vin în contact cu materiale plastice pe bază de melamină-formaldehidă din straturile protectoare ale recipientilor pentru conservare, hârtia de ambalare, suprafețe de lucru și adezivi. De asemenea, melamina poate să apară ca metabolit și produs de degradare al ciromazinului, care este utilizat ca produs de protecție a plantelor și ca medicament veterinar.

Precizări tehnice:

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

b) Nivelurile maxime admise de contaminanții 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 pentru Protecția Consumatorilor nr. 121/530/EN/7289/351/2007 privind anumite 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 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 controlul oficial al conținutului de micotoxine din produsele alimentare, cu amendamentele ulterioare, Regulamentul (CE) nr. 1882/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a modalităților de prelevare de probe și a metodelor de analiză pentru controlul oficial al nivelurilor de nitrati 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 produse alimentare, cu amendamentele ulterioare, Procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării micotoxinelor (cod: PS-06-DTSAGONASRA) și Procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării contaminanților alimentari (cod: PS-13-DTSAGONASRA), elaborată de ANSVSA;

d) Proba pentru opinie suplimentară se preleveză, 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 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 nota justificativă în care se precizează motivatarea recoltării acestora în afara frecvenței stabile 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 stabilită 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 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 cormul secarei în hrana pentru animale și produsele alimentare.

B. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND CONTINUTUL 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 | Frevența controalelor fizice și ale identității (%) | Locul de prelevare |
|----------|---------------------------|--|---------------------------|-----------------------------|---|-----------------------------|
| 1. | Aflatoxină (totală și B1) | Nuci braziliene în coajă | 0801 21 00 | Brazilia | 50 | |
| 2. | | Amestecuri de fructe uscate sau de fructe cu coajă care conțin nuci de Brazilia în coajă | 0813 50 | Brazilia | 50 | Puncte de Intrare Desemnate |
| 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 prăjite în pachete directe cu un conținut net ce depășește 1 kg | 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 conțin 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 Smochine, preparate sau conservate, inclusiv amestecuri | 2008 19 2008 99 2008 97 | Turcia | 5, 20, 50 |
| 22. | Alune de pădure, smochine și fistic sub formă de făină, pudră și măcinătură | 1106 30 90 | Turcia | 5, 20, 50 |
| 23. | Alune tăiate în bucăți, tăiate felii sau sparte | 0802 22 00 2008 19 | Turcia | 5 |
| 24. | Migdale în coaja sau | 080211; 080212 | SUA | aleator |
| 25. | Migdale prăjite în ambalaje directe cu un conținut net mai mare de 1 kg | 2008 19 13 | SUA | aleator |
| 26. | Migdale prăjite în ambalaje directe cu un conținut net de cel mult 1 kg | 2008 19 93 | SUA | aleator |
| 27. | 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) | Subdivizuire 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 decorticat | | 0802 21 00; | | Azerbaidjan (AZ) | 10 | |

| | | | Puncte de Intrare Desemnate |
|----|---|---|--------------------------------|
| 3. | (produse alimentare) Capsicum annuum, întreg Capsicum annuum, mărunțit sau măcinat - Fructe uscate din genul Capsicum întregi, altele decât ardeul dulce (Capsicum annuum); - Curry (produse pe bază de chili); - Myristica fragrans (nușoară) - Myristica fragrans (macis) - Zingiber officinale (ghimbir) - Curcuma longa (sofran de India) (produse alimentare) | 0802 22 00 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 |
| 4. | Semințe 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 50 | Sierra Leone (SL) 50 |
| 5. | - 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 |
| 7. | Stafide (struguri de vin) (produse alimentare) | 0806 20 | Afganistan (AF) 50 |
| 8. | Aluminiu Tăitei 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 China (CN) 10 | |

Notă:

- (1) În cazul în care numai anumite produse de la orice cod trebuie să fie examineate 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 cauză riscurilor de contaminare a produselor respective cu aflatoxine și de abrogarea a Deciziei 2006/504/CE, cu amendamentele ulterioare;
- d) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul direcției sanită - veterinară 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 preleveză, 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

| Nr. crt. | 2. | Produse de origine nonanimală | Locul de prelevare | Frecvența probelor recoltate |
|----------|---|---|---|--|
| 1. | Reziduuri de pesticide prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹ | lămiâi, banane, gutui, caise, cireșe, prune, piersici, inclusiv nectarine și hibrizi similari, kiwi, ananas, avocado, mango, țelină rădăcină, păstăfărăc rădăcină, pătrunjel rădăcină, cartofi dulci, ridichi, usturoi, ceapă, ceapă verde, vinețe, 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 | 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 țară 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 |
| | | Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre | 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 Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import |
| 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** |
| | | | Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre |

| | | | |
|---|--|--|--|
| | | | Ori de căte 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 căte 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 păstaie (proaspăt sau congelată)*** Morcov*** Castraveti*** 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*** Depozite ale produselor provenie din țări terțe și state membre |
| 6 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale | Mere | Ori de căte 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 căte ori situația o impune La primul import al fiecarui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la urmatoarele importuri. Ori de căte ori situația o impune Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre*** Depozite ale produselor provenie din țări terțe și state membre |

