

**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. 4524 din 7 august 2015, elaborat de Direcția Generală Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor,

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

ținând cont de prevederile art. 6³ și ale art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare,

în baza prevederilor art. 6 din Hotărârea Guvernului nr. 1156/2013 privind aprobarea acțiunilor sanitar-veterinare cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de 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. 1415/2009 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia, cu modificările și completările ulterioare,

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

Art. 1. – (1) Se aprobă normele metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, prevăzute în anexa nr. 1.

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

Art. 2. - Direcțiile sanitar - veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, institutele naționale veterinar de referință și posturile de inspecție la frontieră din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinar 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. – La data intrării în vigoare a prezentului ordin, Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinar 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 și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 150 și 150 bis din 28 februarie 2014, cu modificările ulterioare, se abrogă.

Art. 6. - Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

**Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinar
și pentru Siguranța Alimentelor
Andrei Butaru**

București, 30 martie 2016

Nr. 35

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

Notă

1. În sensul prezentelor norme metodologice, termenii și expresiile de mai jos au următoarele semnificații:
 - a) carantina profilactică – complexul de măsuri sanitar - veterinare 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 populațiile de animale;
 - d) controale oficiale – orice formă de control pe care autoritatea competentă o efectuează pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare, produsele medicinale veterinare, precum și cu regulile de sănătate și bunăstare animală;
 - e) controale oficiale cu frecvență redusă – controalele oficiale efectuate pe principii veterinare non-discriminatorii, la fața locului, la destinație și/sau în timpul transportului ce pot implica și prelevarea de probe. Prelevarea de probe se efectuează în acest caz în scopul verificării conformității cu cerințele de certificare asumate la origine;
 - f) controale oficiale cu frecvență întărită – controalele oficiale efectuate ca urmare a rezultatelor nefavorabile obținute în cadrul controalelor cu frecvență redusă asupra lotului controlat; controalele oficiale cu frecvență întărită se vor aplica următoarelor transporturi la aceeași destinație, până la obținerea de rezultate favorabile ce vor 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 grijă cu obligația de a proteja atât animalele, cât și oamenii de boli transmisibile. Deținătorul de animale are animalele în posesie permanentă în calitate de proprietar de animale și/sau proprietar de exploatație, sau are animalele în posesie temporară în calitate de îngrijitor al acestora, sau de persoană căreia i s-a încredințat îngrijirea acestora; această categorie include, fără a se limita la conducătorii grupurilor de animale,

- conducătorii mijloacelor de transport în care se găsesc animale, precum și administratorii exploatațiilor comerciale, de tip târguri sau expoziții de animale, tabere de vară, ferme de animale, centre de colectare a animalelor și abatoare;
- 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 sanitar – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București sau în cadrul laboratoarelor naționale de referință; contraproba sigilată rămâne la dispoziția proprietarului care trebuie să o păstreze în condiții corespunzătoare și o poate trimite pentru analiză la orice laborator acreditat din România sau din Uniunea Europeană pentru a efectua examenul de laborator respectiv; acest drept al proprietarului nu va aduce atingere obligației direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, de a impune, în termenele prevăzute de legislație, măsurile necesare asupra animalului și exploatației în care se găsește acesta, în cazul diagnosticării bolilor transmisibile animalelor sau omului, ca urmare a acțiunilor sanitar-veterinare publice cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor;
 - l) incidență – reprezintă numărul de cazuri sau focare noi de boală apărute în interiorul unei populații de animale, expusă riscului, într-o arie geografică determinată, pe parcursul unui interval de timp determinat;
 - m) localitate/sat – organizare teritorială cu cod siruta;
 - n) perioada de așteptare/interzicere a mișcării – perioadă în care animalele nu pot ieși în afara exploatațiilor;
 - o) prevalență – numărul total de cazuri sau focare a unei boli prezentă într-o populație de animale, expusă riscului, într-o zonă geografică determinată, la un moment dat sau într-o perioadă determinată
 - p) prevenirea bolilor – activități destinate protejării animalelor sau a oamenilor, în cazul zoonozelor, de riscuri prezente sau potențiale, precum și de consecințele negative ale acestora;
 - q) Program – programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor și ecvideelor, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 1156/2013 pentru aprobarea acțiunilor sanitar-veterinare cuprinse în Programul acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor, caprinelor și ecvideelor, a acțiunilor prevăzute în Programul de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor, precum și a tarifelor aferente acestora;
 - r) proprietar de animale – persoană care are drept de proprietate asupra unor animale;
 - s) supraveghere – colectarea, analiza, interpretarea și raportarea sistematică a datelor referitoare la sănătatea animalelor;
 - t) supravegherea activă – orice activitate cu o frecvență și intensitate prestabilite care are ca scop stabilirea prezenței sau absenței unei anumite boli; de asemenea, supravegherea activă reprezintă prelevarea de probe dintr-o populație normală morfoclinic și examinarea acestora, precum și examenele necropsice; supravegherea activă a animalelor acvatice cuprinde: inspecția de rutină de către autoritatea competentă sau alt serviciu calificat și agreat, în numele autorității, examinarea populației animalelor de

acvacultură din fermele sau din zonele de creștere a moluștelor pentru depistarea unei boli, prelevarea probelor în scop de diagnostic în cazul suspiciunii bolilor listate sau observarea creșterii mortalității în timpul inspecției și notificarea imediată, obligatorie, în cazul apariției ori al suspiciunii de boli specifice sau a oricărei creșteri a mortalității;

- u) supraveghere pasivă – supravegherea de rutină, obișnuită, de obicei legată de vizualizarea animalelor din exploatație, de informațiile și notificările făcute de fermier, având ca scop de bază urmărirea unei populații de animale și înregistrarea datelor și documentelor cu posibilă semnificație epidemiologică, în scopul depistării precoce a bolilor, a menținerii sau schimbării statusului de sănătate al exploatației sau în vederea certificării mișcărilor de animale sau a produselor obținute de la acestea; de asemenea, supravegherea pasivă reprezintă examinarea clinică a cazurilor de animale bolnave dintr-o populație considerată până atunci liberă de boli, prelevarea de probe, analize și examene de laborator pentru precizarea diagnosticului;
 - v) supraveghere specifică – supravegherea unei anumite boli sau infecții, în cadrul aplicării măsurilor de control specificate de lege.
2. Animalele vii importate din țări terțe se supun prelevărilor de probe în posturile de inspecție la frontieră cu scopul verificării îndeplinirii normelor de sănătate din certificatul însoțitor conform prevederilor Decizia 97/794/CE a Comisiei din 12 noiembrie 1997 de stabilire a anumitor modalități de aplicare a Directivei 91/496/CEE a Consiliului privind controalele veterinare ale animalelor vii importate din țări terțe.
 3. Animalele vii importate din țări terțe se supun regulilor de carantină profilactică timp de minim 30 de zile; pentru efectuarea carantinei profilactice, proprietarul exploatației de animale este obligat să dețină locuri special amenajate în acest scop.
 4. Animalele vii provenite din comerțul intracomunitar pentru creștere și reproducție se supun izolării într-un spațiu separat de alte animale aflate în exploatație, aplicându-se o perioadă de așteptare/interzicere a mișcării de 30 zile în cazul porcilor și de 21 zile în cazul celorlalte specii.
 5. Proprietarii și deținătorii de animale sunt obligați să notifice direcțiilor sanitar – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București intenția de a introduce animale din comerțul intracomunitar și import în exploatație, anterior sosirii animalelor, precum și posibila dată a intrării în exploatație.
 6. Examenul clinic acceptat și decontat de către direcția sanitar – veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București se poate face în baza unei decizii scrise a directorului executiv, care stabilește zona în care se face examenul clinic, frecvența și documentele necesare pentru decont în următoarele situații:
 - a) în caz de suspiciune la animalele suspecte de contaminare;
 - b) în caz de confirmare a bolii la animalele din focar, din zona de supraveghere și protecție specifică fiecărei boli.

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

7. La propunerea direcțiilor sanitar – veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate dispune, prin ordin al președintelui acesteia, în funcție de evoluția situației epidemiologice, acțiuni imunoprofilactice de necesitate; orice vaccinare este permisă numai cu vaccinurile înregistrate în România cu notificarea prealabilă către direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București; notificarea trebuie însoțită de motivație, tipul de vaccin și schema de vaccinare.
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 întărită.
10. Supravegherea statusului imun postvaccinal în cazul bolilor pentru care profilaxia specifică este obligatorie în cazul exploatațiilor nonprofesionale se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial, iar în cazul exploatațiilor comerciale, inclusiv a celor de tip A se realizează de medicul veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii.
11. La bovine, ovine, caprine, suine și ecvidee, acțiunile sanitare-veterinare publice din cadrul Programului suportate de la bugetul de stat se efectuează numai pe animale ce au fost identificate și înregistrate conform legislației în vigoare.
12. La carnișierele domestice, acțiunile sanitare-veterinare publice din Program se efectuează în campanie și sub forma vaccinărilor de completare, conform precizărilor tehnice din capitolul I secțiunea 9 pct. 3, numai la animalele care dețin cărnete de sănătate, fie livrate de către furnizorii aprobați de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, fie furnizate și gestionate de Colegiul Medicilor Veterinari, înseriate și numerotate potrivit alocării marjelor de serii și de numere de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, în care sunt completate în mod obligatoriu: numele și prenumele proprietarului/deținătorului, domiciliul acestuia (localitatea, strada, numărul și județul), specia (câine/pisică), adresa acestuia, cod de identificare/numărul microcipului, după caz în conformitate cu respectarea prevederilor legislative în vigoare, rasa, sexul, vârsta, culoarea și semnele particulare ale animalului; seria și numărul carnetelor de sănătate/codul de identificare/numărul microcipului, după caz, sunt trecute în mod obligatoriu în documentul justificativ privind efectuarea acțiunilor sanitare-veterinare, pentru acceptarea plății acestora; fiecare consiliu județean, respectiv al municipiului București al Colegiului Medicilor Veterinari trebuie să dețină evidența carnetelor de sănătate furnizate și să o furnizeze direcțiilor sanitare-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București.

Vaccinarea antirabică este obligatorie la toate carnișierele domestice, identificate prin microcipare sau prin alte mijloace în conformitate cu legislația în vigoare, aflate în zona de control a unui focar de rabie, după cum este definit în legislație.

13. Costurile manoperei de prelevare a probelor, de vaccinare și tuberculinare, analiza și examenele de laborator necesare realizării în exploatațiile nonprofesionale a acțiunilor sanitare-veterinare publice din Program se asigură din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.
14. Prin excepție de la prevederile pct. 13, proprietarii animalelor suportă costurile aferente:
 - a) manoperei de prelevare a probelor, analizele și examenele de laborator efectuate la solicitarea proprietarilor dacă probele nu au fost prelevate în cadrul supravegherii pasive dispuse de ANSVSA/DSVSA și a cazurilor de animale bolnave dintr-o populație considerată până atunci liberă de boli declarabile;
 - b) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate, analizele și examenele de laborator aferente acestora, în cazul controalelor oficiale 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, precum și analizelor și examenelor de laborator aferente acestora, alte acțiuni de supraveghere, imunoprofilaxie și control, realizate în centrele de colectare sau exploatațiile de

- origine, pentru certificarea loturilor destinate exportului sau comerțului intracomunitar;
- d) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate, analizele și examenele de laborator aferente acestora, pentru animalele care fac obiectul importului, exportului, comerțului intracomunitar sau în cazul animalelor de sport, pentru participarea la expoziții, târguri, concursuri, circuri, grădini zoologice, rezervații, adopții internaționale, evenimente culturale, mișcări noncomerciale și comerciale ale animalelor de companie;
 - e) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate, precum și analizelor și examenelor de laborator aferente acestora, în cadrul programelor de autocontrol;
 - f) prelevării contraprobei, analizei și examenului de laborator efectuate în vederea expertizei suplimentare;
 - g) contravalorii vaccinului și manoperei de vaccinare împotriva bolii de Newcastle și contra agalaxiei contagioase;
 - h) contravalorii manoperei de vaccinare antirabică a pisicilor domestice în cazul vaccinării în campanie conform Programului, contravalorii vaccinului și manoperei de vaccinare antirabică a carnișierelor domestice în situația executării acesteia de către orice medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii, la solicitarea și alegerea proprietarului și în afara campaniei prevăzute în Program;
 - i) deparazitării animalelor;
 - j) operațiunilor de tuberculare efectuate în centrul de colectare și/sau exploatarea de origine în vederea certificării mișcărilor de animale pentru export sau comerț intracomunitar;
 - k) supravegherii sanitar - veterinare a materialului seminal congelat din import și supravegherii tulburărilor inflamatorii ale glandei mamare (mamitele subclinice);
 - l) manoperei pentru probele prelevate în vederea evaluării statusului de sănătate și testele aferente acestora pentru:
 - i) ecvideele provenite din import, comerț intracomunitar și caii de sport reîntorși în țară;
 - ii) costurile determinate de procedurile administrative suplimentare, inclusiv orice teste de laborator sau investigații ulterioare necesare privind circulația ecvideelor, materialului seminal, ovulelor, embrionilor și serului provenite de la ecvidee, în conformitate cu prevederile art. 9 din Decizia 2010/346/UE a Comisiei din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România;
 - iii) testul efectuat în cele 10 zile premergătoare datei mișcării pe teritoriul României, la ecvideele care părăsesc exploatarea și au trecut 90 zile de la testare.
 - m) manoperei de prelevare a probelor aferente realizării acțiunilor de supraveghere, imunoprofilactice și de control pentru:
 - i) avortul salmonelic al iepelor;
 - ii) rinopneumonia ecvină;
 - iii) fascioloza;
 - iv) trichomonoza bovină;
 - v) diareea virală a bovinelor, respectiv boala mucoaselor BVD - MD;
 - vi) paratuberculoza;
 - vii) supravegherea tulburărilor inflamatorii ale glandei mamare;
 - viii) boala bacteriană a rinichiului la salmonide;

- ix) analiza apei din bazine piscicole, lacuri și iazuri amenajate pentru piscicultură, precum și din ape curgătoare;
 - x) moluște gasteropode-*Cryptobia helicis*, *Klossia helicina*, cestode, metacercari, nematode la moluștele gasteropode;
 - xi) Batracieni – trematode, acantocefali, pseudomonoză, aeromonoză și micobacterioze la batracieni;
 - xii) bruceleza la canide;
 - xiii) toxoplasmoza;
 - xiv) oncopatii la mamiferele de producție și carnișiere;
 - xv) oncopatii de animalele de producție în libertate și exotice;
 - xvi) bruceleza la iepuri;
 - xvii) micoplasmoza respiratorie aviară.
- n) programului de control al epididimitei contagioase (*Brucella ovis*) în vederea evaluării statusului de sănătate al animalelor care fac obiectul verificării înainte și după campania de montă, importului, exportului, comerțului intracomunitar.
 - o) programului de control pentru artrita/encefalita caprină în vederea evaluării statusului de sănătate a animalelor care fac obiectul importului, exportului și comerțului intracomunitar.
 - p) programului de control pentru Maedi – Visna în vederea evaluării statusului de sănătate a animalelor care fac obiectul importului, exportului și comerțului intracomunitar.
15. Contravaloarea tuberculinei aviare și mamifere, a vaccinului contra rabiei și a vaccinului contra antraxului, a vacutainerelor și a acelor necesare prelevării probelor de sânge, precum și a formularelor tipizate utilizate pentru înregistrarea și raportarea acțiunilor sanitare – veterinarie publice din Program se suportă din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, conform art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1156/2013.
 16. Costurile pentru realizarea acțiunilor sanitare-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.
 17. Costurile analizelor și examenelor de laborator pentru realizarea acțiunilor sanitare-veterinare publice din Program în cadrul exploatațiilor comerciale, inclusiv al celor de tip A, se suportă din bugetul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor.
 18. Manopera de identificare și înregistrare a animalelor neidentificate, care au depășit vârsta maximă prevăzută de legislația în vigoare pentru identificarea și înregistrarea acestora, se efectuează numai în cazul în care se poate face dovada originii acestora, costurile fiind suportate de proprietar. În cazul bovinelor neidentificate, dacă nu se poate face dovada originii animalelor, se aplică prevederile art. 1 alin. (2) din Regulamentul (CE) nr. 494/98 al Comisiei din 27 februarie 1998 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 820/97 al Consiliului în ceea ce privește aplicarea sancțiunilor administrative minime în cadrul sistemului de identificare și înregistrare a bovinelor, cu amendamentele ulterioare.
 19. În cazul în care operatorul economic pune la dispoziția laboratorului materialele necesare, acesta va achita doar contravaloarea manoperei și a altor cheltuieli incluse în tarif.
 20. Analizele și examenele de laborator efectuate în controlul oficial în cadrul Programului se efectuează doar cu metode acreditate conform prevederilor art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 privind controalele oficiale efectuate pentru a asigura verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate animală și de bunăstare a animalelor, cu amendamentele ulterioare.
 21. Conduita de diagnostic de laborator se stabilește și se comunică de către LNR / institutele de profil, după caz.
 22. Costurile probelor recoltate și ale analizelor efectuate în cazurile în care se înregistrează reacții adverse postvaccinale/postterapeutice ale produsului medicinal veterinar, se suspicionează lipsa de eficacitate a produsului medicinal veterinar, se constată defecte de calitate a produsului medicinal veterinar sau se constată deficiențe privind condițiile de depozitare a produsului medicinal veterinar sunt suportate de persoana juridică responsabilă, respectiv, după caz, de către deținătorul autorizației de comercializare, producători, importatori, distribuitori, farmacii veterinarie sau puncte

farmaceutice veterinare.

23. Contravaloarea analizelor pentru produsele medicinale veterinare incluse în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România elaborat de către Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar se achită de către deținătorul autorizației de comercializare a produsului medicinal veterinar, în contul institutului respectiv, în conformitate cu prevederile legale în vigoare.
24. Examenele și testele de laborator necesare exportului de animale în țările terțe se vor face ținând cont de condițiile impuse în certificatele transmise de către administrațiile veterinare ale țării respective.
25. În cazul în care, conform prevederilor prezentelor norme metodologice, este necesară prelevarea unei probe pentru efectuarea mai multor teste de laborator, se decontează numai costul unei singure prelevări.
26. Vaccinul contra antraxului și vaccinul contra rabiei trebuie să asigure imunitate postvaccinală pentru o perioadă de minimum 12 luni.
27. Laboratoarele sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București din cadrul direcțiilor sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația de a păstra minim 60 de zile probele testate cu rezultate pozitive. Se exceptează probele pentru examene toxicologice care se păstrează 30 de zile, dacă nu au fost identificați compuși volatili sau cu descompunere rapidă.
28. În perioada testării animalelor este interzisă vânzarea acestora, până la primirea buletinului de analiză cu rezultat negativ, cu excepția ecvideelor destinate abatorizării pe teritoriul României, care trebuie transportate direct către abatorul de destinație fără a trece printr-un târg de animale sau o altă exploatație.
29. Ecvideele crescute în libertate în zona Deltei Dunării, care se scot din această zonă în scopul abatorizării pe teritoriul României pot fi transportate direct la abator fără a fi supuse testării pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine.
30. Direcțiile sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația de a lua măsuri ca, la data primirii buletinelor de analiză cu rezultate pozitive, copii ale acestora să fie distribuite inclusiv structurilor responsabile de monitorizarea bolilor, control oficial, precum și medicului veterinar oficial responsabil din cadrul circumscripției sanitar-veterinar zonale.
31. Planul cifric anual se elaborează la nivelul direcțiilor sanitar – 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 31 martie a fiecărui an, a efectivelor pe specii și categorii de animale și nu a efectivelor existente în stoc la un moment dat.
32. Având la bază prevederile prezentelor norme metodologice, precum și prevederile planului cifric anual, direcțiile sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București trebuie să elaboreze programe lunare de afluire detaliate privind prelevarea probelor și a transmiterii acestora la laborator, pe boli, pe circumscripții sanitar – veterinar de asistență, și pe exploatații comerciale autorizate sanitar – veterinar; pentru realizarea și finalizarea la timp a acțiunilor cuprinse în planul cifric, graficele sunt asumate prin semnătură de directorul executiv, directorul executiv adjunct, șeful serviciu/birou economic și administrativ, șeful laboratorului sanitar–veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București, medicii veterinari oficiali din cadrul circumscripțiilor sanitar-veterinar zonale, precum și de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți.
33. Direcția sanitar – veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București transmite planul cifric, graficul de afluire și probele pentru analize la laboratorul propriu pentru metodele pentru care este acreditat, la alt laborator sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor județean, respectiv al municipiului București acreditat sau la Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală, pentru fiecare caz în parte. Desemnarea laboratoarelor sanitar–veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv al municipiului București cu metode spre care se afluiască probele pentru diagnostic este făcută de Autoritatea Națională Sanitară

Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor.

34. Dacă planul cifric estimat este diferit de numărul real al animalelor țintă existente la data efectuării acțiunii se va avea în vedere ca toate animalele țintă să fie supuse testării chiar dacă numărul probelor este mai mic sau mai mare decât cel planificat. Planul cifric se consideră realizat atunci când 100% din animalele țintă, existente efectiv în teren la data testării, au fost supuse testării.
35. Pentru evaluarea în timp util a riscurilor epidemiologice și pentru aplicarea măsurilor prevăzute de legislația în vigoare, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți notifică în scris direcția sanitar - veterinară și pentru siguranța lanțului alimentar județeană, respectiv a municipiului București cazurile în care proprietarii refuză efectuarea acțiunilor sanitar - veterinare obligatorii.
36. Refuzul efectuării acțiunilor sanitar - veterinare obligatorii de către proprietarii sau deținătorii de animale se sancționează conform prevederilor legale în vigoare, iar întreaga responsabilitate a consecințelor refuzului cade în sarcina acestora.
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 sanitar – veterinară 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 sanitar - veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația să îndeplinească în cel mai scurt timp posibil condițiile de testare necesare pentru finalizarea calificării statusului de sănătate al exploatațiilor nonprofesionale de bovine și al exploatațiilor comerciale de bovine înregistrate/autorizate sanitar-veterinar și să întocmească dosarele de calificare pentru exploatațiile care îndeplinesc condițiile de calificare pentru tuberculoza bovină și leucoza enzootică bovină conform prevederilor Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor nr. 49/2010 privind calificarea exploatațiilor de bovine în raport cu tuberculoza bovină și leucoza enzootică bovină.
40. Direcțiile sanitar - veterinară și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația să monitorizeze statusul exploatațiilor privind bruceloza bovină, conform prevederilor Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor nr. 41/2010 privind calificarea exploatațiilor de bovine în raport cu bruceloza bovină, luând în considerare faptul că România a fost declarată oficial liberă de bruceloză bovină din anul 2013.
41. Medicii veterinari oficiali prelevează probe ori de câte ori se impune, cu scopul stabilirii eficacității și eficienței unor acțiuni sanitar - veterinară obligatorii efectuate de către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, în cazul unor suspiciuni de îmbolnăvire sau în scopul confirmării unor boli, pentru precizări de diagnostic sau în oricare altă situație în care se dispune de autoritatea sanitar - veterinară competentă.
42. În cazul acțiunilor imunoprofilactice pentru stabilirea frecvenței de execuție se va ține cont, în mod obligatoriu, de precizările cuprinse în prospectul produselor biologice utilizate în ceea ce privește perioada de timp cuprinsă între două acțiuni succesive de vaccinare.
43. Produsele de diagnostic utilizate pentru realizarea examenelor de laborator prevăzute în prezentele norme metodologice trebuie să fie însoțite de buletine de analiză pentru fiecare lot în parte, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor nr. 81/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind procedura de introducere pe piață și de utilizare a reagenților și a seturilor de diagnostic de uz veterinar, cu modificările ulterioare.