| | | | |
|---|---|---|---|
| | | | Ori de câte ori situația o impune Maximum două probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ |
| | | Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre | 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 La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la urmatoarele importuri | Ori de câte ori situația o impune 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 final de import |
| | | Ori de către frontieră; Punct final de import | 20% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia și China care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele final de import |
| 7 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹ | Grapefruit | Ori de către frontieră; Punct final de import |
| 8 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹ | Struguri de masă | Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import |

| | | |
|---|---|--|
| | GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹ | urmatoarele importuri Ori de câte ori situația o impune 10% din numărul transporturilor de produse provenite din țări terțe și state membre pentru fiecare județ |
| | Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre** | Ori de câte ori situația o impune Maximum două probe pe an pentru produse provenite din țări terțe și state membre pentru fiecare județ |
| | Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre | Ori de câte ori situația o impune Maximum două probe pe an pentru produse provenite din țări terțe și state membre pentru fiecare județ |
| | Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import | Ori de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la urmatoarele importuri |
| 9 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹ | Lamai Ori de câte ori situația o impune Maximum două probe pe an 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 Maximum două probe pe an pentru produse provenite din țări terțe cu excepția Turciei și state membre pentru fiecare județ Două probe pe an pentru produse originare din Turcia pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune |

| | | | | | | |
|----|---|---|--|---|---|--|
| 10 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹ | <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>La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la urmatoarele importuri 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 finale de import. 10% din numărul</p> | <p>transporturilor de produse originare din Turcia care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau punctele finale de import 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 Ori de câte ori situația o impune</p> | <p>10% din numărul</p> <p>transporturilor de produse originare din Republica Dominicană</p> | <p>20% din numărul</p> <p>transporturilor de produse originare din Republica</p> |
| 11 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ² | Produse alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate | Puncte de Intrare Desemnate; | Produse alimentare – legume proaspete, pepene amar (<i>Momordica charantia</i>), 0709 99 90 70, 0710 80 95 70, vineți; 0709 30 00, 0710 80 95 72 | Puncte de Intrare Desemnate; | Produse alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate |

| | | |
|----|--|--|
| | fasole verde lungă (<i>Vigna sesquipedalis</i>), 0708 20 00 10, 0710 22 00 10, ardei (altul decât ardeiul dulce) 0709 60 10, 0709 60 99 20, 0710 80 51, 0710 80 59 20, | Dominicană |
| 12 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ³ | Ardei (altul decât ardeiul dulce) produs proaspăt (<i>Capsicum spp.</i>) 0709 60 99 20 |
| 13 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁴ | Plante aromatice Frunze de coriandru 0709 99 90 72 Busuioc (sfânt, dulce) 1211 90 86 20 |
| 14 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁴ | Produse 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 |
| 15 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁵ | Produse alimentare fructe proaspete Portocale proaspete sau uscate 0805 10 20, 0805 10 80, Căpșuni 0810 10 00 |
| 16 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹ | Portocale proaspete sau uscate |
| | | Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import |
| | | Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe și state membre** |

| | | |
|----|---|---|
| | | inspecție la frontieră sau puncte 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 produșelor 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 |
| 17 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁶ | Produse alimentare – proaspete sau refigerate: - mazăre cu păstiae – necurățată, (0708 10 00 40) - fasole cu păstiae – necurățată, (0708 20 00 40) |
| 18 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁷ | Produse alimentare – plante aromatice - Menta – 1211 90 86 |
| 19 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁸ | 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 ⁸ | Produse alimentare proaspete Bame 0709 99 90 20 Ardei (altul decât ardeul 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 |

| | | | |
|----|--|---|--|
| | | | importuri |
| | metode monoreziduale ¹ | 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 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 |
| | | Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre | Puncte de Intrare Desemnate; Desemnate; |
| 22 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁹ | Produse alimentare – proaspete, refrigerate sau congelate Ardei (dulce și altul decât ardeul dulce) (<i>Capsicum spp.</i>) 0709 60 10; ex 0709 60 99 20; 0710 80 51; ex 0710 80 59 20 | Puncte de Intrare Desemnate; Desemnate; |
| 23 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹⁰ | Produse alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate Ardei dulce (<i>Capsicum annuum</i>) 0709 60 10, 0710 80 51, Rosii | Puncte de Intrare Desemnate; Desemnate; |
| | | Posturile de inspecție la frontieră; Punct final de import | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine cu excepția Turciei și Egiptului pentru ardei și aleatoriu la urmatoarele importuri |
| | | Depozite de destinație ale | O dată pe an de la fiecare |