44. Toate seriile de produse medicinale veterinare imunologice utilizate pentru acțiunile de imunoprofilaxie și diagnostic in vivo obligatorii trebuie controlate oficial de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar sau de către autoritatea competentă dintr – un alt stat membru al Uniunii Europene, în conformitate cu prevederile art. 85 și 86 din Norma sanitară veterinară privind Codul produselor medicinale veterinare, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare. Contravaloarea analizelor pentru toate seriile de produsele medicinale veterinare imunologice utilizate pentru acțiunile de imunoprofilaxie și diagnostic in vivo obligatorii se achită de către deținătorul autorizației de comercializare, în conformitate cu prevederile legale în vigoare.
45. În cazul în care medicii veterinari oficiali din cadrul direcțiilor sanitar - veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București și cei ai posturilor de inspecție la frontieră suspicionează introducerea pe piață, importul în Uniunea Europeană sau exportul din Uniunea Europeană ale blănurilor de pisică (*felis silvestris*) și/sau de câine (*canis lupus familiaris*), precum și ale produselor care conțin asemenea blănuri, aceștia vor utiliza serviciile unui laborator comunitar acreditat.
46. Direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București au obligația de a-și menține actualizate stocuri minime de materiale și echipamente de intervenție pentru controlul bolilor majore la animale în exploatațiile nonprofesionale, în conformitate cu planurile de contingență și cu manualele operaționale pentru fiecare maladie. Necesarul de materiale și echipamente va fi stabilit la nivelul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și transmis, anual, prin notă de serviciu, direcțiilor sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București. În cazul confirmării unei boli majore prin procedurile de achiziție în vigoare se vor achiziționa materialele necesare combaterii întregului focar.
47. Costurile materialelor și echipamentelor de intervenție utilizate în exploatațiile nonprofesionale pentru controlul bolilor majore la animale sunt suportate de la bugetul de stat.
48. Operatorii economici deținători de animale de producție crescute în scop comercial sau de agrement - persoane fizice autorizate, întreprinderi individuale, întreprinderi familiale, persoane juridice organizate în condițiile legii - deținători de exploatații comerciale, abatoare, centre de colectare, baze de achiziții, precum și primăriile orașelor care au în subordine grădini zoologice, au obligația să-și reactualizeze periodic stocul echipamentelor de protecție, materiale de intervenție și dezinfectanți care să servească intervenției în cazul confirmării unor focare de boli 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 operatorii economici deținători sau care au în subordine unitățile sus amintite.
50. Pentru implementarea programelor de monitorizare, control și eradicare a anumitor boli și zoonoze, programe ce sunt aprobate și cofinanțate de către Uniunea Europeană anual prin decizie a Comisiei Europene, în scopul efectuării unitare a achiziției materialelor și a consumabilelor necesare realizării analizelor de laborator pentru toate probele recoltate în cadrul acestor programe, prin ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Animalelor sunt stabilite detaliile privind constituirea comisiilor, organizarea și derularea procedurilor de achiziție publică.
51. Inspecțiile oficiale în exploatațiile nonprofesionale înregistrate în Registrul național al exploatațiilor sunt programate a se efectua în două campanii, respectiv februarie - mai și septembrie-octombrie. După finalizarea inspecțiilor în exploatațiile nonprofesionale din perioada februarie - mai, 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 sanitar-veterinare obligatorii prevăzute în Program și ale căror costuri nu sunt suportate integral de la bugetul de stat pot fi efectuate de orice medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii, cu respectarea legislației specifice în vigoare.
53. Toate costurile suportate de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Animalelor în vederea realizării Programului trebuie să se încadreze în bugetul aprobat cu această destinație.

ABREVIERI

AA-PAS	albastru alsacian
ADNS	sistemul de notificare a bolilor la animale
AIE	anemie infecțioasă ecvină
ANSVSA	Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor
BCCC	Boala cronică cahectizantă a cervideelor
BND	Baza Națională de Date
CSVSA	Circumscripția sanitar – veterinară și pentru siguranța alimentelor
CMV	Colegiul Medicilor Veterinari
DDD	Dezinfecție, Dezinfecție, Deratizare
DSVSA	Direcția sanitar-veterinară și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București
EDTA	Etilen diamino tetraacetat de sodiu
EIAs-yIFN	test imunoenzimatic pentru gamainterferon
GPS	sistem de poziționare globală
HACCP	Principiile privind analiza riscurilor și punctele critice de control (Hazard Analysis and Critical Control Point)
HE	hematoxină-eozină, metodă de colorare histologică
HEA	hematoxină – eozină – albastru de metil
HEV	hematoxină – eozină – verde lumină
Hb	hemoglobină
IA	influența aviară
IDSĂ	Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală
IFD	Imunofluorescență directă
IISPV	Institutul de Igienă și Sănătate Publică Veterinară
ICPBMV	Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar
LEB	Leucoză enzootică bovină

LM	Rețeaua națională -a laboratoarelor de morfopatologie
LNR	Laboratorul național de referință
LNR EST	Laboratorul Național de Referință pentru Encefalopatii Spongiforme Transmisibile
LNR IA	Laboratorul Național de Referință pentru Influența Aviară
LSVSA	Laboratorul sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor județean, respectiv al municipiului București
NTG	Numărul total de germeni
OMSA /OIE	Organizația Mondială pentru Sănătatea Animală
OMS	Organizația Mondială a Sănătății
PAS	Periodic acid schiff
PCR	Reacția de polimerizare în lanț
PIF	Post de inspecție la frontieră
PPD	Extract proteic purificat
PPD-J	Derivat proteic purificat – Johnină - paratuberculină
RFC	Reacția 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
SUPRAVEGHEREA, PROFILAXIA ȘI CONTROLUL 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

A. Supravegherea în exploatațile comerciale

Exploatații comerciale autorizate sanitar - veterinar	Exploatații comerciale de tip A
1	2
I. Supravegherea clinică	I. Supravegherea clinică
<p>1. Medicul de liberă practică împuternicit când este solicitat de proprietar și în vederea certificării mișcării porcinelor.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial semestrial. În mod obligatoriu se completează o fișă de inspecție clinică în exploatație conform Deciziei 2002/106/CE a Comisiei din 1 februarie 2002 de aprobare a unui manual de diagnostic care stabilește proceduri de diagnosticare, metode de prelevare de probe și criteriile de evaluare a testelor de laborator pentru confirmarea pestei porcine clasice.</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit când este solicitat de proprietar și în vederea certificării mișcării porcinelor.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial semestrial. În mod obligatoriu se completează o fișă de inspecție clinică în exploatație conform Deciziei 2002/106/CE a Comisiei.</p>
II. Supravegherea serologică	II. Supravegherea serologică
<p>1. pasivă</p> <p>- pentru detecția anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA se prelevează probe de sânge de la scroafele ce au avortat peste rata de avort medie a fiecărei exploatații. Rata de avorturi se calculează de fiecare deținător de animale odată cu întocmirea programului de biosecuritate.</p>	<p>1. pasivă</p> <p>- în vederea detecției anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA se prelevează probe de sânge de la toate scroafele ce au avortat;</p>

<p>2. activă *</p> <p>Se efectuează prin prelevarea de probe de sânge pentru detecția anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA, astfel:</p> <p>- în exploatațiile cu reproducție, de creștere și îngrășare, de la toate categoriile de porci, exceptând sugarii, se vor preleva probe cu asigurarea prevalenței de 5% și confidenței de 95%, raportata la tot efectivul de animale.</p>	<p>2. activă ***</p> <p>Se efectuează prin prelevarea de probe de sânge în vederea detecției anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA, astfel:</p> <p>a) de la toți vierii și scroafele;</p> <p>b) de la toate categoriile de porci cu excepția celor de la lit.a) se vor preleva probe cu asigurarea prevalenței de 5% și confidenței de 95%.</p>
<p>III. Supravegherea virusologică</p>	<p>III. Supravegherea virusologică</p>
<p>Supraveghere pasivă:</p> <p>a) atunci când numărul de porci morți depășește rata mortalității zilnice** se recoltează probe de organe pentru efectuarea de teste PCR;</p> <p>b) se prelevează de la porcii bolnavi cu semne clinice ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele ce au avortat atunci când numărul lor crește peste rata de îmbolnavirii medii a fiecărei ferme:</p> <p>- sânge pe EDTA pentru efectuarea de teste PCR;</p> <p>c) de la porcii morți care au prezentat semne clinice sau prezintă leziuni ce pot fi atribuite pestei porcine clasice, indiferent de rata mortalității, se vor preleva probe de organe pentru efectuarea de teste PCR;</p> <p>d) avortoni - pentru efectuarea de teste PCR.</p>	<p>Supraveghere pasivă</p> <p>Pentru efectuarea de teste PCR:</p> <p>a) se prelevează probe organe (dar nu de la mai mult de 10 porci din fiecare categorie afectată);</p> <p>b) se prelevează de la porcii bolnavi cu semne clinice ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele ce au avortat: sânge pe EDTA;</p> <p>c) se recoltează de la porcii morți care au prezentat semne clinice sau prezintă leziuni ce pot fi atribuite pestei porcine clasice, indiferent de rata mortalității, se vor preleva probe de organe pentru efectuarea de teste PCR;</p> <p>d) se recoltează de la toți avortonii.</p>

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

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

*** Prelevarea probelor pentru detecția anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA în cadrul supravegherii active a exploatațiilor comerciale de tip A se va realiza în perioada iunie-iulie, de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit în conformitate cu prevederile legale, sub stricta supraveghere a medicului veterinar oficial. Plata manoperei de prelevare a probelor, a analizelor și a examenelor de laborator este suportată de către proprietarul de animale.

B. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale

<p>I. Supravegherea clinică este efectuată de către:</p> <p>1. Medicul de liberă practică când este solicitat de proprietar să investigheze cazurile de porci bolnavi sau morți și cu ocazia certificării mișcării porcinelor.*</p> <p>2. Medicul de libera practică prin inspecția clinică obligatorie efectuată în perioada februarie - mai și septembrie-octombrie.</p>	<p>II. Supravegherea serologică</p> <p>1. pasivă</p> <p>- pentru detecția anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA se prelevează probe de sânge de la toate scroafele ce au avortat.</p> <p>2. activă**</p> <p>Supraveghererea activă se efectuează în lunile iunie-iulie.</p> <p>Din exploatații cu porcine se vor preleva probe pentru detecția anticorpilor virusului pestei porcine clasice prin teste ELISA, în cadrul supravegherii active a exploatațiilor nonprofesionale, astfel:</p> <p>a) din localități situate într-o zonă de 3 km în jurul exploatațiilor comerciale industriale;</p> <p>b) din localități situate pe un cordon de 3 km în lungul graniței terestre a României cu Ucraina și Serbia;</p> <p>c) din localități situate în jurul punctelor de trecere a frontierei de stat la granița României cu Moldova.</p> <p>Se va folosi următorul algoritm de calcul: prevalența 5% confidența 95% pentru exploatații și prevalența 5% cu confidența 95%, pentru numărul de porci din fiecare exploatație.</p>	<p>III. Supravegherea virusologică</p> <p>Pasivă, respectiv pe porcine bolnave, moarte sau sacrificate de necesitate și scroafele ce au avortat:</p> <p>a) pentru efectuarea de teste PCR se prelevează probe de organe de la porcii morți și cei sacrificați de necesitate cu semne ce pot fi atribuite pestei porcine clasice;</p> <p>b) pentru efectuarea de teste PCR se prelevează sânge pe EDTA de la porcii bolnavi cu semne clinice ce pot fi atribuite și pestei porcine clasice și de la scroafele ce au avortat;</p> <p>c) pentru efectuarea de teste PCR: avortoni.</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 exploatațiile nonprofesionale în suprafața efectivă a fondurilor de vânătoare.

* În oricare din situațiile menționate, medicul veterinar de liberă practică împuternicit în conformitate cu prevederile legale va completa o fișă de inspecție, va urmări identificarea posibilelor animale bolnave sau moarte și va solicita informații referitoare la posibile modificări ale stării de sănătate sau la posibila evoluție a unor boli la porci. Fișele de inspecție se vor completa la verificarea oricărui tip de exploatații comerciale și în cele nonprofesionale. Dacă medicul veterinar de liberă practică împuternicit identifică animale bolnave cu semne clinice sau moarte ce pot fi atribuite și peștei porcine clasice, prelevează probe pentru teste specifice de laborator, notifică imediat DSVSA și ia pe loc măsurile prevăzute de legislație. DSVSA se asigură de faptul că notificarea medicului veterinar de liberă practică împuternicit împreună cu primele informații epidemiologice transmise de acesta și rezultatele testelor de laborator justifică luarea de măsuri oficiale, astfel încât medicul veterinar oficial să finalizeze ancheta epidemiologică și să recolteze probe oficiale în scopul clarificării situației.

** Prelevarea și testarea probelor pentru detecția anticorpilor virusului peștei porcine clasice prin teste ELISA în cadrul supravegherii active a exploatațiilor nonprofesionale.

C. Supravegherea la mistreți*

I. Supravegherea serologică	II. Supravegherea virusologică
<p>Prelevarea de probe de ser sau lichid toraco abdominal de la toți mistreții indiferent de vârsta vânați. Probele prelevate pentru examene serologice vor fi însoțite de probe pereche prelevate de la aceleași animale, pentru examene virusologice. Se vor folosi următoarele teste serologice:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Testul ELISA pentru detecția anticorpilor pe probe de ser sau lichid toraco-abdominal; 2. 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 face ținând cont de istoricul vaccinării contra peștei porcine în fondurile de vânătoare respective și de vârsta animalelor în raport cu ultima vaccinare sau posibila detectare a anticorpilor maternali.</p>	<ol style="list-style-type: none"> 1. Se efectuează testul RT-PCR pentru detecția genomului viral, pe probe prelevate de la: <ol style="list-style-type: none"> a) toți mistreții găsiți morți; b) toți mistreții vânați indiferent de varstă. 2. Testul de imunofluorescență pe probe de la toate animalele prevăzute la punctul 1 a și b. 3. Testul de izolare a virusului pe culturi celulare se efectuează în toate cazurile IFD sau RT-PCR pozitive. Pentru testarea virusologică se vor preleva următoarele probe: <ol style="list-style-type: none"> a) organe: splină, tonsile, limfonoduri; b) stern.

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

2. PROGRAMUL DE SUPRAVEGHERE A INFLUENȚEI AVIARE LA PĂSĂRILE DOMESTICE ȘI SĂLBATICE ÎN ROMÂNIA

Supraveghere și control - exploatații nonprofesionale	Supraveghere și control - exploatații comerciale și păsări sălbatice
<p>Supraveghere activă Păsări domestice – galinacee și palmipede din exploatațiile nonprofesionale, situate în zone cu risc crescut – „localități țintă”.</p>	<p>Supraveghere activă Grupa de animale țintă: păsări domestice cu excepția puilor de carne, din exploatațiile comerciale, îndeosebi cele care sunt situate în zone cu risc crescut sau nu dețin condiții severe de biosecuritate.</p>

<p>Criteriile și factorii de risc sunt:</p> <p>a) Prezența mai multor specii de păsări de curte în aceeași exploatație, în special prezența rațelor și găștelor domestice împreună cu alte specii de păsări domestice.</p> <p>b) Situarea gospodăriilor populației deținătoare de păsări în zone avicole cu densitate mare de exploatații avicole comerciale.</p> <p>c) Prezența categoriilor de păsări de curte cu durată de viață mai îndelungată și a grupurilor de păsări de curte de diferite vârste în exploatație (cum ar fi găinile ouătoare).</p> <p>d) Situarea gospodăriilor populației în apropierea zonelor umede, a iazurilor, mlaștinilor, lacurilor, râurilor sau țărmurilor mării unde s-ar putea aduna păsările migratoare de apă.</p> <p>e) Situarea gospodăriilor populației în apropierea locurilor de odihnă și reproducție a păsărilor de apă sălbatice migratoare, îndeosebi a celor de apă.</p> <p>Supravegherea păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice RIHA pentru subtipurile H5/H7.</p> <p>Supravegherea serologica prin RIHA pentru subtipul H5N8 numai la rate și gaste, în plus față de supravegherea serologica curentă, conform recomandării CE (Directorate General for Health and Food Safety), pe baza evaluării realizate de către EU Reference Laboratory Weybridge, UK.</p> <p>Probele la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice și testelor de biologie moleculară: izolare de virus, tipizare, secvențiere, analize filogenetice.</p> <p>Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu capitolele II-VIII din manualul de diagnostic pentru influența aviară aprobat prin Decizia 2006/437/CE.</p> <p>Prelevarea de probe pentru testele serologice de</p>	<p>Criteriile și factorii de risc sunt:</p> <p>a) Situarea exploatației avicole în apropierea zonelor umede, a iazurilor, mlaștinilor, lacurilor, râurilor sau țărmurilor mării unde s-ar putea aduna păsările migratoare de apă.</p> <p>b) Situarea exploatațiilor avicole în zonele cu o densitate ridicată a păsărilor migratoare sălbatice, 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 sălbatice.</p> <p>c) Exploatațiile avicole cu păsări crescute în aer liber sau exploatațiile în care păsările domestice sau alte păsări captive sunt crescute în aer liber..</p> <p>d) Nivel scăzut de biosecuritate în exploatația avicolă, inclusiv metoda de depozitare a hranei pentru animale și utilizarea apei de suprafață.</p> <p>e) Activități comerciale intense, inclusiv importurile și mișcările de păsări.</p> <p>Supravegherea păsărilor domestice sub raportul gripei aviare se realizează prin teste serologice RIHA pentru subtipurile H5/H7.</p> <p>Supravegherea serologica prin RIHA pentru subtipul H5N8 numai la rate și gaste, în plus față de supravegherea serologica curentă, conform recomandării CE (Directorate General for Health and Food Safety), pe baza evaluării realizate de către EU Reference Laboratory Weybridge, UK.</p> <p>Probele la care rezultatele testelor serologice RIHA H5/H7 sunt pozitive se supun investigațiilor virusologice și testelor de biologie moleculară: izolare de virus, tipizare, secvențiere, analize filogenetice.</p> <p>Prelevarea de probe și procedurile de testare se efectuează în conformitate cu capitolele II-VIII din manualul de diagnostic pentru influența aviară aprobat prin Decizia 2006/437/CE.</p> <p>Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările domestice din exploatațiile comerciale, aparține 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>Supraveghere pasivă</p> <p>Grupa de animale țintă: păsările sălbatice de apă, migratoare din speciile ținta, specificate în anexa II la Decizia 2010/367/UE.</p> <p>În interesul coerenței legislației Uniunii Europene, la punerea în aplicare a programelor de supraveghere privind păsările sălbatice, trebuie să se ia în considerare cerințele Directivei 2009/147/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind conservarea păsărilor sălbatice, în special în ceea ce privește concepția supravegherii și procedurile de prelevare de</p>
---	---

<p>depistare a gripei aviare se realizează în toate județele, astfel încât probele să fie considerate reprezentative pentru întreaga țară.</p> <p>Responsabilitatea recoltării probelor de la păsările domestice din exploatațile nonprofesionale/gospodăriile populației, a ambalării, etichetării și expedierii acestora la DSVSA aparține medicului veterinar de liberă practică împuternicit, sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial.</p> <p>Timpul execuției: pe toată durata unui an calendaristic, cu transmiterea semestrială, în sistem on-line, a datelor la Comisia Europeană.</p>	<p>probe.</p> <p>Supravegherea păsărilor sălbatice constă în:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Inspectarea periodică a habitatelor păsărilor sălbatice. 2. Prelevarea de probe de la păsări sălbatice bolnave 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 sălbatice, aparține medicului veterinar oficial.</p> <p>Supravegherea păsărilor sălbatice se realizează prin teste de biologie moleculară. Probele la care rezultatele testelor de biologie moleculară sunt pozitive se expediază la LNR din cadrul IDSA unde se supun investigațiilor virusologice:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) izolare de virus; b) tipizare; c) secvențiere; d) analize filogenetice. <p>Supravegherea păsărilor salbatice din speciile „țintă” cu risc mare de contaminare cu subtipurile H5 si H7 HPAI din zonele apropiate de mare, lacuri si alte cursuri de apa unde au fost descoperite pasari bolnave sau moarte, conform anexei II la Decizia 2010/367/UE.</p> <p>Colaborarea cu inspectoratele teritoriale de regim silvic și vânatoare, asociațiile vânătorilor și pescarilor sportivi din România, ornitologi în scopul culegerii de date referitoare la speciile de păsări sălbatice existente pe teritoriul României și la starea de sănătate a acestora</p> <p>Cooperarea dintre epidemiologi, ornitologi si 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. PROGRAME NAȚIONALE DE CONTROL AL SALMONELOZELOR ZOONOTICE ÎN ROMÂNIA

3.1. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România

Scop: Apărarea sănătății publice prin reducerea și/sau menținerea procentului maxim la cel mult 1% al efectivelor de găini de reproducție adulte din specia Gallus gallus pozitive pentru Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium și Salmonella Virchow.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a găinilor de reproducție, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL
<ol style="list-style-type: none"> 1. Toate exploatațiile ce cuprind cel puțin 250 de găini de reproducție sunt incluse în Program. 2. Un efectiv de găini de reproducție este reprezentat de un grup sau mai multe grupuri de găini de reproducție ce împart aceeași unitate de

<p>producție, sunt adăpostite în același spațiu-aer sau în aceeași zonă de creștere și sunt exploatate în același scop. În cazul în care adaposturile unde sunt crescute găinile de reproducție sunt compartimentate, păsările crescute în acele adaposturi au aceeași vârstă, origine, condiții de creștere și bunăstare, acestea pot fi considerate un singur efectiv.</p> <p>3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium (inclusiv tulpinile monofazice de S. typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-), S. Infantis și S. Hadar, S. Virchow.</p> <p>4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA.</p> <p>5. Fiecărui efectiv de găini de reproducție i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adapostului unde sunt cazate păsările/data populării hălei cu păsări.</p> <p>6. Programarea calendaristică, pe săptămâni, a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimite DSVSA și este supus aprobării acesteia.</p>
<p>A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)</p> <p>DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelzelor zoonotice la găinile de reproducție din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop. Instruirea personalului ce prelevează probe se realizează cel puțin odata pe an și ori de câte ori este nevoie.</p>
<p>B. Programul de control oficial</p> <p>DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelzelor zoonotice la găinile de reproducție din România 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 de reproducție din România este opțională și se efectuează în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 al Comisiei din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelzei la păsările de curte. Schema de vaccinare este prezentată de către reprezentantul exploatației pentru avizare la DSVSA înainte de populare împreună cu prospectele vaccinurilor utilizate.</p>
<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p>
<p>Cadrul legal:</p>
<ol style="list-style-type: none"> 1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară; 2. Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus; 3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006; 4. Regulamentul (CE) nr. 213/2009 al Comisiei din 18 martie 2009 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1003/2005 în ceea ce privește controlul și testarea Salmonellei în efectivele de reproducție din specia Gallus gallus și de curcani; 5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare; 6. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România, aprobat anual prin decizie grant a Comisiei Europene. <p>Notificarea suspiciunii/confirmării se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind notificarea internă și declararea oficială a unor boli transmisibile ale animalelor, cu modificările și</p>

completările ulterioare.
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)
<p>Categorii de testat și frecvența:</p> <p>a) pui de o zi-maximum 10 probe meconiu și maxim 60 cadavre, potrivit prevederilor lit. B din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;</p> <p>b) tineret – fiecare efectiv din exploatație (hală populată):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. la 4 săptămâni; 2. cu aproximativ 2 săptămâni înainte ca păsările să intre în faza de ouat sau să fie mutate în unitatea de ouat. <p>Se prelevează minimum 2 perechi de “tampoane șosete” ce reprezintă două probe sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată).</p> <p>c) adulte - din două în două săptămâni în fiecare efectiv (hală populată):</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. în baterii-cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150g fiecare din fiecare efectiv (hală populată); 2. la sol: <ol style="list-style-type: none"> i) 5 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șosete”) din fiecare efectiv (hală populată) ce vor fi grupate în minim două probe compuse, sau ii) cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf din fiecare efectiv (hală populată) sau iii) cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului din fiecare efectiv (hală populată) - 150 gr/probă compusă.
B. Programul de control oficial
<p>a) Control oficial de rutină în toate efectivele (hale populate) din exploatație:</p> <ol 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> <p>1. odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează și probe suplimentare pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.</p>
Categorii de probe ce se prelevează:
<p>a) Control oficial de rutină în toate efectivele (hale populate) din exploatație:</p> <ol 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 încălțăminte de unică folosință (tampoane “șosete”), din fiecare efectiv de păsări (hală populată) ce vor fi ce vor fi grupate în cel puțin două probe compuse, sau cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință (tampon “șosetă”) și o probă de praf din fiecare efectiv (hală populată), sau cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului din fiecare efectiv a cel puțin 150 gr/probă compusă (hală populată). <p>b) Prelevarea oficială pentru confirmare:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează și probe suplimentare pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație. 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 reproducție din România. 3. după depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării; în

cazul în care aceste teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării nu sunt corespunzătoare, se repetă acțiunile de decontaminare, după care se prelevează încă o dată teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării; costul analizelor de laborator pentru probele de verificare a eficienței decontaminării prelevate a doua oară, precum și pentru eventualele prelevări ulterioare este suportat de operatorul economic; repopularea unei hale/ a unui adăpost în care anterior a fost crescut un efectiv pozitiv la serotipurile relevante de Salmonella se va efectua numai după ce probele oficiale de verificare a eficienței dezinfectiei au avut rezultate corespunzătoare.