| | | | | | | |
|----|--|--|---|--|---|--|
| | produsele 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 Maximum trei probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune | 20% din numărul transporturilor de produse originare din China | 20% din numărul furnizor, din fiecare țară de origine cu excepția Chinei și aleatoriu la următoarele importuri | 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 ^{II} | Pomelo proaspăt 0805 40 00 31, 0805 40 0039 | Puncte de Intrare Desemnate | 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 | 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 |
| 25 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ^I | 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 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 ¹² | Produse alimentare Ceai, chiar aromatizat 0902 | Puncte de Intrare Desemnate Puncte de Intrare Desemnate |
| 27 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹³ | Produse alimentare – proaspete sau refrigerate <i>Brassica oleracea</i> (alte <i>Brassica</i> comestibile, «broccoli chinezești») 0704 90 90 40 | Puncte de Intrare Desemnate Puncte de Intrare Desemnate |
| 28 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale | Legume Fructe | Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor Fabricarea sucurilor de fructe și legume |
| 29 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale | Cartofi Fructe | Unități de prelucrare și conservare a cartofilor Fabricarea cidrului și a vinului din fructe |

| | | | | |
|----|--|---|---|---------------------------------------|
| | | | | |
| 30 | Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹⁷ | Produse alimentare Fasole uscată 0713 39 00 | Puncte de Intrare Desemnate | autohtonă, țări terțe și state membre |
| | | | 50% din transporturile de origine din Nigeria | numărul produse |

Carbofuran
² acefat, aldicarb (sumă de aldicarb, sulfoxidul și sulfona acestuia, exprimată în aldicarb), carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), clorfenapir, clorpirlifos, diafenturon, diazinon, diclorvos, dicofol (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 malaoxon, exprimată în malation), metamidofoș, metiocarb (sumă de metiocarb și metiocarb-sulfoxid și sulfonă, exprimată în metiocarb), metomil și tiocarb (sumă de metomil și tiocarb, exprimată în metomil), monocrotofos, oxamil, profenofos, propiconazol, tiabendazol, tiacloprid

³ carbofuran (sumă de carbofuran și 3-hidroxi-carbofuran, exprimată în carbofuran), metomil și tiocarb (sumă de metomil și tiocarb, exprimată în metomil), dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), triazofos, malation (sumă de malation și malaoxon, exprimată în malation), profenofos, protiofos, etion, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), triforin, procimidon, formetanat (sumă de formetanat și sătururile sale, exprimată în formetanat hidroclorid)

⁴ 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 malaoxon, exprimată în malation), metalexil și metalexil-M [metalexil, inclusiv alte amestecuri de izomeri constituenți, inclusiv metalexil-M (sumă de izomeri)], metamidofos, metomil și tiocarb (sumă de metomil și tiocarb, exprimată în metomil), monocrotofos, profenos, protiosos, quinalfos, triadimefon și triadimenol (sumă de triadimefon și triadimenol), triazofos, dicrotofos, EPN, triforin

⁵ carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), ciproflutrin [ciproflutrin, inclusiv alte amestecuri ale izomerilor constituenți (sumă de izomeri)], ciprodinil, diazinon, dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), etion, fenitration, fludioxonil, hexaflumuron, lambda-cihalotrin, metiocarb (sumă de metiocarb și metiocarb-sulfoxid și sulfonă, exprimată în metiocarb), metomil și tiocarb (sumă de metomil și tiocarb, exprimată în metomil), oxamil, fentoat, tiofanat-metil.

⁶ dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), clorpirifos, acefát, metamidofos, metomil și tiocarb (sumă de metomil și tiocarb, exprimată în metomil), diafeniuron, indoxacarb ca sumă a izomerilor S și R

⁷ 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 paraxon-metil, exprimată în paration-metil), metomil și tiocarb (sumă de metomil și tiocarb, exprimată în metomil), flutriafol, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), miclobutanil, malation (sumă de malation și malaoxon, exprimată în malation).

⁸ carbofurân (sumă de carbofurân și 3-hidroxi-carbofurân, exprimâtă în carbofurân), carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), clorpirifos, profenos, permetrin (sumă de izomeri), hexaconazol, difenoconazol, 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 tiocarb (sumă de metomil și tiocarb, exprimată în metomil), quinalfos, pencicuron, metidation, dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), fenbuconazol

⁹ carbofurân (sumă de carbofurân și 3-hidroxi-carbofurân, exprimată în carbofurân), 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 metabolitii acestuia care conțin fracțiunea 2,4,6-triclorofenol, exprimată în procloraz), profenos, propiconazol, tiofanat-metil și triforin

¹⁰ metomil și tiocarb (sumă de metomil și tiocarb, exprimată în metomil), oxamil, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), diafenturon, dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), formetanat (sumă de formetanat și sărurile sale, exprimată în formetanat hidroclorid), malation (sumă de malation și malaoxon, exprimată în malation), procimidon, tetradifon, tiofadon, tiofanat-metil

¹¹ triazofos, triadimefon și triadimenol (sumă de triadimefon și triadimenol), paration-metil (sumă de paration-metil și paraoxon-metil, exprimată în paration-metil), fentoat, metidation

¹² buprofezin, imidacloprid, fenvalerat și esfenvalerat (sumă de izomeri RS și SR); profenos; trifluralin; triazofos; triadimefon și triadimenol (sumă de triadimefon și triadimenol), cipermetrin [cipermetrin, inclusiv alte amestecuri ale izomerilor constituenți (sumă de izomeri)]

¹³ 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

Notă:

* Substanță activă inclusă în programul comunitar de control, multianual și coordonat conform cu prevederile Regulamentului (UE) nr. 788/2012.