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 detectia 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, 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-IDSAs pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibio rezistenței *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 prezentei agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recoltate în cadrul Programului Național de Control a salmonelozelor zoonotice la găinile de reproducție din România se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.
5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din Regulamentului (CE) nr. 1177/2006.
6. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile *Salmonella* Enteritidis vaccinale și sălbatice se face în cadrul LNR-Salmoneloze Animale din IDSA.

3.2. Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România

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

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

SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL

1. Toate exploatațiile ce cuprind cel puțin 350 găini ouătoare (*Gallus gallus*) ce produc ouă destinate consumului uman vor fi incluse în program.
2. Un efectiv de găini ouătoare este reprezentat grup sau mai multe grupuri de găini ouătoare ce împart aceeași unitate de producție, sunt adăpostite în același spațiu-aer sau în aceeași zonă de creștere și sunt exploatate în același scop.
3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-
4. Lista actualizată a exploatațiilor precum și a efectivelor incluse în program se va găsi la nivelul fiecărui DSVSA.
5. Fiecărui efectiv de găini ouătoare i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări.
5. Programarea calendaristică a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimite DSVSA și este supusă aprobării acesteia.

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop. Instruirea personalului ce recolteaza probele se realizeaza cel puțin o data pe an și ori de cate ori este nevoie.
B. Programul de control oficial DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop.
Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de găini de ouătoare incluse în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de găini ouătoare din România este opțională și se face în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006. Schema de vaccinare este prezentată de către reprezentantul exploatației pentru avizare la DSVSA înainte de populare împreună cu prospectele vaccinurilor utilizate.
PRECIZĂRI TEHNICE
Cadrul legal:
<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 (CE) nr. 1237/2007 al Comisiei din 23 octombrie 2007 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și a Deciziei 2006/696/CE în ceea ce privește introducerea pe piață a ouălor provenind din efective de găini ouătoare infectate cu <i>Salmonella</i>, cu amendamentele ulterioare; 4. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România, aprobat anual prin decizie grant a Comisiei Europene; 5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)
<p>Se prelevează probe din toate efectivele (hale populate), astfel:</p> <ol 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 înainte ca păsările să intre în faza de ouat sau să fie mutate în unitatea de ouat din fiecare efectiv (hale populate) ; <p>Se prelevează minimum 2 perechi de “tampoane șosete“ sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată);</p> <ol style="list-style-type: none"> c) adulte - la un interval de 15 săptămâni din fiecare efectiv (hală populată): <ol style="list-style-type: none"> 1. în baterii - cel puțin 2 probe de materii fecale de cel puțin 150 g fiecare din fiecare efectiv (hală populată); 2. la sol - 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șosete“).
B. Programul de control oficial
<p>Prelevarea oficială de probe de realizează:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) anual de la toate efectivele (halele populate) din toate exploatațiile cu cel puțin 1.000 de păsări; b) la vârsta de 24 săptămâni (± 2 săptămâni) a unui efectiv nou ce a fost introdus într-o hală/adăpost în care efectivul anterior a fost depistat pozitiv pentru <i>Salmonella Enteritidis</i> sau <i>Salmonella Typhimurium</i>; c) când se suspectează o infecție cu <i>S. Enteritidis</i> sau <i>S. Typhimurium</i>, ca rezultat al investigației epidemiologice asupra focarelor de toxiinfecție alimentară, utilizând protocolul privind prelevarea de probe prevăzut în anexa II lit. D pct. 4 lit. (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

Salmonellei Enteritidis sau a *Salmonellei Typhimurium* într-unul dintre efectivele din exploatație;

e) în cazul în care autoritatea competentă consideră necesar.

În cadrul controlului oficial se prelevează:

1. în baterii - 2 probe compuse de materii fecale proaspete plus cel puțin o probă compusă de materii proaspete în funcție de mărimea efectivului, sau
2. la sol - 2 perechi 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 100 g.

Odată cu prelevarea oficială a probelor prevăzută la lit. b), c), d) și e) se verifică documentele care atestă că păsărilor nu li s-au administrat agenți antimicrobieni și se prelevează și probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.

În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de *Salmonella* relevante se aplică prevederile lit. D din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România. Un efectiv este considerat pozitiv și în cazul în care probele oficiale de praf sunt pozitive, iar probele de materii fecale proaspete/ încălțăminte de unică folosință/tampoane șosete sunt negative.

După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării.

În cazul în care aceste teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării nu sunt corespunzătoare, se vor repeta acțiunile de decontaminare, după care se vor recolta încă o dată teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării; costul analizelor de laborator pentru probele de verificare a eficienței decontaminării prelevate a doua oară, precum și pentru eventualele prelevări ulterioare este suportat de operatorul economic; repopularea unei hale/adăpost în care anterior a fost crescut un efectiv pozitiv la serotipurile relevante de *Salmonella*, se va efectua numai după ce probele oficiale de verificare a eficienței dezinfecției au avut rezultate corespunzătoare.

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 detectia 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 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 antibioretistenței *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 Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare din România se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.

5. Punerea pe piață a ouălor provenite din efective de găini ouătoare ce produc ouă destinate consumului uman se face în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1237/2007, cu amendamentele ulterioare.

6. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din

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

Scop: Reducerea și/sau menținerea la cel mult 1 % a procentului maxim de efective de pui de carne pozitive pentru *Salmonella* Enteritidis și *Salmonella* Typhimurium.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de pui carne, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL
1. Toate exploatațiile cu efective de pui de carne (broileri) ce cuprind cel puțin 500 de păsări din specia <i>Gallus gallus</i> 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 sunt exploatate în același scop. În cazul în care adăposturile unde sunt crescuți puii de carne sunt compartimentate, păsările crescute în acele adăposturi au aceeași vârstă, origine, condiții de creștere și bunăstare, acestea pot fi considerate un singur efectiv. 3. Serotipuri relevante: <i>S. Enteritidis</i> , <i>S. Typhimurium</i> , inclusiv tulpinile monofazice de <i>S. Typhimurium</i> cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-. 4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA. 5. Fiecărui efectiv de broileri i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări. 6. Programarea calendaristică, pe săptămâni, a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimite DSVSA și este supus aprobării acesteia.
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) - probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop. Instruirea personalului ce recoltează probele se realizează cel puțin o dată pe an și ori de câte ori este nevoie.
B. Programul de control oficial - probele recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop
PRECIZĂRI TEHNICE
Cadrul legal:
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 <i>Salmonella</i> Enteritidis și <i>Salmonella</i> Typhimurium la puii de 3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006; 4. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare; 5. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România, aprobat anual prin decizie

grant a Comisiei Europene.
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)
Fiecare efectiv de pui de carne din exploatație (hală populată) va fi testat într-un interval de 3 săptămâni înainte de începerea depopulării și expedierii păsărilor către abator. Pentru ca puii de carne să poată fi expediați către abator, este obligatoriu să se cunoască rezultatul testării (serotipul) și să se completeze documentele care furnizează informațiile privind lanțul alimentar. Probele constau în 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șosete”) pentru fiecare efectiv (hală populată). Cele două perechi de încălțăminte de unică folosință se vor grupa și testa într-o singură probă.
B. Programul de control oficial
Prelevarea oficială de probe se realizează: a) anual 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 <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>typhimurium</i> la controlul realizat la inițiativa operatorului (autocontrol); c) din toate efectivele nou introduse într-o exploatație unde <i>Salmonella Enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella Typhimurium</i> a fost depistată într-un efectiv anterior; 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 și testa într-o singură probă. Odată cu prelevarea oficială de probe prevăzută la lit. b) se verifică documentele relevante care atestă că păsărilor nu li s-au administrat agenți antimicrobieni și se prelevează și probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.
În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante se aplică prevederile lit. E din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de broileri din România. După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării. În cazul în care aceste teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării nu sunt corespunzătoare, se vor repeta acțiunile de decontaminare, după care se vor recolta încă o dată teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării; costul analizelor de laborator pentru probele de verificare a eficienței decontaminării prelevate a doua oară, precum și pentru eventualele prelevări ulterioare este suportat de operatorul economic; repopularea unei hale/adăpost în care anterior a fost crescut un efectiv pozitiv la serotipurile relevante de <i>Salmonella</i> se va efectua numai după ce probele oficiale de verificare a eficienței dezinfecției au avut rezultate corespunzătoare.
PRECIZĂRI EXECUȚIE
1. Detecția <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul SR EN ISO 6579:2003/Amd 1: 2007 – anexa D – Microbiologia produselor alimentare și furajere – Metodă orizontală pentru detecția bacteriilor din genul <i>Salmonella</i> ; Amendamentul 1: anexa D – Detecția <i>Salmonella</i> spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară. 2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze se examinează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR Salmoneloze Animale și desemnate de către ANSVSA și la LNR Salmoneloze Animale din cadrul IDSA. 3. Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioretistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSA și al LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3. 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 în efectivele de broileri din România 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 din Regulamentul (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

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

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

Supravegherea în exploatațiile comerciale de curcani pentru îngășat, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL
1. Sunt incluse în program toate exploatațiile cu efective de curcani pentru îngășat ce cuprind cel puțin 500 de curcani pentru îngășat. 2. Un efectiv de curcani pentru îngășat este reprezentat de un grup sau mai multe grupuri de curcani pentru îngășat ce împart aceeași unitate de producție, sunt adăpostite în același spațiu-aer sau în aceeași zonă de creștere și sunt exploatate în același scop. În cazul în care adăposturile unde sunt crescuți curcanii pentru îngășat sunt compartimentate, iar păsările crescute în acele adăposturi au aceeași vârstă, origine, condiții de creștere și bunăstare, acestea pot fi considerate un singur efectiv. 3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-. 4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program trebuie să se găsească la nivelul fiecărui DSVSA. 5. Fiecărui efectiv de curcani pentru îngășat i se va atribui un cod de identificare al efectivului alcătuit din următoarele elemente: codul de identificare al exploatației/numărul de identificare al adăpostului unde sunt cazate păsările/data populării halei cu păsări. 6. Programarea calendaristică, pe săptămâni, a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimite DSVSA și este supus aprobării din partea acestuia.
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol) DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngășat sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop. Instruirea personalului ce recoltează probele se realizează cel puțin o dată pe an și ori de câte ori este nevoie.
B. Programul de control oficial – DSVSA se asigură că probele recoltate în cadrul Programul național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngășat sunt recoltate numai de personal instruit în acest scop.
PRECIZĂRI TEHNICE
Cadrul legal:
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 în ceea ce privește obiectivul comunitar de diminuare a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la curcani; 3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006; 4. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare;

5 Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngrășare din România, aprobat anual prin decizie grant a Comisiei Europene.
A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)
Fiecare efectiv de curcani pentru îngrășat din exploatație (fiecare hală populată) este testat într-un interval de 3 săptămâni înainte de începerea depopulării și expedierii păsărilor către abator. Pentru ca curcanii pentru îngrășat să poată fi expediați către abator, este obligatoriu să se cunoască rezultatul testării (serotipul) și să se completeze documentele care furnizează informațiile privind lanțul alimentară. Probele recoltate constau în 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șosete”) pentru fiecare efectiv. Cele două perechi de încălțăminte de unică folosință se vor grupa și testa într-o singură probă.
B. Programul de control oficial
Prelevarea oficială de probe se realizează: a) anual din cel puțin 10% din exploatații; b) din toate efectivele din exploatație în cazul în care în aceea exploatație a fost depistat un efectiv pozitiv pentru <i>S. Enteritidis</i> și/sau <i>Typhimurium</i> la controlul realizat la inițiativa operatorului (autocontrol); c) 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; d) ori de câte ori este necesar. Probele recoltate constau în 2 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șosete”) pentru fiecare efectiv. Cele două perechi de încălțăminte de unică folosință se vor grupa într-un singur eșantion. În cazul prelevării de probe oficiale în conformitate cu prevederile lit. b), se prelevează probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație. Odată cu prelevarea oficială de probe prevăzută la lit. b) se verifică documentele relevante care atestă că păsărilor nu li s-au administrat agenți antimicrobieni și se prelevează și probe pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.
În caz de confirmare a prezenței serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante se aplică prevederile lit. E din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 și prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii pentru îngrășat. După depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței decontaminării. În cazul în care aceste teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării nu sunt corespunzătoare, se vor repeta acțiunile de decontaminare, după care se vor recolta încă o dată teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării; costul analizelor de laborator pentru probele de verificare a eficienței decontaminării prelevate a doua oară, precum și pentru eventualele prelevări ulterioare este suportat de operatorul economic; repopularea unei hale/adăpost în care anterior a fost crescut un efectiv pozitiv la serotipurile relevante de <i>Salmonella</i> se va efectua numai după ce probele oficiale de verificare a eficienței dezinfecției au avut rezultate corespunzătoare.
PRECIZĂRI EXECUȚIE
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 detectia bacteriilor din genul <i>Salmonella</i> ; Amendamentul 1: anexa D – Detectia <i>Salmonella</i> spp. din materii fecale de la animale și probe de mediu din etapa de producție primară. 2. Probele de materii fecale prelevate direct sau pe tampoane șosete și probele de praf recoltate în cadrul PNC salmoneloze, se examinează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR Salmoneloze Animale și desemnate de către ANSVSA și la LNR Salmoneloze Animale din cadrul IDSA.

<p>3. Toate tulpinile de <i>Salmonella</i> spp. izolate în cadrul PNC salmoneloze vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSa pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioretistenței <i>Salmonella</i> spp. se va realiza în cadrul LNR pentru Monitorizarea Rezistenței Antimicrobiene a Bacteriilor Patogene pentru Animale – IDSa și al LSVSA dotate cu sistemul automat BioMic V3.</p> <p>4. Probele oficiale pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, recoltate în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani pentru îngășat se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.</p> <p>5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006.</p>
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>

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

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

Supravegherea în exploatațiile comerciale de curcani de reproducție, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE ȘI CONTROL
<p>1. Toate exploatațiile ce cuprind cel puțin 250 de curcani de reproducție sunt incluse în program.</p> <p>2. Un efectiv de curcani de reproducție este reprezentat de un grup sau mai multe grupuri de curcani de reproducție ce împart aceeași unitate de producție, sunt adăpostite în același spațiu-aer sau în aceeași zonă de creștere și sunt exploatate în același scop.</p> <p>3. Serotipuri relevante: S. Enteritidis, S. Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice de S. Typhimurium cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:-.</p> <p>4. Lista actualizată a exploatațiilor și a efectivelor incluse în program este disponibilă la nivelul fiecărei DSVSA.</p> <p>5. Fiecărui efectiv de 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 populării halei cu păsări.</p> <p>5. Programarea calendaristică, pe săptămâni, a recoltării de probe din cadrul controlului realizat de către operatorul economic (autocontrol) pentru fiecare exploatație și pentru fiecare efectiv din exploatație se trimite DSVSA și este supus aprobării din partea acestuia.</p>
<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 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>
Vaccinarea antisalmonelică a efectivelor de curcani de reproducție incluse în cadrul Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție este opțională și se face în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006.
PRECIZĂRI TEHNICE
Cadrul legal:
<p>1. Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;</p> <p>2. Regulamentul (CE) nr. 1190/2012 al Comisiei din 20 iunie 2008 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al</p>

Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul comunitar de diminuare a prevalenței *Salmonella Enteritidis* și *Salmonella Typhimurium* la curcani;

3. Regulamentul (CE) nr. 1177/2006;
4. Regulamentul (CE) nr. 213/2009 al Comisiei din 18 martie 2009 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1003/2005 în ceea ce privește controlul și testarea *Salmonellei* în efectivele de reproducție din specia *Gallus gallus* și de curcani;
5. Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare;
6. Prevederile Programului național de control al salmonelozelor zoonotice în efectivele de curcani de reproducție din România, aprobat anual prin decizie grant a Comisiei Europene;

A. Controlul realizat de către operatorul economic (autocontrol)

Categoriile de testat și frecvența:

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 populate) din exploatație:

1. la 4 săptămâni;

2. cu aproximativ 2 săptămâni înainte ca păsările să intre în faza de ouat sau să fie mutate în unitatea de ouat.

Se prelevează minimum 2 perechi de “tampoane șosete” sau 2 probe compuse de materii fecale din fiecare efectiv (hală populată).

c) adulte - din trei în trei săptămâni din toate efectivele (hale populate):

1. 5 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șosete”) dintr-un efectiv (hale populate) sau

2. cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf dintr-un efectiv (hală populată) sau

3. cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete de cel puțin 150g fiecare dintr-un efectiv (hală populată).

B. Programul de control oficial

Prelevarea oficială de probe de realizează prin:

I. Control oficial de rutină în toate efectivele din exploatație:

1. o dată/an, din toate efectivele (hale populate) din toate exploatațiile de curcani de reproducție adulți cu vârsta cuprinsă între 30 și 45 de săptămâni;

2. din toate efectivele noi introduse într-o exploatație unde *Salmonella enteritidis* și/sau *Salmonella typhimurium* a fost depistată într-un efectiv anterior;

3. în toate exploatațiile de curcani de reproducție de elită, străbunici și bunici;

4. ori de câte ori este necesar.

Se prelevează următoarele probe:

a) 5 perechi de încălțăminte de unică folosință (tampoane “șosete”) dintr-un efectiv (hale populate) sau

b) cel puțin o pereche de încălțăminte de unică folosință și o probă de praf dintr-un efectiv (hală populată) sau

c) cel puțin 2 probe compuse de materii fecale proaspete de cel puțin 150g fiecare dintr-un efectiv (hală populată).

II. Prelevarea oficială pentru confirmare

1. odată cu prelevarea oficială de probe pentru confirmare se prelevează și probe suplimentare pentru testarea prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene compuse din cel mult cinci păsări/hală, din toate efectivele din exploatație.

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 curcanii de reproducție.

3. după depopularea unui efectiv confirmat pozitiv, este obligatoriu să se recolteze probe oficiale de verificare a eficienței

decontaminării. În cazul în care aceste teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării nu sunt corespunzătoare, se vor repeta acțiunile de decontaminare, după care se vor recolta încă o dată teste oficiale de verificare a eficienței decontaminării; costul analizelor de laborator pentru probele de verificare a eficienței decontaminării prelevate a doua oară precum și pentru eventualele prelevări ulterioare, sunt suportate de operatorul economic.

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 detectia 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, 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 antibioretistenței *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 Programului național de control al salmonelozelor zoonotice la curcanii de reproducție se testează în cadrul LSVSA în care se realizează controlul substanțelor antimicrobiene – antibiotice și sulfamide.
5. Utilizarea produselor antimicrobiene în exploatațiile incluse în program este permisă numai cu respectarea prevederilor art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 1177/2006.
6. Discriminarea fenotipică și genetică între tulpinile *Salmonella* Enteritidis vaccinale și sălbatice se face în cadrul LNR-Salmoneloze Animale din IDSA.

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 2014, 2016, 2018 și 2020

Scop: monitorizarea rezistenței antimicrobiene și evaluarea tendințelor și a surselor de rezistență antimicrobiană a bacteriilor zoonotice și comensale în România

EȘANTIONAREA ȘI COLECTAREA IZOLATELOR DE:

- *Salmonella* spp;
- *Campylobacter jejuni* și *Campylobacter coli* (*C. jejuni* și *C. Coli*);
- *Escherichia coli* (*E. coli*) – 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 financiar din partea Uniunii pentru un plan coordonat de control pentru monitorizarea rezistenței la antimicrobiene a agenților zoonotici în 2014.