** Depozitul de destinație reprezentă 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 Regulamentului (UE) nr. 788/2012. Pentru aceste matricei de preleveză 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 continuturile 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 veterinară 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 veterinară 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 criterii precum: numărul depozitelor de destinație a operatorilor economici care realizează activitatea de import și comerț intraunional, capacitatea depozitelor, ponderea produselor în regimul alimentar, disponibilitatea sezonieră a produselor alimentare, sistemul de control al operatorului economic, volumul importurilor derulat 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 specifică tipul pesticidelor monitorizate din și de pe produsele alimentare, cu planificarea anuală a acestora;
 - iii) să specifică 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 preleveză 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 motivarea recoltării acestora în afara frecvenței stabilită prin prezentele norme metodologice.

g) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoieri 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 elmina suspiciunea sau îndoiala. Lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale. Acestea constau în: controlul documentelor care însășesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însășesc 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 inspectori 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 doresc să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru DSVSA responsabile cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință despre aceasta.

În cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării privind contestarea rezultatului controlului oficial, operatorul prezintă autorității competente 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 corrective și preventive întreprinse, adevăranța lor; în cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se preleveză 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 instituire 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 VALORIZIFICĂ PRODUSE DE ORIGINE NONANIMALĂ

| Nr. crt. | Unitatea | Frecvența controloului oficial* |
|----------|-------------------|---------------------------------|
| 1. | 2. | 3. |
| 1. | Fabricarea pâinii | |

| | |
|-----|---|
| 2. | Fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie, (<i>plăcinte, chec, tarte, specialități de panificație, etc</i>) |
| 3. | Fabricarea pâinii, fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie, (<i>plăcinte, chec, tarte, specialități de panificație, etc</i>) |
| 4. | Fabricarea produselor de morărăt |
| 5. | Fabricarea biscuiților și pișcoturilor, fabricarea prăjiturilor și a produselor conservate de patiserie, <i>produselor "uscate" de panificație; produselor pentru gustări, dulci sau sărate</i> . |
| 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, tățelilor, cus-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 etic 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 (<i>băuturi nealcoolice aromatizate și/sau îndulcite: limonadă, oranjadă, cola, băuturi energizante, băuturi din fructe, ape tonice, etc</i>) |
| 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 procesază, 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 Regulamentului (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 procesază, 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 categoria 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 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 constatare 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 îndoială cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțile certificate, inspectorii din cadrul DSVSA efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea sau îndoiala. Lotul este refăut oficial până la finalizarea controalelor oficiale. Acestea constau în: controlul documentelor care însotesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însotesc 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 prelevăză 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 tălate (gata pentru a fi consumate) | 3. <i>Salmonella</i> | 4. Producție introduse pe piață în timpul perioadei lor de valabilitate | 5. |
| | | 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) | 5. <i>Salmonella</i> | Producție 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 |

| | | | |
|----|--|---|--|
| 3. | Semințe încolțite (gata pentru a fi consumate) | <i>Salmonella</i> | Producție introduse pe piață în timpul perioadei lor de valabilitate |
| 4. | Apă potabilă utilizată ca ingredient | <i>Escherichia coli</i> /100 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) /100 ml | <p>Supermarket/ hipermarket</p> <p>O dată pe an pentru fiecare unitate Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Fabricarea pâinii, fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie</p> <p>Fabricarea biscuitilor și pișcoturilor, fabricarea prăjiturilor și a produselor conservate de patiserie</p> <p>Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor</p> <p>Fabricarea sucurilor de fructe și legume</p> <p>Fabricarea produselor din cacao, a ciocolatei și a produselor zaharoase</p> <p>Fabricarea macaroanelor, tăițeilor, cus-cus-ului și a altor produse făinoase similare</p> <p>Fabricarea berii</p> |
| 5. | Apa utilizata ca materie prima | ca <i>Escherichia coli</i> /250 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) /250 ml <i>Pseudomonas aeruginosa</i> /250 ml | <p>Odată pe an pentru fiecare unitate Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Producția de ape îmbuteliate în sticle sau alte recipiente</p> <p>Număr total de germeni aerobi mezofilii la 22°C/ml</p> <p>Număr total de germeni aerobi mezofilii la 37°C/ml</p> <p><i>Escherichia coli</i> și alți coliformi la 37°C / 250 ml și 44,5°C / 250 ml</p> <p><i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) / 250 ml</p> <p><i>Pseudomonas aeruginosa</i> / 250 ml</p> |
| | | | <p>O dată pe an pentru fiecare unitate Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Producția de apă minerală naturală</p> <p>Număr total de germeni aerobi mezofilii la 22°C/ml</p> <p>Număr total de germeni aerobi mezofilii la 37°C/ml</p> |

| | | | |
|---|--|-------------------------------|---|
| | aerobi mezofilii la 37°C/ml | | |
| | <i>Escherichia coli</i> și alții 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 mezofilii la 22°C/ml Număr total de germeni aerobi mezofilii 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 |
| 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 |

D1.1. Criterii microbiologice stabilite conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 27/2011 privind aprobaarea 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 prăjitură cu creme, frisăcă, fructe | <i>Enterobacteriaceae</i> | Sfârșitul procesului de fabricație 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> Drojpii 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> Drojpii 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> Drojpii 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) | Drojpii 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 | Drojpii 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) | Drojpii 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> Drojpii 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 | Drojpii 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 apelor potabile, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 1020/2005 pentru aprobatarea 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 cărora se impun măsuri corrective 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, studiul 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 asèptice de prelevare. Pentru fiecare probă prelevată se vor folosi instrumente sterile. Probă trebuie să fie ambalată în recipiente sterile sau în pungi, de polietilenă de uz alimentar care să ofere protecție 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 surgerilor sau a alterării. Probă 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) 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;

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 responsabile cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință despre aceasta.

În cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării privind contestarea rezultatului controlului oficial, operatorul prezintă autorității competente 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 preleveză probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recolțate în aceste condiții vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recolțării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

- k) Supravegherea unitătilor 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 stabiliți 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, adevăranța lor; în cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se preleveză 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;
- I) 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 freevența controalelor fizice.

D2. Examene de laborator pentru stabilirea eficienței operațiunilor de igienizare în unități care procesează, depozitează și valorifică produse alimentare de origine nonanimală

| Teste de sănătate | Frecvența controlului | Locul de prelevare | Examen microbiologic |
|--|--|--|---|
| 1. | 2. | 3. | 4. |
| - suprafețe de lucru care vin în contact cu produsul alimentar - ustensile, recipiente - utilaje - echipamente de protecție | 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 germenii (NTG) Bacterii coliforme |
| - mâini | Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu | Unități de procesare, depozitare, comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering) | <i>Enterobacteriaceae</i> <i>Stafilococ coagulazo-pozițiv</i> |
| Aeromicrofloră | Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu | Unități de procesare, depozitare, comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering) | Număr total de germenii (NTG) Numărul total de drojdie și mucegaiuri |
| Recipienti de sticlă, metal, material plastic inclusiv capace, capse | 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 germenii (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 germenii (NTG) Bacterii coliforme Numărul total de drojdie 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 igienă 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 preleveză 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 stabilită prin prezentele norme metodologice;

d) Probă de la 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 preleveză 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;

E. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND CARACTERISTICILE DE CALITATE ALE PRODUSELOR ALIMENTARE

| Nr. crt. | Produs | Examen de laborator | Locul de prelevare | Frecvența prelevării |
|----------|---|--|----------------------|---|
| 1. | Grâu ¹ | Conținutul maxim de umiditate | Depozit/siloz | Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ |
| 2. | Sucuri de legume ² | 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 ³ | Aciditatea exprimată în acid acetic (%) | Unități de fabricare | O dată pe an pentru fiecare unitate |
| 4. | Vin ⁴ | Concentrația alcoolică Conținut în zaharuri Alcoolul metilic | Unități de fabricare | Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ |
| 5. | Băuturi alcoolice distilate ⁵ | 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 ⁶ | 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 ⁷ Unități de îmbuteliere ape minerale ⁸ | Trimestrial de la fiecare unitate Trimestrial de la fiecare unitate |

Notă:

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

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

³⁾ 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. 454/917/2001-2/2/2002 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;

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

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

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

⁷⁾ pentru apele de izvor criteriile de calitate sunt în conformitate cu prevederile Legii nr. 458/2002 privind calitatea apei potabile, republicată.

⁸⁾ pentru apele minerale se monitorizează conținutul de bor în conformitate cu legislația specifică reprezentată de Hotărârea Guvernului nr. 1020/2005 pentru aprobarea Normelor tehnice de exploatare și comercializare a apelor minerale nature, cu modificările și compleleările ulterioare, și Ordinul președintelui Agenției Naționale pentru Reșurse Minerale nr. 5/2012 privind aprobarea Listei apelor minerale 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 siguranță alimentelor;
- c) În cazul în care în urma controlului oficial se constată o neconformitate cu privire la calitatea produselor alimentare sau există o suspicțiune care necesită investigații de la laborator se preleveză probe pentru efectuarea analizelor de la laborator, în scopul verificării criteriilor de calitate.
- d) În cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se preleveză probe pentru efectuarea analizelor de la 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. 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 Produse procesate Vin (roșu sau alb) fabricat din struguri. (în cazul în care nu sunt disponibili factori specifici de prelucrare a vinului, se poate aplica, din oficiu, factorul 1). Făină de grâu Ulei de măslini 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 urmatoarele importuri Ori de câte ori situația o impune |
| 2 | Cadmiu | 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 urmatoarele 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 Vînurile 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 urmatoarele 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 produse 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 reziduri 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 consimnează 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 legislative se preleveză 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.