ORIGINEA IZOLATELOR ÎN ANII 2014, 2016, 2018 și 2020

- A. Izolate de Salmonella spp:
-din populația de găini ouătoare, pui de carne și curcani pentru îngrășare de la care s-au prelevat probe în cadrul programelor naționale de control stabilite în conformitate cu articolul 5 alineatul (1) al Regulamentului (CE) nr. 2160/2003;
- B. Izolate de Campylobacter jejuni:
-probe de cecumuri prelevate la sacrificarea în abator a puilor de carne
- C. Izolate de Escherichia coli, indicator comensal, provenite din:
-probe de cecumuri prelevate la sacrificarea în abator a puilor de carne
- D. Escherichia coli care produce ESBL sau Ampc sau carbapenemază provenite din:
aprobe de cecumuri prelevate la sacrificarea în abator a puilor de carne
- E. Izolate de Campylobacter coli:
-probe de cecumuri prelevate la sacrificarea în abator a puilor 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 în anii: 2014, 2016, 2018, 2020 - puii de carne.
- B. Dimensiunea eșantioanelor
Testarea susceptibilității la antimicrobiene se realizează utilizând 170 de izolate pentru fiecare combinație de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examinate. În cazul cărnii de pasăre, 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 ESBL sau Ampc sau carbapenemază, se analizează 300 de eșantioane din fiecare populație animală și categorie de produse alimentare. În cazul cărnii de pasăre, dacă producția este mai mică de 100.000 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 din unități epidemiologice selectate în mod aleatoriu sau selectate în mod aleatoriu în abatoare. Monitorizarea prevede cel mult un izolat pe specie de bacterie din aceeași unitate epidemiologică/an.
- D. Raportare
- Informații referitoare la fiecare eșantion individual
 - Descrierea generală a punerii în aplicare a monitorizării RAM (rezistență antimicrobiană)
 - Informații generale
 - Informații specifice privind eșantionarea
 - Informații specifice privind testarea susceptibilității la antimicrobiene
 - Informații specifice cu privire la rezultatele metodei de diluare
 - Rezultatelor testelor sinergice

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Prelevarea probelor se realizează numai de către medicii veterinari oficiali din abator cu responsabilități în examinarea postmortem.
Testarea susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IDSA și LSVSA nominalizate.
Raportarea rezultatelor testărilor efectuate în cadrul LSVSA și IDSA se efectuează de către IDSA și sunt transmise la ANSVSA.
IDSA analizează rezultatele și tendințele privind RAM, întocmind un raport anual pe care îl prezintă ANSVSA.

Instrucțiunile detaliate referitoare implementarea programului de monitorizare și raportare a rezistenței antimicrobiene a bacteriilor

3.6. Programul privind monitorizarea și raportarea rezistenței antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale 2015, 2017 și 2019

Scop: monitorizarea rezistenței antimicrobiene și evaluarea tendințelor și a surselor de rezistență antimicrobiană a bacteriilor zoonotice și comensale în România

EȘANTIONAREA ȘI COLECTAREA IZOLATELOR DE: <ul style="list-style-type: none">- Salmonella spp;- Campylobacter jejuni și Campylobacter coli (C. jejuni și C. Coli);- Escherichia coli (E. coli) – indicator comensal;
BAZA LEGALĂ <p>Decizia de punere în aplicare 2013/652/UE a Comisiei din 12 noiembrie 2013 privind monitorizarea și raportarea rezistenței la antimicrobiene a bacteriilor zoonotice și comensale; Decizia Grant SI.700679/26.02.2015 privind planul de control coordonat pentru monitorizarea rezistenței antimicrobiene.</p>
ORIGINEA IZOLATELOR ÎN ANII 2015, 2017 și 2019 <p>A. Izolate de Salmonella spp: - din carcase de porci pentru îngrășat eșantionate pentru testare și verificarea conformității, în conformitate cu capitolul 2 pct. 2.1.4 din anexa nr. 1 la Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 - carcase de bovine cu vârsta mai mică de un an și producția de carne de bovine de peste 10.000 de tone pe an, eșantioanele pentru testare și pentru verificarea conformității, în conformitate cu capitolul 2 punctul 2.1.3 din anexa 1 a Regulamentului (CE) nr. 2073/2005 C. Izolate de Escherichia coli, indicator comensal, provenite din: - eșantioanele cecale prelevate la sacrificarea în abator porcilor D. Escherichia coli care produce ESBL sau Ampc sau carbapenemază provenite din: - eșantioanele cecale prelevate la sacrificarea în abator porcilor</p>
PRECIZĂRI TEHNICE <p>A. Frecvența eșantionării Eșantionarea, colectarea și testarea susceptibilității la agenții antimicrobieni se efectuează odată la doi ani, pe baza unui sistem de rotație în anii 2015, 2017, 2019 – pentru porcine (cecum și carcasă), carnea de porc și carnea de bovine. B. Dimensiunea eșantioanelor Testarea susceptibilității la antimicrobiene se realizează utilizând 170 de izolate pentru fiecare combinație de specii bacteriene și tip de eșantion de populație animală sau categorie de produse alimentare examinate. În cazul cărnii de 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 ESBL sau Ampc sau carbapenemază, se analizează 300 de eșantioane din fiecare populație animală și categorie de produse alimentare. În cazul cărnii 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</p>

aleatorie, provenite de la unități epidemiologice selectate în mod aleatoriu sau 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) Rezultatelor testelor sinergice

PRECIZĂRI EXECUȚIE

Prelevarea probelor se realizează numai de către medicii veterinari oficiali din abator cu responsabilități în examinarea postmortem și în unitățile de vânzare cu amănuntul.

Testarea susceptibilității la antimicrobiene a izolatelor se realizează în cadrul IDSA, IISPV și LSVSA nominalizate.

Raportarea rezultatelor testărilor efectuate în cadrul LSVSA și IISPV se efectuează de către IISPV și sunt transmise la ANSVSA.

IISPV analizează rezultatele și a tendințelor privind RAM, întocmind un raport anual pe care îl prezintă ANSVSA.

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

4. PROGRAMUL PENTRU SUPRAVEGHEREA BOLII LIMBII ALBASTRE (BLUETONGUE, FEBRA CATARALĂ OVINĂ) ÎN ROMÂNIA

Scopul: evidențierea lipsei circulației virale

Supravegherea pasivă

1. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însoțesc transporturile de animale receptive ce provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 129/566/2007 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind controalele veterinare 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 proprietarii sau reprezentanții acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA.
3. Inspecția rumegătoarelor receptive din specii domestice și sălbatice 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 așteptare; inspecția este efectuată de medicul veterinar oficial;
 - 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; inspecția este efectuată de medicul veterinar oficial responsabil de abator;
 - c) rumegătoarele sălbatice vânată în condiții normale (dar care la inspecția externă prezintă aspecte lezionale) ori vânată datorită faptului că

prezintă semne de clinice de boală; paznicii de vânătoare din cadrul fondurilor de vânătoare au obligația de a anunța medicul veterinar de liberă practică împuternicit despre orice modificare a stării de sănătate a animalelor sălbatice sau despre orice leziuni observate la animalele moarte.

4. În cazul în care, în urma inspecției se suspicionează infecția cu virusul bluetongue, aceasta este urmată de prelevarea de probe pentru clarificarea statusului acestora (ser sanguin și sânge pe EDTA de la animalele în viață, organe - splină, limfoganglioni, pulmon de la animalele moarte).

Supravegherea activă

Are ca scop îndeplinirea prevederilor anexei 1 pct. 1, lit b) și c) din Regulamentul (CE) nr. 1266/2007 al Comisiei referitor la normele de punere în aplicare a Directivei 2000/75/CE a Consiliului în ceea ce privește combaterea, monitorizarea, supravegherea febrei catarale ovine, precum și restricțiile privind deplasările unor animale din specii receptive la aceasta.

I. Supraveghere serologică:

Monitorizarea serologică, se realizează în conformitate cu Programul anual pentru supravegherea bolii limbii albastre (bluetongue, febra catarală ovină) în România, astfel:

1. Frecvența de testare: testarea serologică se efectuează în lunile iunie, septembrie și noiembrie.

2. Monitorizarea se realizează pe efective de animale santinelă, seronegative, nevaccinate (în primul rând bovine, apoi ovine și caprine) din interiorul unor localități țintă desemnate în cadrul unor unități epidemiologice reprezentate de pătrate cu dimensiunea de 50/50 km (2500 km²), calculate în funcție de suprafața totală a fiecărui județ. Fiecare unitate epidemiologică are o localitate țintă. Identificarea localităților țintă se efectuează de către DSVSA, prin suprapunerea gridului de pătrate peste suprafața județului, astfel încât între localitățile țintă să fie o distanță de minimum 50 km; localitățile țintă identificate sunt transmise la ANSVSA pentru aprobare; precizări în acest sens sunt transmise de ANSVSA prin note de serviciu.

Procentele de prevalență și confidență se aplică pentru fiecare localitate țintă.

3. Numărul de probe care va fi prelevat din fiecare localitate țintă este calculat astfel încât să asigure depistarea animalelor infectate, la o prevalență de 5% și o confidență de 95%.

4. Testarea se realizează prin tehnica imunoenzimatică de competiție/blocare (ELISA).

5. În tabelul de mai jos sunt precizate numărul localităților țintă și numărul de probe ce urmează a fi prelevate, pentru fiecare județ:

Nr. crt.	Județ	Suprafața totală a județului/km ²	Nr. localități țintă	Nr. total de probe/lună	Nr. total de probe/periodă
1.	Alba	6242	3	177	531
2.	Arad	7754	4	236	708
3.	Argeș	6862	3	177	531
4.	Bacău	6621	3	177	531
5.	Bihor	7544	3	177	531
6.	Bistrița Năsăud	5355	3	177	531
7.	Botoșani	4986	2	118	354
8.	Brăila	4766	2	118	354
9.	Brașov	5363	3	177	531
10.	Buzău	6103	3	177	531
11.	Caraș Severin	8514	4	236	708
12.	Călărași	5088	2	118	354

13.	Cluj	6674	3	177	531
14.	Constanța	7071	3	177	531
15.	Covasna	3710	2	118	354
16.	Dâmbovița	4054	2	118	354
17.	Dolj	7414	3	177	531
18.	Galați	4466	2	118	354
19.	Giurgiu	3526	2	118	354
20.	Gorj	5602	3	177	531
21.	Harghita	6639	3	177	531
22.	Hunedoara	7063	3	177	531
23.	Ialomița	4453	2	118	354
24.	Iași	5476	3	177	531
25.	Ilfov	1583	1	59	177
26.	Maramureș	6304	3	177	531
27.	Mehedinți	4933	2	118	354
28.	Mureș	6714	3	177	531
29.	Neamț	5896	3	177	531
30.	Olt	5498	3	177	531
31.	Prahova	4716	2	118	354
32.	Satu Mare	4418	2	118	354
33.	Sălaj	3864	2	118	354
34.	Sibiu	5432	3	177	531
35.	Suceava	8553	4	236	708
36.	Teleorman	5790	3	177	531
37.	Timiș	8697	4	236	708
38.	Tulcea	8499	4	236	708
39.	Vaslui	5318	3	177	531
40.	Vâlcea	5765	3	177	531
41.	Vrancea	4857	2	118	354
42.	Mun. București	228	1	59	177
Total		238 391	114	6726	20178

6. Selectarea animalelor santinelă care urmează a fi incluse în programul de monitorizare serologică se efectuează în perioada ianuarie - februarie 2016, prin tehnica imunoenzimatică de competiție/blocare pentru a se stabili dacă sunt seronegative.

Prelevarea probelor, atât pentru selectarea animalelor santinelă, cât și pentru testarea ulterioară a acestora se efectuează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului oficial.

Pentru atribuirea calității de „santinele”, animalele se testează de două ori la interval de două săptămâni, de către același laborator, cu același kit, de către același operator.

Animalele santinelă stabilite în anul anterior pot fi selectate în continuare ca santinele cu testarea obligatorie în perioada ianuarie – februarie.

Animalele care au rezultate pozitive la testul ELISA, sunt eliminate de la testare, reluându-se testarea până la completarea numărului de animale

- seronegative necesar pentru realizarea programului de monitorizare. În acest caz, animalele santinelă trebuie selectate cel mai târziu până la sfârșitul perioadei libere de vectori.
7. Selectarea animalelor santinelă se efectuează numai din cadrul exploatațiilor nonprofesionale; proprietarii acestora sunt înștiințați despre statutul de „santină” al animalului deținut, și despre obligațiile ce decurg din aceasta
 8. La stabilirea numărului de animale santinelă se ia în considerare un procent de 10% peste numărul propus; acestea constituie rezerve pentru înlocuirea santinelor eliminate din efectiv (vândute de către proprietar, tăieri de necesitate etc.).
 9. În cadrul acțiunilor de prelevare a probelor de sânge în lunile iunie, septembrie și noiembrie se prelevează concomitent atât probe de sânge integral (pentru examen serologic), cât și probe de sânge pe EDTA (pentru examen PCR);
 10. Animalele santinelă care prezintă seroconversie în perioada iunie - noiembrie, sunt considerate „suspecții” și se elimină de la testarea serologică. Acestea se testează conform arondării, prin tehnica PCR pe probele de sânge pe EDTA prelevate conform prevederilor pct. 9. Până la confirmarea primului focar de boală în județ, probele de sânge pe EDTA pentru care au fost obținute rezultate pozitive la testarea PCR conform arondării, vor fi expediate la IDSA în vederea confirmării/infirmării focarului de boală. În cazul în care în județ este declarat cel puțin un focar de boala limbii albastre, dacă localitatea țintă este situată în zona de 20 km în jurul focarului (zona de control), atunci aceasta se elimină de la testare.
 11. Pentru animalele santinelă care prezintă seroconversie, se expediază la IDSA în vederea determinării serotipului viral prin virusneutralizare, un număr de maxim 9 probe ser sanguin, pentru fiecare lună în care se face testarea serologică prin testul ELISA.
 12. În cazul 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, nevaccinate sau netrecute prin infecție naturală, pe probe prelevate în primele 5-7 zile de la sosirea animalelor. În cazul achizițiilor din țări terțe, vor fi testate toate animalele. Sunt acceptate pe teritoriul RO numai animale seronegative din zone indemne. Animalele care prezintă seroconversie, sunt considerate „suspecții”. De la acestea se expediază, conform arondării, probe de sânge pe EDTA pentru testarea prin tehnica PCR. Până la confirmarea primului focar de boală în județ, probele de sânge pe EDTA pentru care au fost obținute rezultate pozitive la testarea PCR conform arondării, se expediază la IDSA în vederea confirmării/infirmării focarului de boală. De asemenea se expediază la IDSA, în vederea determinării serotipului viral prin virusneutralizare, un număr de 3 probe ser sanguin pozitive/lot de animale.
 13. În cazul 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, vaccinate sau trecute prin infecție naturală, pe probe prelevate în primele 5-7 zile de la sosirea animalelor. În cazul achizițiilor din țări terțe, vor fi testate toate animalele. Rezultatul așteptat al testelor trebuie să fie pozitiv.
 14. Pentru suspiciunile clinice, până la confirmarea primului focar boală din fiecare județ, probele de ser sanguin pozitive și sângele pe EDTA se expediază la IDSA, cu cereri de analiză separate, în vederea confirmării suspiciunii și a precizării serotipului viral. Ulterior confirmării primului focar de boală în județ, probele de ser și sânge pe EDTA se testează/expediază conform arondării.

II. Supravegherea entomologică

1. Are ca obiective stabilirea perioadei libere de vectori, identificarea genului și speciilor vectorilor bolii bluetongue și stabilirea compoziției specifice și a abundenței vectoriale și identificarea genomului virusului bluetongue pe pool-uri de vectori.
2. Supravegherea entomologică se efectuează după cum urmează:
 - 2.1. - capturi săptămânale cu capcane fixe plasate în fiecare județ (o capcană fixă per județ) în lunile martie și noiembrie sau până se obțin date epidemiologice relevante, cu scopul de a stabili începutul și sfârșitul perioadei libere de vectori.
 - capturi săptămânale cu capcane fixe plasate în fiecare județ (o capcană fixă per județ), în perioadele de activitate vectorială, cu scopul de a stabili abundența spațială și temporală a vectorilor culicoizi.
 - capturi lunare cu capcane mobile în perioada de activitate vectorială (o capcană mobilă per județ). În fiecare lună se va alege o altă localitate țintă în care se va efectua captura. Scopul este de a stabili distribuția speciilor de vectori culicoizi.
 - capturi lunare cu capcane fixe plasate în fiecare județ (o capcană fixă per județ), în interiorul adăposturilor, în perioada liberă de vectori.

2.2. Pentru fiecare punct de colectare a vectorilor se vor înregistra coordonatele de latitudine, longitudine și altitudine cu mijloace GPS.

2.3. Meteostația HOB0 instalată în județul Botoșani va înregistra parametrii mediului ambiant, iar datele colectate vor fi transmise în format electronic la LNR pentru arboviroze din cadrul IDSA, cu o frecvență lunară.

2.4. Capcanele pentru vectori (fixe sau mobile) se amplasează numai în localitățile țintă în care se efectuează și monitorizarea serologică.

3. Probele de vectori recoltate în ultima săptămână din lunile iunie, septembrie, noiembrie se transmit la IDSA în vederea identificării virusului bluetongue prin metoda PCR. În vederea identificării virusului prin metoda PCR, probele se recoltează pe tampon fosfat salin 1 X. În cazul suspiciunii/confirmării unui focar de bluetongue se aplică măsuri în conformitate cu Ordinul președintelui ANSVSA nr. 32/2006 privind aprobarea Normei sanitare veterinare care stabilește prevederi specifice pentru controlul și eradicarea bolii limbii albastre, cu modificările și completările ulterioare.

Pentru prevenirea apariției bolii la animalele proprii, se recomandă ca deținătorii de animale să aplice măsurile de profilaxie nespecifică transmise de ANSVSA prin note de serviciu, în special îndepărtarea gunoiului de grajd din apropierea adăpostului și de pe platforma de gunoi, care constituie un biotop favorabil dezvoltării vectorilor și efectuarea de dezinsecții periodice.

Observații

1. Acțiunile de inspecție planificată vor fi efectuate, certificate și cuantificate de către medici veterinari oficiali conform instrucțiunilor prevăzute în legislația în vigoare.

2. Prelevarea probelor pentru teste efectuate în vederea expedierii animalelor în Uniunea Europeană sau în țări terțe, precum și prelevarea probelor pentru teste efectuate animalelor achiziționate prin schimburi intracomunitare sau din țări terțe se efectuează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.

3. Testele serologice și virusologice se efectuează la LSVSA desemnate și/sau IDSA. Probele pentru confirmarea serotipului viral se trimit de IDSA cu aprobarea ANSVSA, la Laboratorul de Referință al Uniunii Europene pentru bluetongue.

4. Examenle de identificare a genului și speciei vectorilor culicoizi se efectuează la LSVSA desemnate și/sau IDSA. Examenle de identificare a virusului bluetongue în vectori se efectuează la IDSA. Probele pentru confirmarea speciilor de vectori se trimit de IDSA cu aprobarea ANSVSA, la Laboratorul de Referință al Uniunii Europene corespondent.

Metodă screening: Detecția anticorpilor antivirus bluetongue prin tehnica imunoenzimatică de competiție/blocare (ELISA).

Metodă confirmare: Identificarea genomului virusului bluetongue (Real Time RT - PCR).

VACCINAREA ÎMPOTRIVA BOLII LIMBII ALBASTRE

1. Se aplică vaccinarea voluntară a rumegătoarelor mari și mici, la solicitarea proprietarului de animale, în condiții stabilite de ANSVSA.

2. Vaccinurile împotriva virusului bluetongue, serotipul/serotipurile izolat/izolate pe teritoriul României, trebuie să fie inactivate.

3. În exploatațile comerciale, inocularea vaccinului este efectuată de către medicul veterinar de liberă practică din unitatea care desfășoară activități de asistență medicală veterinară cu care exploatarea are încheiat contract de prestări servicii, sub supravegherea și controlul oficial al direcțiilor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, cu respectarea prevederilor de la pct. 1.

4. În exploatațile nonprofesionale de animale, inocularea vaccinului este efectuată de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit, sub supravegherea și controlul oficial al direcțiilor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, cu respectarea prevederilor de la pct. 1.

5. Medicii veterinari responsabili de vaccinare au obligația respectării condițiilor de transport, depozitare și administrare a vaccinului utilizat, conform instrucțiunilor prevăzute în prospectul aprobat al vaccinului.

6. Pentru produse medicinale veterinare imunologice utilizate în combaterea bolii Bluetongue, autorizate pentru comercializare în România în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind Codul produselor medicinale veterinare aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale

Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de uz Veterinar efectuează eliberarea oficială pentru toate seriile de vaccin, pe baza evaluării protocoalelor de producție și control.

Notă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar imunologic pentru combaterea bolii Bluetongue la alte specii de ruminante domestice și sălbatice decât speciile țintă prevăzute în prospect, dar care sunt considerate un risc de infecție, trebuie realizată cu precauție și după testarea vaccinului pe un număr mic de animale înainte de vaccinarea în masă, în condițiile stabilite de ANSVSA. Nivelul de eficiență la alte specii poate fi diferit față de cel observat la bovine și ovine.

5. PROGRAMUL PENTRU MONITORIZAREA, CONTROLUL ȘI ERADICAREA ENCEFALOPATIILOR SPONGIFORME TRANSMISIBILE

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 encefalopatiilor spongiforme transmisibile pentru anul 2016, aprobat prin decizie grant a Comisiei Europene.

Supravegherea pasivă reprezintă semnalarea tuturor animalelor suspecte de a fi infectate cu o formă de ESB și atunci când prezența unei forme de ESB nu poate fi exclusă printr-o examinare clinică, efectuarea pe animalele respective a unor teste de depistare în laborator.

Supravegherea activă reprezintă efectuarea de teste de depistare pe animalele care nu au fost semnalate ca fiind bănuite de a fi infectate cu o formă de ESB, precum animalele sacrificate de urgență, animalele care prezintă semne de boală la inspecția antemortem, animalele moarte, animalele sănătoase sacrificate și animalele ucise în legătură cu un caz de ESB, în special pentru a stabili evoluția și prevalența formelor de EST pe teritoriul României.