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 | Unități de fabricare | Semestrial/unitate și ori de câte ori |

| | | | | |
|---|--|--|--|--|
| | pădure sau arahide, (Corylus avellana) | sau arahide, Musli care nu conțin alune de pădure sau arahide, Producție 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 | situată o impune ⁽¹⁾ La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la urmatoarele 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, Producție 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, Producție 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 situată o impune ⁽¹⁾ La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la urmatoarele 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 |
| 4 | Semințe de susan și produse derivate | Producție 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 | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și aleatoriu la urmatoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune |
| 5 | Gluten | Producție 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 urmatoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune |

Notă:

⁽¹⁾ 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 siguranță alimentelor;
- d) Probă pentru opiniu 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 preleveză 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 programul;
- g) În cazul în care în urma controlului se constată nerăspicarea cerințelor legislative se preleveză 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;
- 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 preleveză 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 programul;
- g) În cazul în care în urma controlului se constată nerăspicarea cerințelor legislative se preleveză 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;

H. CONTROLUL OFICIAL AL ADITIVILOR/SUBSTANȚELOR INTERZISE ÎN ALIMENTE

| Nr. crt. | Aditivi /Substanțe interzise | Produsul | Locul de prelevare | Frecvența prelevării de probe |
|----------|------------------------------|---|---|--|
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 |
| 1. | Tartrazina (E102) | Paste făinoase Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe Produse 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 ale cărui la următoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune |
| 2. | Para Red | Sosuri roșii Pastă tomate, bulion, Ketchup 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 Produse 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 urmatoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune |
| | | Unități de fabricare | O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune | |
| 4. | Amarant (E 123) | Paste făinoase Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe | 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 urmatoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune |
| | | Unități de fabricare | O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune | |
| 5. | Eritrozina (E 127) | Paste făinoase Mustar Băuturi răcoritoare Paste de fructe Produse 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 urmatoarele transporturi Ori de câte ori situația o impune |
| | | Unități de fabricare | O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune | |
| 6. | Sulfii (E220, E221, E222, E223, E224, E226, E227, E228) | Fructe și legume deshidratate Siropuri de fructe Pastă de tomate, bulion Legume și fructe conservate în oțet, ulei sau saramura (exclusiv măslini și ardei grași în saramură) Muștar (exclusiv muștar de dijon) Conserve de fructe (paste de fructe, marmelade, jaleuri, 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 data 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 urmatoarele importuri O data pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune, |
| | | Unități de fabricare | Depozitul de destinație ^(*) | O data pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune, |
| 7. | Benzoatii (E210, E211, E212, E213) | Băuturi răcoritoare, sucuri de fructe Siropuri de fructe Pastă de tomate, bulion Legume conservate în oțet saramura sau ulei (exclusiv de măslini) Conserve fructe (gemuri, jaleuri, paste de fructe, marmelade) | Unități de fabricare Depozitul de destinație ^(*) Posturi de inspecție la frontieră; Punct final de import | O data pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune O data pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune, O data 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 data pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune, |
| | | Vinuri | Unități de fabricare | O data pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune, |
| 8 | Acid malic (E 296) | Vinuri | Unități de fabricare | O data pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune, |
| 9 | Acid tartric (E 334) | Vinuri | Unități de fabricare | O data 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 data pe an pentru fiecare unitate pentru fiecare țară de origine și pentru fiecare furnizor, Ora de câte ori situația o impune La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine și ale căror la următoarele importuri O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune |

Precizări tehnice:

a) In 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 aprobatarea Normelor privind aditivilii 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 preleveză, 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 responsabile cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință despre aceasta.

În cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării privind contestarea rezultatului controlului oficial, operatorul prezintă autorității competente 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 îndoieri cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanții 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 însotesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însotesc 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 suspiciune care necesită investigații de laborator se preleveză probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recolțate în aceste condiții vor fi însotite 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 preleveză 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 NON ANIMALĂ

| 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 Fructe comestibile; coajă de agrume și de pepene galben Cafea, ceai și condimente, cu excepția mate-ului Cereale Produse de panificatie; malt; amidoane și fecule; gluten; inulină Semințe și fructe oleaginoase; sămăuri, semințe și fructe diverse; plante industriale și medicinale; paie și furaje Uleiuri vegetale stabile, fluide sau solide, brute, epurate sau rafinate Grăsimi și uleiuri animale sau vegetale hidrogenate, chiar și rafinate, dar nepreparate Margarină, înlocuitor de osânză și alte grăsimi alimentare preparate</p> <p>Zahăr din sfeclă și din trestie, în stare solidă Alte tipuri de zahăr; siropuri; înlocuitori de miere, chiar și amestecăți cu miere naturală; zahăr și melasă caramelizate Boabe de cacao întregi și zdrobite, brute sau măcinat Preparate din legume, zarzavaturi, fructe și alte plante sau părți din plante Must de struguri parțial fermentati, chiar dacă fermentația este oprită prin alt procedeu decât cu ajutorul alcoolului Vin din struguri proaspeti; must de struguri proaspeti oprit din fermentație (inclusiv mistelă Bere Glucoză și siropul de glucoză Lactoză și siropul de lactoză Albumine (inclusiv concentratele din două sau mai multe proteine din zer, care conțin în greutate mai mult de 80 % de proteine din zer, calculate pe materie uscată), albuminați și alți derivați ai albuminei Porumb zaharat, nefiert sau fierbt în apă sau abur, congelat Porumb zaharat, conservat provizoriu (de exemplu prin gazeare cu gaz bioxid de sulf, în saramură, în apă sulfurată sau în alte soluții care să asigure provizoriu conservarea sa), dar impropriu consumului în această stare Dulciuri fără cacao (inclusiv ciocolata albă), cu excepția extractelor de lemn dulce cu conținut de zaharoză mai mare de 10 %, fără adăos de alte materii Ciocolată și alte preparate alimentare cu conținut de cacao Paste alimentare, fie fierite, spaghete, macaroane, tăției, 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>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 final de import Ori de câte ori situația o impune</p> <p>Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate</p> <p>Trimestrial, maximum 3 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din statele membre și țări terțe Ori de câte ori situația o impune</p> |
|----------|---|---|

| | | |
|----|--|--|
| | gnocchi, ravioli, cannelloni, cu excepția pastelor alimentare umplute Produse pe bază de cereale obținute prin suflare sau prăjire (corn flakes, de exemplu); cereale (altele decât porumb) boabe sau sub formă de fulgi sau de alte cereale prelucrate (cu excepția făinii și grisului) | |
| | Produse de panificație, de patiserie sau de biscuiți, cu sau fără adaos de cacao; hostii, capsule goale de modele utilizate pentru medicamente, pâini preambalate, foi de paste uscate din faină, amidon sau feculă și produse similare Porumb zaharat (<i>Zea mays var. Saccharata</i>) preparat sau conservat în oțet sau acid acetic | |
| | Ape, inclusiv ape minerale și ape gazoase, cu adăos 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 obtinute din produsele de la nr. 0401 la 0404 Preparate pe bază de cafea Preparate pe bază de ceai sau maté | |
| | Inlocuitorii prăjiți de cafea, cu excepția cicerorii prăjiite Drojdii de panificație, uscate sau nu | |
| 3. | Ciuperci de cultură | <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> |
| 4. | Ciuperci proaspete sau refrigerate, altele decât ciupercile de cultură (NC 0709 51, 0709 59) | <p>Posturi de inspecție la frontieră, Punct final de import (*) Depozite de destinație (*)</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 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>Ori de câte ori situația o impune</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 fiecarui 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 |
| | 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 | |
| 6 | Ciuperci conservate provizoriu (de exemplu cu ajutorul gazului sulfuros sau în apă sărată, sulfurate sau cu adăos de alte substanțe pentru conservare provizorie), dar improprii 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 fiecarui 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 |
| | 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 | |
| 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) | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import (*) Depozite de destinație (*) Depozite de destinație | La primul import al fiecarui 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 |
| | 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 | |
| 8 | Ciuperci, preparate sau conservate în oțet sau acid acetic, altele decât ciupercile de cultură (NC 2001 90 50) | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import (*) Depozite de destinație (*) | La primul import al fiecarui 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 |
| 9 | 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 |
| | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import Depozite de destinație (*) | 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 |
| 10 | 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 |
| | Produse alimentare(**) destinate consumului uman fie imediat, fie după prelucrare, originare sau expediate din Japonia - | 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 Veterinară și pentru Siguranta Alimentelor și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 1805/286/314/2006 privindprobarea Instrucțiunilor referitoare la crearea cadrului legal pentru aplicarea regulamentelor Consiliului și Comisiei Europene referitoare la stabilirea nivelurilor maxime admise de export al produselor alimentare și furajere, după un accident nuclear sau în caz de urgență radiologică, la condițiile speciale de export al produselor alimentare și furajere, 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.