5.1. Programul pentru monitorizarea, controlul și eradicarea Encefalopatiei Spongiforme Bovine (ESB) pentru anul 2016

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

A. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale, în exploatațile comerciale de creștere a bovinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A	
I. Supravegherea pasivă	II. Supravegherea activă
CONDUITA DE EXECUȚIE 1. Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare; 2. Raport de notificare a suspiciunii/confirmării transmis ANSVSA de către DSVSA, conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008; 3. Observație clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a	CONDUITA DE EXECUȚIE 1. Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare; 2. Supraveghere prin examene de laborator; 3. Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la bovinele din grupele țintă, tipul testului rapid și rezultatele testelor, transmise de către DSVSA; 4. Raportare lunară a animalelor suspecte și a cazurilor pozitive de ESB

<p>bolii;</p> <p>4. Măsuri în caz de suspiciune/confirmare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p>	<p>de către LNR-EST,</p> <p>5. Efectuarea testelor moleculare discriminatorii conform prevederilor Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p>
<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Animale suspecte de a fi infectate cu ESB reprezintă animale vii, sacrificate sau moarte care prezintă sau au prezentat tulburări neurologice sau de comportament sau o deteriorare progresivă a stării generale asociată cu o degradare a sistemului nervos central;</p> <p>2. În afara animalelor suspecte prevăzute la pct. 1, bovinele care au prezentat un rezultat pozitiv la analiza rapidă pentru ESB sunt animale suspecte de a fi infectate cu ESB, chiar dacă nu au prezentat semne clinice;</p> <p>3. Pentru cazurile de suspiciune prevăzute la pct. 1 și 2 se întocmește obligatoriu un raport de notificare a suspiciunii de ESB, precum și fișa de observație clinică pentru EST completată pentru situațiile prevăzute la pct. 1 atunci când animalele au fost puse sub observație clinică; raportul de notificare a suspiciunii de ESB se transmite imediat de către DSVSA 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 la ANSVSA.</p> <p>5. LNR-EST transmite la ANSVSA un raport lunar privind rezultatele testelor efectuate în cadrul supravegherii pasive a ESB.</p> <p>6. Atunci când se suspectează și alte boli cu simptomatologie nervoasă, inclusiv ESB, fără a exclude prelevarea de probe complexe pentru stabilirea diagnosticului diferențial, capul animalului suspect se va trimite la LM-EST din cadrul LSVSA, unde se prelevează creierul în vederea examinării pentru rabie și alte boli cu semne clinice asemănătoare ESB și obligatoriu pentru ESB prin test rapid, urmând ca proba respectivă să fie trimisă, indiferent de rezultatele investigațiilor efectuate, obligatoriu la LNR-EST din cadrul IDSA pentru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de ESB.</p> <p>7. De la toate bovinele care prezintă semne clinice nervoase,</p>	<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Se prelevează probe de creier de la toate bovinele identificate și înregistrate în baza națională de date, din următoarele grupe țintă supuse testării pentru supravegherea ESB:</p> <p>a) bovine sănătoase clinic sacrificate pentru consum uman (tăieri normale) în vârsta de peste 30 luni;</p> <p>b) bovine cu semne clinice la inspecția antemortem în vârstă de peste 24 luni;</p> <p>c) bovine sacrificate de urgență în vârstă de peste 24 luni;</p> <p>d) bovinele moarte în vârstă de peste 24 luni;</p> <p>e) bovine ucise în cadrul măsurilor de eradicare a ESB în vârstă de peste 24 luni, conform prevederilor art. 6 și capitolului A partea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare;</p> <p>2. Sacrificarea de urgență a bovinelor este permisă, atunci când se consideră că transportul animalului în viață este imposibil sau pentru evitarea oricăror suferințe, numai cu respectarea prevederilor capitolului VI secțiunea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului european și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a unor norme specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală.</p> <p>3. Prelevarea probelor de creier se realizează conform prevederilor capitolului C pct. 1 din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, cu respectarea măsurilor de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om prin:</p> <p>a) tehnica de prelevare a creierului integral;</p> <p>b) tehnica foramen magnum, care se efectuează în mod obișnuit:</p> <p>i. în spații special amenajate în abatoare autorizate sanitar veterinar;</p> <p>ii. în sălile de necropsie din incinta laboratoarelor EST;</p> <p>iii. în spații destinate prelevării de probe din incinta unităților de procesare categoria 1, unităților intermediare categoria 1 și de incinerare care recepționează cadavre categoria 1, în baza art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1210/2005 privind concesionarea activității de neutralizare a deșeurilor de origine animală.</p> <p>4. Prelevarea probelor de creier se realizează imediat după sacrificare, și în cel mai scurt timp după moarte/eutanasiere, și se efectuează numai de la animale care îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta, precizate la pct. 1. Probele de la animale sacrificate vor fi trimise în maximum 48 de ore</p>

<p>indiferent de vârstă, care sunt sacrificate imediat, se prelevează capul în întregime și se efectuează obligatoriu investigații complexe pentru ESB, rabie, boala lui Aujeszky, listerioză, precum și pentru alte boli, după caz.</p> <p>8. De la toate bovinele care prezintă semne clinice nervoase, la care, după maxim 15 zile de observație clinică, semnele clinice nervoase persistă chiar și după aplicarea unui tratament simptomatic, acestea se sacrifică, se prelevează creierul integral și se trimite la LNR-EST sau după caz la LM-EST din cadrul LSVSA în vederea efectuării examenelor de laborator speciale pentru ESB și/sau alte boli cu simptomatologie nervoasă, urmată de trimiterea probelor respective la LNR-EST din cadrul IDSA pentru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de ESB.</p> <p>9. În cazul în care medicul veterinar de liberă practică sau medicul veterinar oficial zonal suspectează o infecție cu ESB (fie imediat, fie după o perioadă de observație clinică), DSVSA aplică fără întârziere măsurile prevăzute la art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>10. Raportul de infirmare sau de confirmare a suspiciunii de ESB, după caz, se emite de DSVSA în baza buletinului de analiză eliberat de LNR-EST și se transmite pe fax la ANSVSA.</p> <p>11. În cazul infirmării infecției prionice aplicarea măsurilor dispuse conform art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, prevăzute la pct. 9, încetează.</p> <p>12. În cazul confirmării ESB, se aplică măsurile, conform prevederilor art. 13 și Anexei VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p>	<p>de la prelevare, iar probele de la bovinele moarte vor fi trimise în maximum 7 zile de la prelevare.</p> <p>5. Prelevarea și testarea probelor de creier de la bovinele care nu îndeplinesc cerințele de testare privind vârstă se efectuează numai pe animale identificate, la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuielile acestuia.</p> <p>6. De la toate bovinele moarte, precum și de la animalele sacrificate și/sau confiscate în abator sau în diverse exploatații, probele de creier vor fi procesate prin test rapid, cu respectarea pct. 11.</p> <p>7. Probele de la bovinele suspecte de ESB vor fi procesate prin test rapid, cu respectarea pct. 11, și, după caz, prin examen histologic, în funcție de prezența unor leziuni macroscopice, cu aplicarea de metode de colorare HE/HEA, după caz, conform precizărilor LNR-EST.</p> <p>8. Probele de la animale cu semne clinice nervoase sau cu rezultat pozitiv sau neconcludent la testul rapid și, după caz, la testul histologic se vor trimite la LNR-EST din cadrul IDSA.</p> <p>9. În cazul confirmării oficiale a ESB, se aplică cât mai repede posibil măsurile de eradicare prevăzute la art. 13 și anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>10. Ancheta epidemiologică trebuie să identifice și să cuprindă obligatoriu toate aspectele prevăzute la capitolul B pct. 1 lit. (a) din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>11. Metodele de analiză de laborator uzitate pentru diagnosticul ESB sunt cele precizate de LNR - EST din cadrul IDSA în baza prevederilor Manualului OIE de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri și a prevederilor capitolul C pct. 3 subpct. 3.1 lit. (b) din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>Laboratoarele de Morfopatologie din cadrul DSVSA județene desemnate pentru supravegherea ESB și LNR-EST din IDSA, pot efectua unul din testele rapide înregistrate și acreditate în România:</p> <ul style="list-style-type: none"> - testul rapid ELISA pentru EST, protocol dublu sandwich; - testul rapid ELISA pentru EST, protocolul cu polimeri chimici și anticorpi monoclonali; - testul rapid western blot pentru EST; - testul rapid imunocromatografic pentru EST. <p>Confirmarea se efectuează numai de LNR-EST din IDSA prin unul sau mai multe teste de confirmare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - testul de confirmare western blot pentru EST; - testul de confirmare imunohistochimic pentru EST; - metoda histologica de colorare HE.
--	--

	<p>12. Prelevarea, prelucrarea primară, ambalarea și transportul probelor la LNR-EST/LSVSA desemnate pentru diagnosticul ESB, după caz, se efectuează cât mai curând posibil după prelevare, conform prevederilor capitolului I din Norma sanitară veterinară privind metodologia de prelevare, prelucrare primară, ambalare și transport al probelor destinate examenelor de laborator în domeniul sănătății animalelor, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>13. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru ESB se realizează în exclusivitate în cadrul rețelei naționale de laboratoare de morfopatologie din cadrul LSVSA și IDSA, conform arondării stabilite de ANSVSA.</p> <p>14. Confirmarea diagnosticului se efectuează în exclusivitate la LNR - EST din cadrul IDSA.</p> <p>15. DSVSA pun în aplicare un sistem de verificare a datelor prin care să se asigure că nu sunt omise de la prelevare animale cu vârstă eligibilă pentru testare sau că sunt examinate animalele cu vârstă neeligibilă pentru testare.</p> <p>16. DSVSA realizează numărul de teste stabilit de ANSVSA în vederea îndeplinirii planului cifric privind numărul de teste programate a fi efectuate în anul 2016 pentru supravegherea ESB.</p>
<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicii veterinari care observă bovine 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 observa la examinarea antemortem un animal cu semne nervoase trebuie să anunțe DSVSA și să rețină după caz, animalul viu sau în cazul sacrificării, toate părțile corpului animalului până ce DSVSA decide autorizarea distrugerii sau ridicarea restricțiilor. 3. Medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și/sau medicii veterinari de liberă practică prelevează capul animalelor suspecte de ESB și transmit probele la LM-EST din cadrul LSVSA sau prin grija LSVSA la LNR-EST din cadrul IDSA în vederea efectuării testelor specifice de laborator. 	<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau după caz, medicul veterinar oficial prelevează probele de la bovinele 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 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 animalului să corespundă cu datele înscrise în pașaportul animalului și cu cele din BND. 4. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit operează în baza de date evenimentul suferit de animal și transmite formularul de declarare evenimente F3 împreună cu Tabel notă de însoțire a probelor la laborator. Acțiunile de completare, eliberare și înregistrare în baza națională de date a formularului F3 se vor face concomitent și anterior trimiterii probei în laborator. 5. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit are obligația respectării legislației privind identificarea și înregistrarea bovinelor,

- nefiindu-i permisă emiterea de documente de mișcare și operarea evenimentelor în baza națională de date decât pentru animale care se regăsesc staționare în exploatații aflate pe raza în care are competențe să-și desfășoare activitatea.
6. Examinarea probelor se realizează numai la LSVSA și/ sau după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA, pe baza arondării stabilite de ANSVSA.
 7. Probele prelevate de la bovinele supuse testării pentru ESB vor intra în lucru în laborator numai dacă sunt îndeplinite următoarele cerințe:
 - a) probele provin de la bovine identificate și înregistrate în baza națională de date;
 - b) probele prelevate din exploatațiile nonprofesionale 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, printat de pe stația de lucru a utilizatorului, prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în baza națională de date;
 - d) probele prelevate de la animalele sacrificate 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.
 8. Medicul veterinar oficial zonal împreună cu reprezentanți din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică.
 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.

I. ANIMALE VII	II. CARNE ȘI ORGANE
<ol style="list-style-type: none"> 1. Se examinează ante-mortem și se prelezează probe de la bovinele eligibile ca vârstă pentru testare. 2. Bovinele, ovinele și caprinele se supun inspecției ante-mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial. 3. Supravegherea speciilor receptive se realizează în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă, cu amendamentele ulterioare, ale Planului de contingență și ale Manualului operațional al României pentru encefalopatia spongiformă bovină. 4. În cazul în care o bovină dintr-o exploatație este suspectă de ESB în mod oficial, în baza raportului de notificare, toate bovinele, ovinele și caprinele din exploatația respectivă sunt plasate sub restricție oficială privind circulația până la aflarea rezultatelor examinării, de către <i>medicul veterinar oficial al circumscripției sanitar – veterinar zonele</i>. 5. Totodată, proprietarul va fi notificat în scris, sub semnătură, despre restricțiile impuse și despre obligația respectării acestora. 6. Atunci când exploatația în care se află animalul la momentul suspectării prezenței ESB/EST nu este aceeași cu exploatația în care animalul a fost expus la ESB/EST, DSVSA poate decide ca doar animalul suspect să fie plasat sub restricție oficială de circulație sau poate decide, în același timp, ca alte exploatații sau doar exploatația expusă să fie plasată sub supraveghere oficială, în funcție de informațiile epidemiologice disponibile. 7. Toate aspectele referitoare la punerea sub restricție a exploatației de origine sau a altor exploatații supecte de a fi infectate cu ESB/EST, la cohortă și la controlul furajelor din exploatația de unde provine animalul suspect, vor fi menționate în scris în ancheta epidemiologică efectuată de DSVSA, împreună cu medicul veterinar oficial zonal. 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate/aprobate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali. 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 respecta aceste programe, respectiv operatorii recoltează probe pe care le trimit către laboratoare în vederea efectuării analizelor. 3. Până în momentul în care prin examenul de laborator se va stabili un diagnostic negativ, capul, carcasa, organele interne și pielea animalelor care au făcut obiectul sacrificării și investigației pentru ESB, nu se vor distruge și nu se vor utiliza pentru consum precum nici la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice și a medicamentelor. 4. Inspecția post-mortem a carcaselor se efectuează în abatoarele autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial. 5. Recoltarea de probe și transmiterea acestora către laborator în vederea analizării pentru depistarea ESB se realizează ca parte a examenului post - mortem de la animalele care au vârsta prevăzută de legislația sanitară veterinară în vigoare. 6. Se examinează fiecare carcasă de bovine, destinată consumului uman în conformitate cu prevederile legislației sanitare veterinar. 7. Medicul veterinar oficial care efectuează examenul post - mortem va verifica și modul în care a fost îndepărtată măduva spinării și va dispune măsuri corective imediate în cazul unor neconformități. 8. Toate părțile componente, inclusiv pielea și sângele provenite de la un animal declarat pozitiv după testul de confirmare, se distruge. 9. De asemenea, carcasa care precede pe cea pozitivă și următoarele două care-i urmează acesteia pe linia de sacrificare se vor distruge. 10. În cazul în care sunt constituite loturi din părți componente ale animalelor și se depistează un caz pozitiv de ESB, întreg lotul care conține părți de la animalul bolnav va fi distrus. 11. Medicul veterinar oficial care asigură supravegherea sanitar - veterinară a abatorului va dispune măsurile necesare pentru ca toate părțile componente ale animalelor pentru care se efectuează examene ESB să nu fie marcate cu marca de sănătate și să nu fie plasate pe piață pentru consum uman până la sosirea rezultatelor analizelor de laborator care să excludă prezența ESB.

	12. Carnea nu va fi dată în consum decât după primirea buletinului de analiză de la IDSA prin care se infirmă suspiciunea de ESB.
	III. LAPTELE
	<ol style="list-style-type: none"> 1. În cazul de suspiciune ESB la nivelul unei exploatații, laptele provenit de la animale nu se dă în consum până la infirmarea diagnosticului. 2. În cazul confirmării ESB la o bovină dintr-o exploatație, laptele poate fi dat în consum după eliminarea coortei de care aparține animalul pozitiv. 3. Laptele provenit de la animalele cu ESB și din cohorta acestuia nu poate fi plasat pe piață pentru consum uman.
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
<ol style="list-style-type: none"> 1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA. 2. Confirmarea diagnosticului se efectuează în exclusivitate la LNR - EST din IDSA 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA. 2. Examinarea la LSVSA și/sau, după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA se realizează prin testul de detecție a materialului de risc specific pentru ESB din masele musculare ale rumegătoarelor/suprafețe tehnologice din abatoare (metoda care nu se lucrează în cadrul controlului oficial)
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>Animalele vii se izolează și animalele din exploatație se pun sub restricție privind mișcarea în și dinspre exploatație până la aflarea diagnosticului realizat de către LNR-EST.</p> <p>Carnea, organele și subprodusele de la animalul diagnosticat cu ESB de LNR - EST se confiscă și se distrug, aplicându-se prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, și ale 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.</p> <p>Se aplică măsurile de eradicare a bolii conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p>

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

Obiectiv: Calificarea exploatațiilor de ovine și/sau caprine cu risc neglijabil sau controlat sub raportul scrapiei prin îndeplinirea prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare

A. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale, în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarelor mici, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A	
I. Supravegherea pasivă	II. Supravegherea activă

<p>CONDUITA DE EXECUȚIE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare; 2. Raport de notificare a suspiciunii/confirmării transmis ANSVSA de către DSVSA, conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare; 3. Observație clinică în caz de suspiciune sau de confirmare a bolii; 4. Măsuri în caz de suspiciune/confirmare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare. 	<p>CONDUITA DE EXECUȚIE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Supraveghere și/sau monitorizare conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare; 2. Supraveghere prin examene de laborator; 3. Raportare lunară, incluzând numărul testelor rapide efectuate la ovinele și caprinele din grupele țintă, tipul testului rapid și rezultatele testelor, transmise de către DSVSA. 4. Raportare lunară a animalelor suspecte și a cazurilor pozitive de către LNR-EST. 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 aprobarea Normei sanitare veterinare care stabilește cerințele minime pentru studiul genotipurilor de proteine prionice la rasele de ovine. 6. Efectuarea testelor moleculare discriminatorii conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.
<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Animale suspecte de a fi infectate cu scrapie reprezintă animale vii, sacrificate sau moarte care prezintă sau au prezentat tulburări neurologice sau de comportament sau o deteriorare progresivă a stării generale asociată cu o degradare a sistemului nervos central; 2. În afara animalelor suspecte prevăzute la pct. 1, ovinele/caprinele care au prezentat un rezultat pozitiv la analiza rapidă pentru scrapie sunt animale suspecte de a fi infectate cu scrapie, chiar dacă nu au prezentat semne clinice; 3. Pentru cazurile de suspiciune prevăzute la pct. 1 și 2 se întocmește obligatoriu un raport de notificare a suspiciunii de scrapie, precum și fișa de observație clinică pentru EST completată pentru situațiile prevăzute la pct. 1 atunci când animalele au fost puse sub observație clinică; raportul de notificare a suspiciunii de scrapie se transmite imediat de către DSVSA pe fax la ANSVSA; fișa de observație clinică se trimite ulterior, odată cu raportul de înfirmare/ confirmare a suspiciunii la ANSVSA; 4. Situația supravegherii pasive, inclusiv rezultatele testelor efectuate la ovinele/caprinele suspecte de scrapie se transmit prin raport lunar de către DSVSA la ANSVSA; 5. LNR-EST transmite ANSVSA un raport lunar privind rezultatele testelor efectuate în cadrul supravegherii pasive a EST; 	<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <ol style="list-style-type: none"> 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: <ol style="list-style-type: none"> a) ovine/caprine sacrificate pentru consum uman în vârstă de peste 18 luni; b) ovine/caprine care nu sunt sacrificate în vederea consumului uman în vârstă de peste 18 luni; c) ovine/caprine ucise în cadrul măsurilor de eradicare a bolii în vârstă de peste 18 luni, conform prevederilor capitolului A partea II pct. 2, 3 și 5 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare. 2. Prelevarea probelor de creier se realizează conform prevederilor capitolului C pct. 1 din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, cu respectarea măsurilor de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om: <ol style="list-style-type: none"> 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 recepționează cadavre categoria 1, în baza art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 1210/2005.

- | | |
|--|---|
| <p>6. În cazul în care se suspicionează doar scrapie, capul de la ovinele sau caprinele suspecte se transmite direct la LNR-EST din cadrul IDSA pentru a fi supuse examinărilor specifice, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, prin grija DSVSA în raza căreia a apărut acea suspiciune;</p> <p>7. În cazul în care se suspectează și alte boli decât scrapia, fără a exclude prelevarea de probe complexe pentru stabilirea diagnosticului diferențial, atunci capul animalului se va trimite la LM-EST din cadrul LSVSA, unde se prelevează creierul în vederea examinării pentru rabie și alte boli cu semne clinice asemănătoare EST și obligatoriu pentru EST prin test rapid, urmând ca proba respectivă să fie trimisă, indiferent de rezultatele investigațiilor efectuate, obligatoriu la LNR-EST din cadrul IDSA pentru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de EST.</p> <p>8. De la toate ovinele/caprinele care prezintă semne clinice nervoase, la care după maxim 15 zile de observație clinică, semnele clinice nervoase persistă chiar și după aplicarea unui tratament simptomatic, acestea se sacrifică, se prelevează capul în întregime și se trimite la LNR-EST sau după caz la LM-EST din cadrul LSVSA în vederea efectuării examenelor de laborator speciale pentru EST și/sau alte boli cu simptomatologie nervoasă, urmată de trimiterea probelor respective la LNR-EST din cadrul IDSA pentru confirmarea sau infirmarea suspiciunii de ESB .</p> <p>9. În cazul în care medicul veterinar de liberă practică sau medicul veterinar oficial zonal suspectează o infecție cu scrapie (fie imediat, fie după o perioadă de observație clinică), DSVSA județeană și a municipiului București aplică fără întârziere măsurile prevăzute la art. 12 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</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 pct. 9, încetează.</p> <p>12. În cazul confirmării scrapiei, se aplică măsurile, conform prevederilor art. 13 și Anexei VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p> | <p>3. Prelevarea probelor de creier se efectuează astfel încât să se evite reprezentarea excesivă a unui grup în ceea ce privește originea, vârsta, rasa, tipul de producție sau orice alte caracteristici. Probele prelevate trebuie să fie reprezentative pentru fiecare regiune și sezon. Eșantionarea multiplă în aceeași turmă trebuie evitată pe cât posibil, conform instrucțiunilor ANSVSA.</p> <p>4. Prelevarea probelor de creier se realizează imediat după sacrificare, și în cel mai scurt timp după moarte/eutanasiere, și se efectuează numai de la animale care îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta, precizate la pct. 1; probele de la animale sacrificate vor fi lucrate în maximum 48 de ore de la prelevare, iar probele de la bovinele moarte vor fi lucrate în maximum 7 zile de la prelevare.</p> <p>5. Prelevarea și testarea probelor de creier de la ovine și caprine care nu îndeplinesc cerințele de testare privind vârstă, se efectuează numai pe animale identificate, la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuielile acestuia.</p> <p>6. De la ovinele și caprinele în vârstă de peste 18 luni, din grupele țintă supuse testării pentru EST, cu excepția ovinelor și caprinelor încadrate în grupa țintă “suspecte de EST” înscrise la pct. 7 din prezenta coloană, se prelevează obligatoriu trunchiul cerebral, iar în cazul unui rezultat pozitiv la analiza rapidă se prelevează obligatoriu cerebel, cortex cerebral, măduvă rahidiană din regiunea cervicală și limfonoduri retrofaringiene în vederea transmiterii la LNR-EST pentru efectuarea testelor de confirmare și discriminare a sușelor.</p> <p>7. De la toate ovinele și caprinele încadrate în grupa țintă “suspecte de EST”, indiferent de vârstă, precum și de la toate ovinele și caprinele în vârstă de peste 18 luni, moarte sau ucise în cadrul măsurilor de eradicare a EST, se prelevează și se trimite capul nedeschis de la animalele suspecte și creierul integral, în cazul animalelor ucise în cadrul măsurilor de eradicare a EST, la LSVSA sau după caz la LNR-EST, în vederea efectuării examenelor de laborator speciale pentru EST.</p> <p>8. De la animalele moarte, precum și de la animalele sacrificate și confiscate în abator sau în diverse exploatații, probele de creier vor fi procesate prin test rapid, cu respectarea punctului 16 de mai jos; probele de la ovinele/caprinele suspecte de EST vor fi procesate prin test rapid, cu respectarea pct. 11 și, după caz, histologic, în funcție de prezența unor leziuni macroscopice, cu</p> |
|--|---|

aplicarea de metode de colorare HE/HEA, după caz, conform precizărilor LNR-EST.