(**) Limitile maxime admise sunt prevăzute în Anexa 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 hrănă 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 sanitare - veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, precum și de către inspectorii Autorității 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 donează să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru direcției sanitare veterinară 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 stabileste, 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 îndoială 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 refuzat oficial până la finalizarea controalelor oficiale. Acestea constau în: controlul documentelor care însotesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însotesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, 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 preleveză 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 stabilită prin prezentele norme metodologice;

i) În cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se preleveză 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 RADIAȚII IONIZANTE A PRODUSELOR ALIMENTARE ȘI A INGREDIENTELOR ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ

| Nr. Crt. | Produs controlat | Locul de prelevare | Frecvența recoltării probelor |
|----------|---------------------------------|---|--|
| 1. | Condimente(**) | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import 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 Ori de câte ori situația o impune |
| 2. | Plante aromatice(**) | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import 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 Ori de câte ori situația o impune |
| 3. | Ingrediente vegetale uscate(**) | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import 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 Ori de câte ori situația o impune |

Notă:

(*) Depozit de destinație – Locul de destinație al produselor provenind din import, aşa 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 însușitoare 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 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 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 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 ministerului agriculturii, alimentației și pădurilor și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 855/2001/98/90/2002 pentru aprobatarea Normelor privind alimentele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante și cu prevederile Ordinului ministrului sănătății publice nr. 870/2006 privind aprobatarea 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 îndoială 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 însotesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însotesc 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 necesă investigații de laborator se preleveză 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 preleveză 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 expediat din Ucraina | Posturi de inspecție la frontieră | 50% din totalul transporturilor |
| | | Punct final de import | 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 | La primul import al fiecărui furnizor, din fiecare țară de origine cu excepția Ucrainei și aleatoriu la următoarele importuri |
| | | Punct final de import | |

Precizări tehnice:

- a) Prelevarea de probe se realizează de către inspectorii personalului 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 îndoială 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 elmina suspiciunea sau îndoiala. Lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale. Acestea constau în: controlul documentelor care însotesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însotesc 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 prelevă 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 expediat 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 expediat 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 EXPEDIAȚE DIN CHINA

| Nr. crt. | Produs controlat | Locul de prelevare | Frecvența de prelevare |
|----------|---|---|--|
| 1 | Bicarbonat de amoniu destinat produselor alimentare | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import Depozite alimentare Supermarket/ hipermarket | 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 intracommunitar și import din China |
| 2. | Produse alimentare care conțin lăptie, produse din lăptie | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import Depozite alimentare Supermarket/ hipermarket | 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 intracommunitar și import din China |
| 3 | Soia | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import Depozite alimentare Supermarket/ hipermarket | 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 intracommunitar și import |
| 4 | Produse pe bază de soia | Posturi de inspecție la frontieră Punct final de import Depozite alimentare Supermarket/ hipermarket | 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 intracommunitar și import din China |

Precizări tehnice:

- a) Prelevarea probelor se realizează în conformitate cu procedura specifică "Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea testării continutului 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 opnie 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 responsabile cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință despre aceasta.

În cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării privind contestarea rezultatului controlului oficial, operatorul prezintă autorității competente 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 melaminiă 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 preleveză 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. SUPRAVEGHAREA ȘI CONTROLUL ALIMENTELOR ȘI FURAJELOR MODIFICATE GENETIC

1. Produse care conțin, constau sau sunt obținute din soia

| Nr. Crt. | Unitatea | Modalitate de supraveghere și control | | |
|----------|---|---------------------------------------|---|---|
| | | Prin verificare | Prin recoltarea de probe pentru examene de laborator | Frecvența recoltării probelor |
| 1. | Depozite de soia (intermediari) | 2. | La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare depozit | 3. 4. |
| 2. | Unități producătoare de furaje combinate | | La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o data 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 data 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 data 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 | a | 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 | Frecvența recoltării probelor |
| 1. | Depozite de porumb (intermediari) | 2. | 3. | 4. |
| 1. | Unități producătoare de furaje combinate | La produsele proveniente din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare depozit(*) | 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 | |
| 2. | Unități de ulei din germeni de porumb | La produsele proveniente 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 declarate a fi libere de organisme modificate genetic | |
| 3. | Unități de procesare porumb, pentru obținerea de alimente, altele decât cele pentru producția de ulei (mori, fabrici de produse zaharoase, biscuiți, fulgi de porumb și altele) | La produsele proveniente din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică (*) | O dată pe an pentru fiecare unitate (*) | 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 |
| 4. | 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 | |
| 5. | | | | |

3. Produse constând, care conțin sau sunt obținute din orez

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

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 Linilor directoare 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 Sanitarie Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor nr. 145/2007, cu modificările și completările 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 regăsesc 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 Modificale Genetic (www.ec.europa.eu/food/dyna/gm_register/index_en.cfm.eu), 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 susținează sau se constată o neregulă care necesită investigații de laborator se vor preleva probe de soia și porumb pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recolțate în aceste condiții vor fi însoțite de o notă justificativă cu precizarea motivării recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice,

e) La stabilirea planului cifric sunt luate în considerare criterii cum ar fi: rezultatele anterioare, originea produsului, capacitatea de producție/depozitare, controlul propriu realizat de către operatori, 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, Bucureşti; C.I.F. RO427282,
IBAN: RO55RNCB0082006711100001 Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” Bucureşti
și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului Bucureşti
(alocat numai persoanelor juridice bugetare)

Tel. 021.318.51.29/150, fax 021.318.51.15, e-mail: marketing@ramo.ro, internet: 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.



5948368 635319