9. Probele de la animale cu semne clinice nervoase sau cu rezultat pozitiv sau neconcludent la testul rapid și, după caz, la testul histologic se vor trimite la LNR-EST din cadrul IDSA.
10. În cazul confirmării oficiale a EST la ovine sau caprine, se aplică cât mai repede posibil măsurile de eradicare prevăzute la art. 13 și anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.
11. Ancheta epidemiologică trebuie să identifice și să cuprindă obligatoriu toate aspectele prevăzute la capitolul B pct. 1 lit. (b) din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.
12. În cazul în care prezența ESB nu poate fi exclusă pe baza rezultatelor testului circular efectuat în conformitate cu procedura prevăzută la capitolul C pct. 3.2 lit. (c) din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, DSVSA adoptă măsurile de eradicare prevăzute la capitolul B pct. 2.2.1 din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.
13. În cazul confirmării scrapiei, DSVSA pot adopta fie opțiunea 1 prezentată la litera (b), fie opțiunea 2 prezentată la lit. (c), fie opțiunea 3 prezentată la lit. (d) din măsurile de eradicare prevăzute la capitolul B pct. 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 pct. 3.2 lit. (c), cu informarea scrisă a ANSVSA.
14. În cazurile în care este confirmată prezența scrapiei atipice, DSVSA pot adopta măsurile de eradicare prevăzute la capitolul B pct. 2.2.3 din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.
15. Animalele de peste 18 luni sau animalele cărora le-au ieșit mai mult de doi incisivi permanenți în gingie la care s-a confirmat scrapie și care sunt ucise pentru distrugere în conformitate cu prevederile anexei VII pct. 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.

16. Metodele de analiză de laborator 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 prevederilor capitolul C pct. 3.2 lit. b) din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.

Laboratoarele de Morfopatologie din cadrul DSVSA desemnate pentru supravegherea EST și LNR-EST din IDSA, pot efectua unul din testele rapide înregistrate și acreditate în România:

- testul rapid ELISA pentru EST, protocol dublu sandwich;
- testul rapid ELISA pentru EST, protocolul cu polimeri chimici și anticorpi monoclonali.

Confirmarea se efectuează numai de LNR-EST din IDSA prin unul sau mai multe teste de confirmare:

- testul de confirmare western blot pentru EST;
- testul de confirmare imunohistochimic pentru EST;
- metoda histologica de colorare HE.

Tipizarea se realizează numai de LNR-EST din IDSA prin testul de discriminare a suselor EST la rumegătoare mici

17. Prelevarea, prelucrarea primară, ambalarea și transportul probelor la LNR-EST/LSVSA desemnate pentru diagnosticul scrapiei, după caz, se efectuează cât mai curând posibil după prelevare, conform prevederilor capitolului I din Norma sanitară veterinară, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.

18. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru EST se realizează în 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.

19. Confirmarea diagnosticului, inclusiv discriminarea sușelor responsabile de infecțiile prionice, se efectuează în exclusivitate la LNR - EST din cadrul IDSA.

20. 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.

21. Genotiparea aleatorie obligatorie a unui eșantion național minim de 600 de probe prelevate de la ovine prin selecție, conform capitolul A partea II pct. 8.2 din anexa III la Regulamentul (CE)

	<p>nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare. Prelevarea probelor se efectuează ținând cont de vârsta, rasa, tipul de producție de la ovinele sacrificate pentru consumul uman, ovinele moarte și ovinele vii, conform instrucțiunilor și țintelor transmise de ANSVSA.</p> <p>22. 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>23. În cazul în care se adoptă opțiunea 2, prezentată la lit. (c), prevăzută la capitolul B pct. 2.2.2 din anexa VII la Regulamentul CE nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, în vederea genotipării se prelevează probe de sânge pe EDTA pentru ovinele vii și probe de creier pentru ovinele la care s-a confirmat scarpie 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>24. 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>25. DSVSA trebuie să urmărească, prin programele proprii de monitorizare, să se preleveze obligatoriu probe de creier provenite de la ovinele și caprinele în vârstă de peste 18 luni din exploatațiile înregistrate/autorizate sanitar-veterinar cu peste 100 de animale și exploatațiile unde nu au fost depistate niciodată cazuri de scrapie, pe parcursul mai multor ani consecutivi de eșantionare.</p> <p>26. DSVSA realizează numărul de teste stabilit de ANSVSA în baza populației de ovine și caprine existentă în fiecare județ în vederea îndeplinirii planul cifric privind numărul de teste programate a fi efectuate anual pentru supravegherea EST.</p>
<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. Medicii veterinari care observă ovine sau caprine care prezintă semne clinice nervoase sau tulburări de comportament au obligația anunțării medicilor veterinari oficiali din cadrul DSVSA.</p> <p>2. În mod similar, într-un abator medicul veterinar oficial care examinează antemortem un animal cu semne nervoase trebuie să anunțe DSVSA și să rețină, după caz, animalul viu sau în cazul sacrificării toate părțile corpului animalului până ce DSVSA decide autorizarea distrugerii sau ridicarea restricțiilor.</p>	<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau după caz medicul veterinar oficial prelevează probe de la ovinele și caprinele din grupele țintă.</p> <p>2. Prelevarea probelor de creier se realizează cu truse de unică folosință cu respectarea prevederilor capitolului I din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008, numai de medicii veterinari instruiți de personalul abilitat din cadrul LSVSA.</p>

<p>3. Medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și/sau medicii veterinari de liberă practică împuterniciți prelevează capul animalelor suspecte de EST și transmit probele la LM-EST din cadrul LSVSA și prin grija LSVSA la LNR-EST din cadrul IDSA în vederea efectuării testelor specifice de laborator.</p>	<p>3. Medicul veterinar oficial sau după caz, medicul veterinar de liberă practică împuternicit are obligația completării, verificării, semnării și parafării formularului tipizat “<i>Tabel nota de însoțire a probelor</i>”, stabilit de LNR-EST, care însoțește probele prelevate la LSVSA și/sau după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA pentru testare, astfel încât datele înscrise să corespundă realității, iar vârsta animalului să corespundă cu cea din BND.</p> <p>4. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit operează în baza de date evenimentul suferit de animal și transmite formularul de declarare evenimente F3 împreună cu Tabel notă de însoțire a probelor la laborator. Acțiunile de completare, eliberare și înregistrare în baza națională de date a formularului F3 se vor face concomitent și anterior trimiterii probei în laborator.</p> <p>5. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit are obligația respectării legislației privind identificarea și înregistrarea ovinelor și caprinelor, nefiindu-i permisă emiterea de documente de mișcare și operarea evenimentelor în baza națională de date decât pentru animale care se regăsesc staționare în exploatații aflate pe raza în care are competențe să-și desfășoare activitatea.</p> <p>6. Medicul veterinar oficial zonal împreună cu reprezentanți din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică.</p> <p>7. Probele prelevate de la ovinele supuse testării pentru scrapie vor intra în lucru în laborator numai dacă sunt îndeplinite următoarele cerințe:</p> <ol style="list-style-type: none"> probele provin de la ovine/caprine identificate și înregistrate în baza națională de date; probele prelevate din exploatațiile nonprofesionale 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; 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; probele prelevate de la animalele sacrificate în abatoare sunt transmise la laborator împreună cu Tabelul notă de însoțire a probelor la laborator și copiii ale formularului/documentului
--	--

	<p>de mișcare și de formularul de consemnare F6, printat de pe stația de lucru a utilizatorului, prin care se atestă evenimentul suferit și operarea evenimentului în baza națională de date.</p> <p>8. Examinarea probelor se realizează numai la LSVSA și/ sau după caz, la LNR-EST din cadrul IDSA, pe baza arondării stabilite de ANSVSA.</p> <p>9. Medicul veterinar oficial zonal împreună cu reprezentanți din cadrul DSVSA întocmesc ancheta epidemiologică.</p> <p>10. Personalul de la recepția probelor din cadrul LSVSA 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. INSPECȚIA ANIMALELOR ABATORIZATE	
I. ANIMALE VII	II. CARNE, ORGANE, LAPTE
<ol style="list-style-type: none"> 1. se examinează ante- și postmortem. 2. se prelezează probe de la ovinele și/sau caprinele eligibile ca vârstă pentru testare; 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 	<ol style="list-style-type: none"> 1. Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali. 2. În cazul de suspiciune SCRAPIE la nivelul unei exploatații, laptele provenit de la animale nu se dă în consum până la înfirmarea diagnosticului. 3. În cazul în care nu se poate exclude prezenta ESB la o ovină/caprină dintr-o exploatație, laptele nu poate fi dat în consum. 4. În cazul confirmării SCRAPIEI la ovine/caprine, laptele provenit de la animalele sănătoase din exploatație poate fi plasat pe piață pentru consum uman.
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
<ol style="list-style-type: none"> 1. medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. 	<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.
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>Animalele vii se izolează și animalele din exploatație se pun sub restricție privind mișcarea în și dinspre exploatație, până la aflarea diagnosticului realizat de către LNR-EST.</p> <p>Carnea, organele și subprodusele de la animalul diagnosticat cu scrapie de LNR EST se confiscă și se distrug, aplicându-se prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare și ale Regulamentului (CE) nr. 1069/2009.</p> <p>Se aplică măsurile de eradicare a bolii conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p>

5.3. Programul anual al României pentru creșterea rezistenței ovinelor la EST

Scop:

- a) evaluarea incidenței genotipurilor ovinelor sensibile la EST și implicit susceptibile de a dezvolta boli prionice și eliminarea acestora din efectiv;
- b) constituirea unei populații 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 susceptibilitatea la EST a fost demonstrată.

Supravegherea în exploatațile nonprofesionale, exploatațile comerciale de creștere a ovinelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
SUPRAVEGHERE de tip screening
CONDUITA DE EXECUȚIE Programul de creștere a rezistenței ovinelor la EST face parte din programul de monitorizare, control și eradicare a EST la rumegătoarele mici. Programul urmărește constituirea unei populații inițiale de ovine din rasele Karakul, Țigaie, Țurcană și Merinos cu genotip cunoscut, rezistente la scrapie, în vederea creșterii frecvenței haplotipului ARR în cadrul efectivului ovin din aceste rase, reducând, în același timp, prevalența haplotipurilor despre care s-a demonstrat că determina sensibilitate la scrapie. Acest program de genotipare a ovinelor și de determinare a susceptibilității la scrapie permite aplicarea unei strategii de eradicare a scrapiei prin selectarea animalelor rezistente genetic, respectiv a berbecilor de reproducție, în strânsă legătură cu programul național de control al bolii și creerea fermelor de reproducție în care să fie folosiți la montă numai berbecii rezistenți genetic la scrapie.
PRECIZĂRI TEHNICE 1. Programul urmărește examinarea unui număr suficient de probe prelevate de la berbecii de reproducție din rasele Merinos, Țigaie, Țurcană și Karakul, crescuți în exploatați 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 exploataților 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, Țigaie, Țurcană și Merinos care participă la program vor fi supuși unui test de genotipare pentru identificarea genotipul, 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, Țigaie, Țurcană și Merinos se acordă numai pentru efectivele participante în program și care îndeplinesc cerințele acestuia și se acordă pentru nivelul reprezentat de efective ale căror descendenți provin exclusiv din berbeci cu genotipul ARR/ARR, conform prevederilor capitolul B partea 3 pct. 1 lit. (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, Țigaie, Țurcană și Merinos pentru testele 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

<p>prelevare sunt utilizate individual, pentru fiecare animal. Nu este recomandată prelevarea pe alte tipuri de substanță anticoagulantă - heparină, deoarece aceasta inhibă reacțiile enzimatiche ulterioare;</p> <p>10. Ambalarea probelor de sânge integral se face în suporturi dedicate - suport tuburi vacutainer, cu respectarea ordinii din tabelul de prelevare;</p> <p>11. Identificarea probelor de sânge integral se realizează cu ajutorul numărului de crotalie a animalului de la care se prelevă proba, număr care se regăsește și în tabelul nominal anexat la nota de însoțire a probelor. Pentru ușurință, numărul de pe tubul de prelevare poate fi cel atribuit numărului curent din tabelul nominal anexat la nota de însoțire a probelor;</p> <p>12. Pe nota de însoțire se înscriu atât data, cât și ora prelevării, cât și codul de identificare al animalului, rasa, sexul și vârsta animalului pentru a se putea face o statistică pe baza rezultatelor (pe rase, sexe etc.).</p> <p>13. Transportul probelor de sânge integral se face într-un timp cât mai scurt, pentru a fi posibilă extracția în condiții optime a ADN-ului genomic, la temperaturi de refrigerare;</p> <p>14. După prelevare, probele se păstrează în condiții de refrigerare, la o temperatură cuprinsă între 2-8°C, pentru maximum 12 ore până la procesarea acestora. Acest interval cuprinde inclusiv timpul necesar pentru transportul probelor către laborator;</p> <p>15. dacă intervalul de timp este mai mare de 12 ore, probele se păstrează la temperaturi de congelare, până la procesarea acestora, inclusiv intervalul de timp necesar pentru transportul probelor către laborator.</p> <p>16. DSVSA transmite ANSVSA un raport privind cerințele prevăzute la Capitolul B partea 1 pct. 2 lit. (a) și (b) din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare. LNR-EST transmite la ANSVSA un raport privind cerințele prevăzute la Capitolul B partea 1 pct. 2 lit. (c) din anexa VII la Regulamentul (CE) nr. 999/2001.</p> <p>17. DSVSA realizează inspecții periodice sau inopinate în exploatațiile participante la program și sancționează nerespectarea implementării programului, pe teritoriul județului.</p> <p>18. DSVSA organizeze campanii de informare adresate medicilor veterinari, asociațiilor de crescători și altor instituții cu atribuții în implementarea programului cu privire la obiectivele, conținutul și măsurile prevăzute în acesta.</p> <p>19. DSVSA furnizează la cerere informații relevante crescătorilor de ovine interesați în achiziționarea de ovine de un genotip rezistent la scrapie.</p> <p>20. DSVSA supraveghează aplicarea corespunzătoare a măsurilor stabilite în program după aflarea rezultatului testului de genotipare în cadrul exploatațiilor participante la program prin efectuarea de inspecții regulate, la fiecare 4 luni, precum și inspecții neașteptate.</p> <p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <p>1. Medicii veterinari de liberă practică împuterniciți prelevează probe de sânge integral de la berbecii de reproducție din rasele Karakul ,Tigaie, Țurcană, Merinos crescuți în exploatații aflate pe teritoriul României, conform instrucțiunilor ANSVSA.</p> <p>2. Medicii veterinari oficiali zonali realizează o verificare inițială a statusului sanitar veterinar al exploatațiilor care participă la program.</p>

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

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

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

confirmare a bolii.	
<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Prelevarea probelor provenite de la cervide cu semne clinice și transmiterea la LNR, pentru a fi supuse examinărilor specifice, conform prevederilor capitolul C pct. 3 din anexa X la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare.</p>	<p>PRECIZĂRI TEHNICE</p> <p>1. Prelevarea probelor de creier se efectuează în spații special amenajate în abatoarele autorizate sau în sălile de necropsie din incinta laboratoarelor EST sau la nivelul fondurilor de vânatoare, cu respectarea măsurilor de prevenire a transmiterii unor boli infecțioase de la animale la om;</p> <p>2. „Specia-țintă” este reprezentată de cerbul roșu (<i>Cervus elaphus</i>) sălbatic și de crescătorie;</p> <p>3. Se prelevează probele de creier provenite de la toate cervidele în vârstă de peste 18 luni din grupele țintă:</p> <p>a) cervidee sănătoase vâdate;</p> <p>b) cervidee sănătoase sacrificate în abatoare;</p> <p>c) cervidee care prezintă semne clinice sau de boală;</p> <p>d) cervidee rănite sau ucise pe șosele;</p> <p>e) cervidee moarte/ucise, conform prevederilor Deciziei 2007/182/CE;</p> <p>4. Prelevarea probelor de creier se realizează imediat după sacrificare și în cel mai scurt timp după moarte/eutanasiere și se efectuează numai de la animale care îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta.</p> <p>5. Prelevarea și testarea probelor de creier de la cervidele care nu îndeplinesc cerințele de testare privind vârsta, se efectuează numai la solicitarea proprietarului de animale, pe cheltuielile acestuia.</p> <p>6. În cazul obținerii unui rezultat pozitiv la testul rapid realizat la cervidele din grupele țintă, se trimite proba la LNR-EST din cadrul IDSA în vederea confirmării/ infirmării rezultatului;</p> <p>7. În cazul obținerii unui rezultat pozitiv la testul rapid realizat la cervidele din grupele țintă se 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;</p> <p>8. Pentru fiecare caz pozitiv de EST la cervide se determină genotipul proteinei prion pe probe de creier. Genotiparea se realizează de Serviciul de biologie moleculară și organisme modificate genetic din cadrul IDSA.</p> <p>9. Prelevarea, prelucrarea primară, ambalarea și transportul probelor la LNR-EST/LSVSA desemnate pentru diagnosticul BCCC, după caz, se efectuează cât mai curând posibil după prelevare, conform prevederilor capitolului I din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>10. Procesarea și examinarea probelor de creier pentru EST la cervide și alte specii de ruminante mici sălbatice, se realizează în cadrul rețelei naționale de laboratoare de morfopatologie din cadrul LSVSA ale DSVSA, coordonate tehnic de LNR pentru Encefalopatii Spongiforme Transmisibile din cadrul IDSA, conform arondării stabilite de ANSVSA.</p>

	<p>11. Metodele 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.</p> <p>Laboratoarele de Morfopatologie din cadrul DSVSA desemnate pentru supravegherea EST și LNR-EST din IDSA, pot efectua unul din testele rapide înregistrate și acreditate în România:</p> <ul style="list-style-type: none"> - testul rapid ELISA pentru EST, protocol dublu sandwich; - testul rapid ELISA pentru EST, protocolul cu polimeri chimici și anticorpi monoclonali. <p>Confirmarea se efectuează numai de LNR-EST din IDSA prin unul sau mai multe teste de confirmare:</p> <ul style="list-style-type: none"> - testul de confirmare western blot pentru EST; - testul de confirmare imunohistochimic pentru EST. <p>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 amendamentele ulterioare.</p> <p>13. Până la obținerea unui rezultat negativ la testul rapid, nicio parte din corpul animalelor care au făcut obiectul sacrificării și testării pentru EST nu intră în lanțul alimentar comercial și nici nu se va utiliza la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice și medicamentelor.</p>
<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE Orice persoană care observă cervide cu comportament anormal și/sau tulburări locomotorii și/sau o stare generală proastă are obligația anunțării medicilor veterinari oficiali din cadrul DSVSA.</p>	<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA prelevează probe de la cervidele 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. 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	II. CARNE ȘI ORGANE
<p>-se examinează ante- și postmortem. -se prelevează probe de la cervidele eligibile ca vârstă pentru testare; -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</p>	<p>Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali. În caz de suspiciune/confirmare carnea, organele și subprodusele se confiscă și se distrug, aplicându-se prevederile Deciziei 2007/182/CE, ale Regulamentului (CE) nr. 999/2001, cu amendamentele ulterioare, și ale Regulamentului (CE) nr. 1069/2009.</p>

consum și nici la fabricarea produselor alimentare, a produselor cosmetice și a medicamentelor;	
PRECIZĂRI EXECUȚIE 1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA.	PRECIZĂRI EXECUȚIE 1. Medic veterinar oficial din cadrul DSVSA. 2. Examinare la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA.

6. FEBRA AFTOASĂ

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

Grupa de animale țință - animale din specii receptive, domestice și sălbatice. România isi declara la OIE, anual, statutul de liber de febra aftoasă fără vaccinare. Este interzis importul de animale vii și produse ale acestora provenite din tari ce nu au statut de indemnitate fara vaccinare.

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

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

gestionarii fondurilor de vânătoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți au obligația, conform legislației naționale în vigoare, de a raporta cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.	medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.
b) supravegherea serologică se realizează prin teste de screening - teste imunoenzimatică pentru anticorpi contra proteinelor structurale ale virusurilor febrei aftoase - serotipurile O, A și Asia 1 sau teste imunoenzimatică pentru anticorpi contra proteinelor nestructurale ale virusurilor febrei aftoase. Probele cu rezultat pozitiv sau dubios se retestează și se supun testelor de confirmare prin virusneutralizare. Rezultatul acestora va fi interpretat în conformitate cu definiția cazului de infecție cu virus al febrei aftoase din Codul de Sănătate al Animalelor Terestre (capitolul 8.5., articolul 8.5.1.)	
c) diagnosticul se realizează în cadrul LNR-IDSA pe probe recoltate în conformitate cu prevederile Manualului Operațional pentru febra aftoasă. Diagnosticul de confirmare în febră aftoasă se face în conformitate cu prevederile capitolului 2.1.5. din Manualul pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri al OMSA/2012, și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 113/2007 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind măsurile pentru combaterea febrei aftoase.	c) diagnosticul se realizează în cadrul LNR-IDSA pe probe recoltate în conformitate cu prevederile Manualului Operațional pentru febra aftoasă. Diagnosticul de confirmare în febră aftoasă se face în conformitate cu prevederile capitolului 2.1.5. din Manualului pentru Teste de Diagnostic și Vaccinuri al OMSA/2012 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 113/2007.
În cazul diagnosticării bolii pe teritoriul României, se aplică măsurile prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 113/2007, ce transpune Directiva Consiliului 2003/85/CE pentru controlul febrei aftoase.	
În conformitate cu definiția cazului de infecție cu virus al febrei aftoase din Codul de Sănătate al Animalelor Terestre (capitolul 8.5., art. 8.5.1.) diagnosticul de laborator și respectiv confirmarea unei suspiciuni se realizează prin: - izolarea pe culturi celulare și identificarea virusului (RT PCR și detecția de antigen prin ELISA); - detecția de antigen viral prin ELISA și detecția de genom viral prin RT – PCR în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante; - detecția de anticorpi prin ELISA față de proteinele structurale și nestructurale ale virusurilor febrei aftoase în corelare cu date clinice și epidemiologice relevante.	
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 nonprofesionale	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 indemne de tuberculoză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea	A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemne de tuberculoză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea

<p>statusului de exploatație oficial indemnă de boală: Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Tuberculinare intradermică prin TCS o dată pe an la toate bovinele și bubalinele în vârstă de peste 6 săptămâni. 2. Testarea se efectuează o singură dată în cursul anului. 3. Controalele prin tuberculinare intradermică se planifică astfel încât să se execute înaintea acțiunilor imunoprofilactice. Este necesară deparazitarea profilactică a animalelor. 4. La execuție se vor respecta precizările tehnice ale producătorului testului de diagnostic utilizat. 5. Testarea se realizează conform tehnicii de tuberculinare și interpretare a rezultatelor, prevăzute la pct. 2.2.5. din anexa nr. 2 la Norma sanitară veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare. 6. Exploatația își menține statusul oficial liber de tuberculoză dacă animalele au reacționat negativ la test. 7. 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 notificarea oficială către proprietar sau către persoana responsabilă a rezultatelor testelor, iar exploatației i se suspendă statusul de oficial indemn de TBC. 8. Animalele neconcludente la TCS se retestează după deparazitarea internă obligatorie, cu 21 zile înainte de retestare, în prezența și responsabilitatea medicului veterinar oficial, iar exploatației i se suspendă statusul de oficial indemn la TBC, până la clarificarea statusului exploatației printr-un TCS efectuat la 42 de zile de la primul test de tuberculinare. 9. Animalele cu două rezultate neconcludente la TCS sunt considerate pozitive și se elimină obligatoriu din exploatație prin tăiere de control în scop de diagnostic în maximum 30 de zile de la notificarea oficială către proprietar sau către persoana responsabilă a rezultatelor testelor, conform art. 15 alin. (1) din Norma sanitară veterinară privind criteriile pentru planuri naționale de eradicare accelerată a brucelozei, tuberculozei și leucozei enzootice bovine, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005. 10. 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>statusului de exploatație oficial indemnă de boală: Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Tuberculinare intradermică prin TCS o dată pe an la toate bovinele și bubalinele în vârstă de peste 6 săptămâni. 2. Testarea se efectuează o singură dată în cursul anului. 3. Controalele prin tuberculinare intradermică se planifică astfel încât să se execute înaintea acțiunilor imunoprofilactice. Este necesară deparazitarea profilactică a animalelor. 4. La execuție se vor respecta precizările tehnice ale producătorului testului de diagnostic utilizat. 5. Testarea se realizează conform tehnicii de tuberculinare și interpretare a rezultatelor, prevăzute la pct. 2.2.5. din anexa nr. 2 la Norma sanitară veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare. 6. Exploatația își menține statusul oficial liber de tuberculoză dacă animalele au reacționat negativ la test. 7. 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 notificarea oficială către proprietar sau către persoana responsabilă a rezultatelor testelor, iar exploatației i se suspendă statusul de oficial indemn de TBC. 8. Animalele neconcludente la TCS se retestează după deparazitarea internă obligatorie, cu 21 zile înainte de retestare, în prezența și responsabilitatea medicului veterinar oficial, iar exploatației i se suspendă statusul de oficial indemn la TBC, până la clarificarea statusului exploatației printr-un TCS efectuat la 42 de zile de la primul test de tuberculinare. 9. Animalele cu două rezultate neconcludente la TCS sunt considerate pozitive și se elimină obligatoriu din exploatație prin tăiere de control în scop de diagnostic în maximum 30 de zile de la notificarea oficială către proprietar sau către persoana responsabilă a rezultatelor testelor, conform art. 15 alin. (1) din Norma sanitară veterinară privind criteriile pentru planuri naționale de eradicare accelerată a brucelozei, tuberculozei și leucozei enzootice bovine, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005. 10. 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>11. Se interzice utilizarea pentru tuberculinare intradermică a tuberculinelor neînregistrate, netestate, alterate sau cu termen de valabilitate expirat, precum și a instrumentarului de lucru defect.</p> <p>12. Nu vor fi supuse testării prin tuberculinare intradermică:</p> <p>a) animalele tratate anterior cu medicamente imunosupresoare, cum ar fi: glucocorticoizi;</p> <p>b) animalele aflate în ultima lună de gestație și cele în primele 30 de zile după fătare;</p> <p>c) animalele bolnave, aflate în tratament sau cele în convalescență.</p> <p>13. Animalele care nu au fost testate în campania de tuberculinare din motivele enumerate la pct. 12, vor fi testate ulterior îndeplinirii cerințelor de tuberculinare.</p>	<p>11. Se interzice utilizarea pentru tuberculinare intradermică a tuberculinelor neînregistrate, netestate, alterate sau cu termen de valabilitate expirat, precum și a instrumentarului de lucru defect.</p> <p>12. Nu vor fi supuse testării prin tuberculinare intradermică:</p> <p>a) animalele tratate anterior cu medicamente imunosupresoare, cum ar fi: glucocorticoizi;</p> <p>b) animalele aflate în ultima lună de gestație și cele în primele 30 de zile după fătare;</p> <p>c) animalele bolnave, aflate în tratament sau cele în convalescență.</p> <p>13. Animalele care nu au fost testate în campania de tuberculinare din motivele enumerate la pct. 12, vor fi testate ulterior îndeplinirii cerințelor de tuberculinare.</p>
<p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat, în urma declarării unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau neconcludente la testele de tuberculinare, la examenul de abator sau în cazul neefectuării anuale a testului de tuberculinare:</p> <p>1. În cazul unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau neconcludente la testele menționate la lit. A, pct. 1, sau în abator se suspendă statusul de exploatație oficial indemnă de tuberculoză și se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010 și ale Regulamentului (CE) nr. 853/2004.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial elaborează și controlează aplicarea planului de măsuri până la clarificarea situației.</p> <p>3. Dacă prezența tuberculozei nu este confirmată, suspendarea statusului de exploatație oficial indemnă de tuberculoză poate fi ridicată numai în urma unei testări prin TCS, a tuturor animalelor în vârstă de peste 6 săptămâni, cu rezultate negative, efectuată la cel puțin 42 de zile după îndepărtarea animalului/lor care au reacționat pozitiv, conform pct. 3A din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>4. Examenle de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA sub coordonarea LNR-IDS.</p>	<p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat, în urma declarării unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau neconcludente la testele de tuberculinare, la examenul de abator sau în cazul neefectuării anuale a testului de tuberculinare:</p> <p>1. În cazul unei suspiciuni bazate pe rezultatele pozitive sau neconcludente la testele menționate la lit. A, pct. 1, sau în abator se suspendă statusul de exploatație oficial indemnă de tuberculoză și se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010 și ale Regulamentului (CE) nr. 853/2004.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial elaborează și controlează aplicarea planului de măsuri până la clarificarea situației.</p> <p>3. Dacă prezența tuberculozei nu este confirmată, suspendarea statusului de exploatație oficial indemnă de tuberculoză poate fi ridicată numai în urma unei testări prin TCS, a tuturor animalelor în vârstă de peste 6 săptămâni, cu rezultate negative, efectuată la cel puțin 42 de zile după îndepărtarea animalului/lor care au reacționat pozitiv, conform pct. 3A din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>4. Examenle de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA sub coordonarea LNR-IDS.</p>
<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras, acea exploatație oficial liberă de tuberculoză în care bovinele cu reacție pozitivă la testul alergic, au fost eliminate, iar tuberculoza a fost confirmată prin examene de laborator.</p>	<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras, acea exploatație oficial liberă de tuberculoză în care bovinele cu reacție pozitivă la testul alergic, au fost eliminate, iar tuberculoza a fost confirmată prin examene de laborator.</p>

1. Statusul oficial indemn de tuberculoză al unei exploatații trebuie să rămână retras până ce sunt efectuate curățarea și dezinfecția incintei și a ustensilelor, iar toate animalele de vârstă mai mare de 6 săptămâni au reactionat negativ la ultimele două teste TCS consecutive de tuberculare, 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 reactionat pozitiv, conform pct. 3B din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.*
2. În situații concrete (de ex.: în focar, pentru reducerea timpului de stingere a acestuia; în exploatații care prezintă succesiv animale cu rezultat pozitiv la tuberculare; în cazul unui procent semnificativ de animale pozitive la testul de tuberculare din exploatațiile calificate oficial indemne de tuberculoză), ANSVSA poate aproba utilizarea unor metode alternative, pentru a crește gradul de încredere al diagnosticului în relație cu animalele suspecte, cum ar fi (EIAs- γ IFN).
3. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatațiile contaminate trebuie să respecte prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 privind aprobarea Normei sanitare veterinare care introduce măsuri naționale pentru eradicarea 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 și a celor suspecte, cu excepția abatorului.
7. După declararea bolii, medicul veterinar oficial în a cărui responsabilitate este exploatația, împreună cu medicul veterinar de liberă practică împuternicit, efectuează ancheta epidemiologică și întocmește programul de asanare.
8. 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.
9. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA are responsabilitatea

1. Statusul oficial indemn de tuberculoză al unei exploatații trebuie să rămână retras până ce sunt efectuate curățarea și dezinfecția incintei și a ustensilelor, iar toate animalele de vârstă mai mare de 6 săptămâni au reactionat negativ la ultimele două teste TCS consecutive de tuberculare, 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 reactionat pozitiv, conform pct. 3B din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.*
2. În situații concrete (de ex.: în focar, pentru reducerea timpului de stingere a acestuia; în exploatații care prezintă succesiv animale cu rezultat pozitiv la tuberculare; în cazul unui procent semnificativ de animale pozitive la testul de tuberculare din exploatațiile calificate oficial indemne de tuberculoză), ANSVSA poate aproba utilizarea unor metode alternative, pentru a crește gradul de încredere al diagnosticului în relație cu animalele suspecte, cum ar fi (EIAs- γ IFN).
3. Măsurile aplicate pentru controlul bolii în exploatațiile contaminate trebuie să respecte prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 privind aprobarea Normei sanitare veterinare care introduce măsuri naționale pentru eradicarea 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 și a celor suspecte, cu excepția abatorului.
7. După declararea bolii, medicul veterinar oficial în a cărui responsabilitate este exploatația, împreună cu medicul veterinar de liberă practică împuternicit, efectuează ancheta epidemiologică și întocmește programul de asanare.
8. 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.
9. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA are responsabilitatea

<p>monitorizării cazurilor reagente și implementarea tuturor măsurilor de stingere a focarului de boală.</p> <p>10. Bovinele cu rezultat pozitiv la TCS sau/și EIAs-γIFN se direcționează către abator pentru tăiere în vederea efectuării expertizei de abator, precum și a examenelor de laborator.</p> <p>11. Aceste bovine se taie în partidă separată sub supraveghere sanitară veterinară și cu aplicarea măsurilor de decontaminare și protecție a mediului.</p> <p>12. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA, sub coordonarea și, după caz, cu sprijinul LNR-IDSA.</p>	<p>monitorizării cazurilor reagente și implementarea tuturor măsurilor de stingere a focarului de boală.</p> <p>10. Bovinele cu rezultat pozitiv la TCS sau/și EIAs-γIFN se direcționează către abator pentru tăiere în vederea efectuării expertizei de abator, precum și a examenelor de laborator.</p> <p>11. Aceste bovine se taie în partidă separată sub supraveghere sanitară veterinară și cu aplicarea măsurilor de decontaminare și protecție a mediului.</p> <p>12. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA, sub coordonarea și, după caz, cu sprijinul LNR-IDSA.</p>
<p>D. Exploatațiile cărora li s-a retras statusul de exploatație oficial indemnă la tuberculoză își recapătă indemnitatea dacă sunt îndeplinite condițiile prevăzute la lit. E din anexa nr. 4 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p>	<p>D. Exploatațiile cărora li s-a retras statusul de exploatație oficial indemnă la tuberculoză își recapătă indemnitatea dacă sunt îndeplinite condițiile prevăzute la lit. E din anexa nr. 4 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p>
<p>E. Tăierea de control a animalelor pozitive la testele tuberculinice sau imunologice (EIAs-γIFN).</p> <p>I. 1. De la toate animalele reagente, tăiate pentru precizarea diagnosticului de tuberculoză, se prelevează obligatoriu probe individuale pentru examene de laborator, astfel:</p> <p>a) limfonodurile capului - retrofaringian stâng și drept, mandibular stâng și drept, parotidian stâng și drept;</p> <p>b) limfonodurile traheobronhice stâng și drept, mediastinale anterior și posterior;</p> <p>c) limfonodurile hepatice, iliac intern și extern, retromamar superior și inferior și poplitei;</p> <p>d) porțiuni de țesuturi și organe: pleură, pulmon, ficat, splină, rinichi, organe genitale, glandă mamară.</p> <p>2. Prin grija medicului veterinar oficial din abator grupele de limfonoduri și 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 și completările ulterioare, prin următoarele examene de laborator: morfopatologic, bacterioscopic, test biologic pe cobai.</p> <p>4. Proprietarii animalelor reagente tăiate pentru stabilirea diagnosticului se despăgubesc potrivit legii, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>5. Precizările tehnice sunt în conformitate cu prevederile Ordinului</p>	<p>E. Tăierea de control a animalelor pozitive la testele tuberculinice sau imunologice (EIAs-γIFN).</p> <p>I. 1. De la toate animalele reagente, tăiate pentru precizarea diagnosticului de tuberculoză, se prelevează obligatoriu probe individuale pentru examene de laborator, astfel:</p> <p>a) limfonodurile capului - retrofaringian stâng și drept, mandibular stâng și drept, parotidian stâng și drept;</p> <p>b) limfonodurile traheobronhice stâng și drept, mediastinale anterior și posterior;</p> <p>c) limfonodurile hepatice, iliac intern și extern, retromamar superior și inferior și poplitei;</p> <p>d) porțiuni de țesuturi și organe: pleură, pulmon, ficat, splină, rinichi, organe genitale, glandă mamară.</p> <p>2. Prin grija medicului veterinar oficial din abator grupele de limfonoduri și 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 și completările ulterioare, prin următoarele examene de laborator: morfopatologic, bacterioscopic, test biologic pe cobai.</p> <p>4. Proprietarii animalelor reagente tăiate pentru stabilirea diagnosticului se despăgubesc potrivit legii, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>5. Precizările tehnice sunt în conformitate cu prevederile Ordinului</p>

<p>președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>6. Examenul 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 leziuni de la bovinele tăiate sau de la cobaii utilizați pentru testul biologic la LNR-IDSA.</p> <p>9. Toate animalele tăiate pentru precizarea diagnosticului de tuberculoză ce prezintă leziuni ale masei gastro-intestinale vor fi examinate obligatoriu și pentru paratuberculoză.</p> <p>II. De la animalele pozitive la testele tuberculinice sau și imunologice care la inspecția post-mortem nu prezintă leziuni, se vor recolta următoarele grupe de limfonoduri:</p> <p>a) submaxilar, retrofaringian, bronhic, mediastinal;</p> <p>b) eventual și cei mezenterici, dacă sunt măriți în volum, portali și retromamari.</p> <p>III. În cazul suspiciunii de tuberculoză în abator la inspecția post-mortem, se prelevează probe de organe cu leziuni și limfonoduri în vederea examinării morfopatologice și bacteriologice, conform normelor sanitare veterinare. Se recoltează porțiuni de organe cu leziuni și grupele de limfonoduri aferente. În lipsa organelor afectate se prelevează numai limfonoduri cu leziuni.**</p>	<p>președintelui ANSVSA nr. 104/2005, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 105/2005 și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>6. Examenul 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 leziuni de la bovinele tăiate sau de la cobaii utilizați pentru testul biologic la LNR-IDSA.</p> <p>9. Toate animalele tăiate pentru precizarea diagnosticului de tuberculoză ce prezintă leziuni ale masei gastro-intestinale vor fi examinate obligatoriu și pentru paratuberculoză.</p> <p>II. De la animalele pozitive la testele tuberculinice sau și imunologice care la inspecția post-mortem nu prezintă leziuni, se vor recolta următoarele grupe de limfonoduri:</p> <p>a) submaxilar, retrofaringian, bronhic, mediastinal;</p> <p>b) eventual și cei mezenterici, dacă sunt măriți în volum, portali și retromamari.</p> <p>III. În cazul suspiciunii de tuberculoză în abator la inspecția post-mortem, se prelevează probe de organe cu leziuni și limfonoduri în vederea examinării morfopatologice și bacteriologice, conform normelor sanitare veterinare. Se recoltează porțiuni de organe cu leziuni și grupele de limfonoduri aferente. În lipsa organelor afectate se prelevează numai limfonoduri cu leziuni.**</p>
---	---

III. Supravegherea în exploatațiile cu status suspendat pentru nerespectarea frecvenței de testare.

<p>Supraveghere activă</p> <p>1. În exploatațiile în care nu s-a respectat testarea anuală, dar calificate anterior ca oficial indemne, se suspendă statusul de exploatație oficial indemnă, exploatațiile redobândindu-și statutul de oficial indemnă de tuberculoză numai după testarea printr-un singur TCS cu rezultat negativ, a tuturor animalelor în vârstă de peste 6 săptămâni,</p> <p>2. Toate taurinele și bubalinele în vârstă de peste 6 săptămâni din exploatațiile nou înființate, atunci când efectivul a fost alcătuit exclusiv din animale originare din exploatații calificate oficial indemne de tuberculoză, vor efectua primul test nu mai târziu de 60 de zile la constituire, iar cel de-al doilea test nu va mai fi solicitat.</p>

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

<p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. Bovinele destinate comerțului intracomunitar/exportului în țări terțe sunt testate pentru tuberculoza bovină anterior mișcării, test de premiscare, 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 împuternicit care a încheiat contract de prestări servicii cu exploatația respectivă, sub controlul și</p>
--

responsabilitatea medicului veterinar oficial, în intervalul de 30 de zile, atunci când expedierea bovinelor se face din exploatarea de origine sau, în perioada șederii în centrul de colectare, atunci când expedierea se face din acesta.

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

V. Supravegherea în exploatarea comerciale de tineret la îngrășat

Supraveghere pasivă

Sunt exceptați de la testul de tuberculinare, cu condiția ca aceștia să provină din exploatarea oficial indemne de tuberculoză, iar autoritatea competentă locală să garanteze că masculii pentru îngrășat nu vor fi folosiți pentru reproducție și vor fi trimiși direct la locul de tăiere.

VI. Supravegherea speciilor susceptibile din grădinile zoologice

Supraveghere pasivă

1. Testarea prin gamma interferon (EIAs- 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 restestează prin gamma interferon (EIAs- γ IFN).
3. Animalele cu rezultat pozitiv și la testul prin gamma interferon (EIAs- γ IFN) se izolează și se scot 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 genetica.

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

Proprietarii animalelor tăiate se despăgubesc conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009 privind metodologia pentru stabilirea și plata despăgubirilor ce se cuvin proprietarilor de animale tăiate, ucise sau altfel afectate în vederea lichidării rapide a focarelor de boli transmisibile ale animalelor, cu modificările ulterioare, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.

*Medicul veterinar de liberă practică împuternicit are responsabilitatea efectuării tuberculinărilor intradermice sub controlul și coordonarea medicului veterinar oficial.

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

8. LEUCOZA ENZOOTICĂ BOVINĂ

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

I. Supravegherea în exploatarea nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatarea comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatarea comerciale de tip A
A. Testarea bovinelor în exploatarea calificate oficial indemne de LEB, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatare	A. Testarea bovinelor în exploatarea calificate oficial indemne de LEB, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatare

oficial indemnă de boală:

Supraveghere activă

1. Supravegherea serologică la bovine și bubaline se realizează prin ELISA, o dată pe an, la:

a) taurii și bivoliile folosiți la reproducție;

b) toate taurinele și bubalinele în vârstă de peste 24 de luni.

2. Probele de sânge sunt recoltate de medicii de liberă practică împuterniciți.

3. Testele ELISA se efectuează pe pooluri de 10 probe, conform instrucțiunilor trusei de diagnostic și recomandărilor LNR-IDSa.

4. Animalele cu rezultat pozitiv la ELISA vor fi testate pentru confirmare prin ID; dacă există neconcordanță între ELISA pozitiv și ID negativ, confirmarea bolii se face prin prelevare de sânge și examen prin ID după 30 zile de la prima prelevare.

5. Examenle serologice (ELISA și/sau ID) se efectuează la LSVSA.

6. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor și din expertiză reiese că au existat neconformități legate de prelevare, ambalare, transportul probei/probelor, DSVSA analizează oportunitatea prelevării unei alte probe.

7. Dacă directorul executiv al DSVSA aprobă, se prelevează o nouă probă care se examinează la LSVSA și o contraprobă care se păstrează la același laborator. După testarea probei și obținerea rezultatului, LSVSA poate trimite contraproba pentru expertiză de analiză la LNR-IDSa din cadrul IDSa. Proba și contraproba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.

8. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data notificării oficiale a proprietarului acestora sau a persoanei împuternicite cu privire la rezultatul examinărilor, conform art. 24 lit. b) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005.

9. Exploatațiile oficial indemne, în care un singur animal a reacționat pozitiv la unul din testele la care se face referire în capitolul II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, se consideră contaminate și intră în regim de asanare prin extracție.

10. Se suspendă statusul de sănătate al exploatației și rămâne suspendat până când:

a) toate animalele în vârstă de peste 12 luni au reacționat negativ la două testări serologice efectuate la un interval de cel puțin 4 luni și cel mult 12 luni, testări efectuate la cel puțin 3 luni după eliminarea din efectiv a

oficial indemnă de boală:

Supraveghere activă

1. Supravegherea serologică la bovine și bubaline se realizează prin ELISA, o dată pe an, la:

a) taurii și bivoliile folosiți la reproducție;

b) toate taurinele și bubalinele în vârstă de peste 24 de luni.

2. Probele de sânge sunt recoltate de medicii de liberă practică împuterniciți.

3. Testele ELISA se efectuează pe pooluri de 10 probe, conform instrucțiunilor trusei de diagnostic și recomandărilor LNR-IDSa.

4. Animalele cu rezultat pozitiv la ELISA vor fi testate pentru confirmare prin ID; dacă există neconcordanță între ELISA pozitiv și ID negativ, confirmarea bolii se face prin prelevare de sânge și examen prin ID după 30 zile de la prima prelevare.

5. Examenle serologice (ELISA și/sau ID) se efectuează la LSVSA.

6. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor și din expertiză reiese că au existat neconformități legate de prelevare, ambalare, transportul probei/probelor, DSVSA analizează oportunitatea prelevării unei alte probe.

7. Dacă directorul executiv al DSVSA aprobă, se prelevează o nouă probă care se examinează la LSVSA și o contraprobă care se păstrează la același laborator. După testarea probei și obținerea rezultatului, LSVSA poate trimite contraproba pentru expertiză de analiză la LNR-IDSa din cadrul IDSa. Proba și contraproba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.

8. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data notificării oficiale a proprietarului acestora sau a persoanei împuternicite cu privire la rezultatul examinărilor, conform art. 24 lit. b) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005.

9. Exploatațiile oficial indemne, în care un singur animal a reacționat pozitiv la unul din testele la care se face referire în capitolul II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, se consideră contaminate și intră în regim de asanare prin extracție.

10. Se suspendă statusul de sănătate al exploatației și rămâne suspendat până când:

a) toate animalele în vârstă de peste 12 luni au reacționat negativ la două testări serologice efectuate la un interval de cel puțin 4 luni și cel mult 12 luni, testări efectuate la cel puțin 3 luni după eliminarea din efectiv a

<p>animalului pozitiv și a descendenților acestuia; b) s-a efectuat o anchetă epidemiologică cu rezultate negative și toate exploatațiile legate epidemiologic cu exploatația contaminată au fost supuse măsurilor stabilite la lit. a), în conformitate cu prevederile capitolul II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p>	<p>animalului pozitiv și a descendenților acestuia; b) s-a efectuat o anchetă epidemiologică cu rezultate negative și toate exploatațiile legate epidemiologic cu exploatația contaminată au fost supuse măsurilor stabilite la lit. a), în conformitate cu prevederile capitolul II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p>
<p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat în care mai mult de un animal a reacționat pozitiv la unul din testele la care se face referire în capitolul II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, supuse asanării prin extracție: Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Supravegherea serologică se realizează la toate animalele în vârstă de peste 12 luni din exploatația contaminată de două ori pe an, la un interval de timp de cel puțin 4 luni și cel mult 12 luni, la cel puțin 3 luni de la îndepărtarea animalului pozitiv și ai descendenților acestuia obținuți după data probabilă a infectării. 2. Testul ELISA se efectuează pe probe individuale de sânge. 3. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data notificării oficiale a proprietarului acestora sau a persoanei împuternicite cu privire la rezultatul examinărilor, conform art. 24 lit. b) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005. 4. Vițeei proveniți de la vaci reacționate pozitiv la examenele serologice vor părăsi efectivul numai pentru sacrificare, sub supravegherea autorităților veterinare. 5. DSVSA poate acorda derogare de la obligativitatea tăierii vițelului unei vaci infectate, atunci când acesta a fost separat de mama lui imediat după fătare și înainte de a fi supt colostru. În acest caz, vițelul trebuie ca după identificare să rămână în exploatație până la vârsta de 24 de luni și să fie testat în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare. 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. 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 	<p>B. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat în care mai mult de un animal a reacționat pozitiv la unul din testele la care se face referire în capitolul II al anexei nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, supuse asanării prin extracție: Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Supravegherea serologică se realizează la toate animalele în vârstă de peste 12 luni din exploatația contaminată de două ori pe an, la un interval de timp de cel puțin 4 luni și cel mult 12 luni, la cel puțin 3 luni de la îndepărtarea animalului pozitiv și ai descendenților acestuia obținuți după data probabilă a infectării. 2. Testul ELISA se efectuează pe probe individuale de sânge. 3. Animalele diagnosticate pozitiv se sacrifică în maximum 30 de zile de la data notificării oficiale a proprietarului acestora sau a persoanei împuternicite cu privire la rezultatul examinărilor, conform art. 24 lit. b) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 104/2005. 4. Vițeei proveniți de la vaci reacționate pozitiv la examenele serologice vor părăsi efectivul numai pentru sacrificare, sub supravegherea autorităților veterinare. 5. DSVSA poate acorda derogare de la obligativitatea tăierii vițelului unei vaci infectate, atunci când acesta a fost separat de mama lui imediat după fătare și înainte de a fi supt colostru. În acest caz, vițelul trebuie ca după identificare să rămână în exploatație până la vârsta de 24 de luni și să fie testat în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare. 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. 7. Proprietarii animalelor tăiate se despăgubesc conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009 privind metodologia pentru

<p>sau altfel afectate în vederea lichidării rapide a focarelor de boli transmisibile ale animalelor, cu modificările ulterioare, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>8. Exploatațiile în care toate animalele în vârstă de peste 12 luni prezintă reacții negative la cele două teste efectuate, conform prevederilor de la pct. 1 își redobândesc statusul oficial indemn de 1 LEB, conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p>	<p>stabilirea și plata despăgubirilor ce se cuvin proprietarilor de animale tăiate, ucise sau altfel afectate în vederea lichidării rapide a focarelor de boli transmisibile ale animalelor, cu modificările ulterioare, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.</p> <p>8. Exploatațiile în care toate animalele în vârstă de peste 12 luni prezintă reacții negative la cele două teste efectuate, conform prevederilor de la pct. 1 își redobândesc statusul oficial indemn de 1 LEB, conform prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 49/2010.</p>
<p>C. Exploatațiile contaminate care îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. A din anexa nr. 1 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010 vor fi calificate oficial indemne de LEB.</p>	<p>C. Exploatațiile contaminate care îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. A din anexa nr. 1 la Ordinul președintelui ANSVSA nr. 49/2010 vor fi calificate oficial indemne de LEB.</p>
<p>D. Inspecția în abator a animalelor vii:</p> <p>1. În cazul în care se depistează tumori la animalele tăiate, se prelevează probe din tumoră, miocard, pulmon, ficat, rinichi, splină, limfonoduri, alte organe cu modificări cu aspect neoplazic, pentru efectuarea examenelor histopatologice metoda HE/HEA/HEV, Pappenheim, Van Gieson, Lillie Pastenack, AT, Gomori.</p> <p>2. În cazul unui diagnostic histopatologic care permite suspiciunea de LEB, se examinează serologic la LSVSA toate animalele din exploatația din care provine animalul respectiv, rezultatul final infirmând sau confirmând diagnosticul histopatologic prezumtiv.</p> <p>3. Destinația cărnii și a subproduselor comestibile rezultate de la animalele diagnosticate pozitiv se stabilește de medicul veterinar oficial de abator.</p> <p>4. 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>	<p>D. Inspecția în abator a animalelor vii:</p> <p>1. În cazul în care se depistează tumori la animalele tăiate, se prelevează probe din tumoră, miocard, pulmon, ficat, rinichi, splină, limfonoduri, alte organe cu modificări cu aspect neoplazic, pentru efectuarea examenelor histopatologice metoda HE/HEA/HEV, Pappenheim, Van Gieson, Lillie Pastenack, AT, Gomori.</p> <p>2. În cazul unui diagnostic histopatologic care permite suspiciunea de LEB, se examinează serologic la LSVSA toate animalele din exploatația din care provine animalul respectiv, rezultatul final infirmând sau confirmând diagnosticul histopatologic prezumtiv.</p> <p>3. Destinația cărnii și a subproduselor comestibile rezultate de la animalele diagnosticate pozitiv se stabilește de medicul veterinar oficial de abator.</p> <p>4. 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>
<p>III. În centrele de colectare pentru export sau pentru comerț intracomunitar, pentru asigurarea cerințelor de certificare: Supraveghere pasivă Vor fi introduse numai animale ce provin dintr-o exploatație calificată oficial indemnă de LEB.</p>	
<p>IV. Bovinele din localitățile Deltei Dunării aferente circumscripțiilor sanitar – veterinar de asistență Crișan, Ceatalchioi, Chilia Veche, Jurilovca, Mahmudia, Maliuc, Murighiol, Pardina, Sfântu Gheorghe, Sulina și C.A. Rosetti, precum și suburbia Tudor Vladimirescu nu vor 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 către alte exploatații</p>	

de creștere a animalelor, după efectuarea unui test serologic cu rezultat negativ, test efectuat cu cel mult 10 zile înainte de mișcare.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin testul de imunodifuzie în gel de agar – ID.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare

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

9. PESTA PORCINĂ AFRICANĂ

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de pestă porcină africană. Programul a fost aprobat pentru cofinanțare din fonduri UE prin Decizia SANTE/VP/2015/RO/SI2.700815.

I. Supravegherea la porcii domestici	II. Supravegherea la porcii mistreți
1. PRECIZĂRI TEHNICE	1. PRECIZĂRI TEHNICE
<p>Laboratorul nominalizat pentru testarea probelor recoltate este Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală – Laboratorul Național de Referință pentru PPA sau alt LSVSA județean acreditat pe testele pentru PPA.</p> <p>Supravegherea pasivă Toți porcii domestici bolnavi sau găsiți morți din exploatațiile nonprofesionale pentru care exista suspiciune de pesta porcină clasică, cu rezultate negative la testele virusologice, dar la care semnele clinice (febra, morbiditatea, mortalitatea) nu pot exclude infecția cu pesta porcină africană –din toate cele 41 de județe și municipiul București.</p> <p>Testarea se face virusologic și serologic (in cazul porcilor domestici bolnavi), pe aceleași probe colectate pentru pesta porcină clasică, de către medicul veterinar oficial. Probele ce trebuie recoltate constau în organe și ser.</p>	<p>Laboratorul nominalizat pentru testarea probelor recoltate este Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală – Laboratorul Național de Referință pentru PPA sau alt LSVSA acreditat pe testele pentru PPA.</p> <p>Supravegherea pasivă Toți porcii mistreți bolnavi sau găsiți morți, inclusiv cei morți în urma accidentelor rutiere, din toate cele 41 de județe și municipiul București.</p> <p>Testarea se face virusologic și serologic, la mistreții bolnavi, la mistreții morți, și la mistreții împușcați, pe aceleași probe colectate pentru pesta porcină clasică, ținând cont de programarea cuprinsă în programul cofinanțat UE și transmis de ANSVSA. Probele ce trebuie recoltate constau în organe și ser.</p> <p>Probele de la mistreții găsiți morți sunt recoltate de către medicul veterinar oficial și transmise la IDSA - LNR for diagnostic. La porcii mistreți vânați, probele vor fi recoltate de către vânătorii instruiți în prealabil de către DSVSA și transmise la LSVSA, care le va transmite la LNR.</p>

Supravegherea activă	Supravegherea activă
	Toți mistreții vânați în timpul anului, în cele opt județe aflate la risc, de la granița cu statele terțe Ucraina și Moldova: Satu-Mare, Maramureș, Suceava, Botoșani, Iași, Vaslui, Galați și Tulcea.
Metode de diagnostic	Metode de diagnostic
<p>Testele de elecție atât pentru supravegherea pasivă, cât și pentru cea activă sunt examenul virusologic PCR (Polimerase Chain Reaction), pentru detectarea genomului viral al PPA, și un test serologic ELISA, pentru detectarea anticorpilor împotriva virusului PPA, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2003/422/EC care aprobă manualul de diagnostic pentru PPA.</p> <p>Dacă o probă reacționează pozitiv la testul ELISA pentru anticorpi, un al doilea test va fi efectuat pentru confirmarea bolii: testul de imunofluorescență indirectă (IIFT), sau testul Imunoperoxidază (IPT) pentru detectarea anticorpilor.</p>	<p>Testele de elecție atât pentru supravegherea pasivă, cât și pentru cea activă sunt examenul virusologic PCR (Polimerase Chain Reaction), pentru detectarea genomului viral al PPA, și un test serologic ELISA, pentru detectarea anticorpilor împotriva virusului PPA, în conformitate cu prevederile Deciziei Comisiei 2003/422/EC care aprobă manualul de diagnostic pentru PPA.</p> <p>Dacă o probă reacționează pozitiv la testul ELISA pentru anticorpi, un al doilea test va fi efectuat pentru confirmarea bolii: testul de imunofluorescență indirectă (IIFT), sau testul Imunoperoxidază (IPT) pentru detectarea anticorpilor.</p>
2. PRECIZĂRI EXECUȚIE	2. PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>Supravegherea este făcută de persoanele (proprietari ori îngrijitori) care supraveghează animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți 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 oricăror alte eventuale puncte de risc.</p> <p>După caz, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali.</p>	<p>Supravegherea este făcută de vânătorii și paznicii fondurilor de vânătoare.</p> <p>După caz, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali.</p>
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Examele clinice (inspecțiile) sunt efectuate	Probele sunt recoltate de vânătorii sau paznicii fondurilor de vânătoare instruiți în prealabil.

de medicii veterinari de liberă practică împuterniciți. La suspectarea bolii, este notificată urgent DSVSA.	Este obligatorie respectarea prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. Toți mistreții care sunt vânați și pe care se realizează supraveghere activă pentru pesta porcină africană, din cadrul celor opt județe (Satu-Mare, Maramures, Suceava, Botoșani, Iași, Vaslui, Galați și Tulcea) vor fi păstrați, în mod obligatoriu, în centrele de colectare/unitățile de manipulare a vânatului până la aflarea rezultatului.
Diagnosticul de laborator se confirmă astfel: Confirmarea unui focar primar de pestă porcină africană prin teste virusologice se face când se obțin 2 teste virusologice pozitive (PCR+IFD). Confirmarea unui focar secundar de pestă porcină africană prin teste virusologice se face când se obține 1 test virusologic pozitiv. Confirmarea unui focar de pestă porcină africană prin teste serologice se face când se obțin 2 teste serologice pozitive (ELISA + Testul de imunoperoxidaza, ELISA + Imunobloting) corelate cu datele epidemiologice și clinice. Cazurile confirmate sunt trimise Laboratorului Comunitar de Referință pentru caracterizarea virusului.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare. În cazul confirmării bolii, se aplică prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 99/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind controlul pestei porcine africane, cu modificările și completările ulterioare, care transpune în legislația națională Directiva Consiliului 2002/60/CE de stabilire a prevederilor specifice pentru controlul pestei porcine africane și modifică Directiva 92/119/CEE privitoare la boala Teschen și pesta porcină africană.	
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 exploatațile nonprofesionale în suprafața efectivă a fondurilor de vânătoare.	

10. RABIA

10.1. RABIA LA ANIMALE DOMESTICE ȘI SĂLBATICE

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

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

I. Supravegherea în exploatațile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A
1. PRECIZĂRI TEHNICE	1. PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Se realizează pe speciile prevăzute în Anexa I la Regulamentul (UE) nr. 576/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 iunie 2013 privind circulația necomercială a animalelor de companie și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 998/2003, alte animale domestice și sălbatice, 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 prevăzute în Anexa I la Regulamentul (UE) nr. 576/2013, alte animale domestice și sălbatice, 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.

<p>a) Prin examinare clinică obligatorie și punerea sub observație timp de 14 zile a animalelor care au mușcat sau zgâriat persoane și/sau animale.</p>	<p>a) Prin examinare clinică obligatorie și punerea sub observație timp de 14 zile a animalelor care au mușcat sau zgâriat persoane și/sau animale.</p>
<p>Grupa de animale țintă: 1. În cazul animalelor suspecte de rabie și care au mușcat/zgâriat unul sau mai multe animale dintr-o exploatație de orice fel se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 29/2008 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind măsurile generale de prevenire și control al rabiei la animale domestice și sălbatice, cu modificările și completările ulterioare. 2. De la cadavrele animalelor suspecte de turbare și ucise se recoltează capul (creierul) și apoi se distruge în întregime neajupuite. 3. După eliminarea animalelor bolnave și confirmarea bolii, animalele sănătoase rămase în exploatație pot părăsi exploatarea după cel puțin 30 zile, odată cu ridicarea restricțiilor oficiale. 4. Animalele ucise/moarte, și suspecte de rabie, se testează pentru aceasta boală.</p>	<p>Grupa de animale țintă: 1. În cazul animalelor suspecte de rabie și care au mușcat/zgâriat unul sau mai multe animale dintr-o exploatație de orice fel se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 29/2008, cu modificările și completările ulterioare. 2. De la cadavrele animalelor suspecte de turbare și ucise se recoltează capul (creierul) și apoi se distruge în întregime neajupuite. 3. După eliminarea animalelor bolnave și confirmarea bolii, animalele sănătoase rămase în exploatație pot părăsi exploatarea după cel puțin 30 zile, odată cu ridicarea restricțiilor oficiale. 4. Animalele ucise/moarte, și suspecte de rabie, se testează pentru aceasta boală.</p>
<p>b) Prin examene de laborator la animalele moarte/suspecte și ucise (pe drumuri rutiere, forestiere, exploatații nonprofesionale etc.), care au manifestat tulburări de comportament ce pot fi atribuite rabiei. Grupa de animale țintă: Animalele moarte/ucise (pe drumuri rutiere, forestiere, exploatații nonprofesionale etc.), suspecte de rabie. Prelevarea probelor, transportul spre laborator se realizează cu respectarea strictă a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 29/2008, cu modificările și completările ulterioare. Probele recoltate pentru rabie se examinează și pentru EST, boala Aujezsky, BCCC și listerioză, în funcție de specie. Investigații de laborator: a) în cazul suspiciunii de boală: - examen prin IFD sau - inoculare intracerebrală a șoarecilor/ inoculare pe culturi celulare, atunci când IFD este negativ, în cazul expunerii umane. - confirmarea bolii se realizează prin examen IFD conform manualului de diagnostic al OIE. b) în cazul carnasierelor domestice și sălbatice găsite moarte: - examen prin IFD cu eliberare de buletin de analiză.</p>	<p>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 țintă: Animalele moarte/ucise, suspecte de rabie. Prelevarea probelor, transportul spre laborator se realizează cu respectarea strictă a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008 și a Ordinului președintelui ANSVSA nr. 29/2008, cu modificările și completările ulterioare. Probele recoltate pentru rabie se examinează și pentru EST, boala Aujezsky, BCCC și listerioză, în funcție de specie. Investigații de laborator: a) în cazul suspiciunii de boală: - examen prin IFD sau - inoculare intracerebrală a șoarecilor/ inoculare pe culturi celulare, atunci când IFD este negativ, în cazul expunerii umane. - confirmarea bolii se realizează prin examen IFD conform manualului de diagnostic al OIE. b) în cazul carnasierelor domestice și sălbatice găsite moarte: - examen prin IFD cu eliberare de buletin de analiză.</p>
<p>Supravegherea circulației tulpinilor virale (prin PCR/ secvențiere): Se prelevează probe de la toate animalele domestice și sălbatice pozitive la IFD și se transmit de la LSVSA la LNR pentru Rabie din cadrul</p>	

<p>IDSAs.</p> <p>Pentru toate cadavrele de vulpi și șacali (în condiții corespunzătoare pentru diagnosticarea rabiei) găsite moarte sau ucise datorită suspiciunii de rabie și trimise la LSVSA pentru diagnosticarea rabiei se vor acorda recompense financiare conform deciziei grant anuale de aprobare a Programului național supravegherea, controlul și eradicarea rabiei la vulpi în România pentru anul 2016-2017.</p>
<p>2. PRECIZĂRI EXECUȚIE</p>
<p>Supravegherea pasivă</p>
<p>Administratori ferme, proprietari exploatații nonprofesionale, administratori/gestionari ai fondurilor cinegetice, grădinilor zoologice, circurilor, inclusiv itinerante și alte spații organizate conform legii și care adăpostesc animale; medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, medici veterinari oficiali, instituții descentralizate și organizații non-guvernamentale.</p>
<p>Medic veterinar de liberă practică sau medic veterinar oficial.</p> <p>În cazul în care medicul veterinar oficial decide existența unui punct de risc, se vaccinează toate animalele receptive din focar conform metodei de vaccinare recomandată de producătorul de vaccin în instrucțiunile de utilizare a acestuia.</p>
<p>1.Examenele virusologice se efectuează la LSVSA care are metode acreditate sau LNR- rabie din cadrul IDSA.</p> <p>2.Toate animalele receptive la virusul rabic moarte/ucise (pe drumuri rutiere, forestiere, GP, etc.), suspecte sau cu semne clinice de rabie, precum și cele împușcate pentru determinarea eficienței vaccinării antirabice se vor testa la LSVSA prin examenul IFD pentru rabie. În cazul în care rezultatul testului IFD efectuat la LSVSA este pozitiv se declara suspiciune de boala în baza Buletinului de Analiza emis de LSVSA, iar proba respectiva se va transmite la LNR-rabie din cadrul IDSA pentru confirmare. Diagnosticul rabiei se confirmă prin testul de imunofluorescență directă IFD la LNR rabie din cadrul IDSA.</p> <p>IDSAs are obligativitatea să informeze LSVSA rezultatul testării prin Buletin de Analiză. În baza rezultatului Buletinului de Analiză emis de către LNR rabie din cadrul IDSA se va confirma sau infirma suspiciunea, notificarea urmând să fie făcută de către DSVSA respectivă.</p> <p>Pentru probele analizate în vederea confirmării suspiciunilor de rabie prin testul IFD la LNR-rabie din cadrul IDSA, nu se vor solicita rambursarea cheltuielilor pentru această testare de la UE.</p>
<p>3. Inocularea pe culturi celulare se efectuează la LNR-IDSAs sau LSVSA care au metode acreditate.</p>
<p>4. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care dețin metoda acreditată în acest scop.</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin testul de imunofluorescență directă - IFD.</p>
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>

10.2. PROGRAMUL PENTRU SUPRAVEGHEREA, CONTROLUL ȘI ERADICAREA RABIEI LA VULPI ÎN ROMÂNIA PENTRU ANUL 2016-2017

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

<p>SUPRAVEGHERE</p> <p>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.</p>
--

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.
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 localități), luciurile de apă, autostrăzile, drumurile naționale. În jurul acestor zone evitate de distribuția aeriană, precum și în zonele greu accesibile de către avion, distribuția momelilor vaccinale se va face manual, la intrarea în vizuină și pe traseele circulare de vulpi. Prevederile Programului național supravegherea, controlul și eradicarea rabiei la vulpi în România pentru anul 2016-2017 este aprobat anual prin decizie grant a Comisiei Europene. Costurile detaliate necesare implementării Programului, precum și sumele suportate de la bugetul de stat și cele rambursabile de către Comisia Europeană, sunt prevăzute în decizia de grant anuală.
Supraveghere activă
Grupa de animale țintă: vulpi din mediul silvatic. Se vor preleva probe de la vulpile împușcate în scop de evaluare postvaccinală. Prelevarea de probe de vulpi împușcate după cel puțin 45 de zile de la distribuția vaccinului antirabic și examen de laborator: probele se prelevează, transportă cu respectarea exigentelor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008. Se prelevează 4 vulpi/100 km ² an.
Examenul virusologic prin testul de imunofluorescență directă (IFD) se realizează la toate vulpile împușcate în scop de evaluare a activității de vaccinare antirabica la vulpi.
1. Test imunoenzimatic (ELISA), pentru determinarea anticorpilor antirabici postvaccinali din serurile/lichidele toracice recoltate de la vulpe. Se vor recolta de la vulpile vânată în scop de evaluare a eficienței vaccinării după cel puțin 45 de zile de la finalizarea activității de distribuție, probe pentru testarea nivelului de anticorpi. 2. Identificarea și caracterizarea genomului specific virusului rabic se efectuează pentru discriminarea tulpinei vaccinale de tulpina salbatică Materialul supus investigației este reprezentat de probe (omogenat creier) provenit de la vulpile diagnosticate ca fiind pozitive prin imunofluorescența directă (IFD).
PRECIZĂRI EXECUȚIE
Vaccinarea orală a vulpilor prin distribuție aeriană va fi realizată de un furnizor de servicii. Vaccinarea orală a vulpilor prin distribuție manuală la vizuină se va realiza prin medicii veterinari oficiali ai DSVSA împreună cu gestionarii fondurilor cinegetice. Trebuie avute în dotare recipiente frigorifice și aparate GPS pentru înregistrarea coordonatelor geografice ale locurilor de distribuție manuală.
Supraveghere activă
1. Personalul fondurilor de vânatoare instruit în cadrul DSVSA, medicul veterinar oficial al DSVSA și medicul veterinar de liberă practică, după caz. 2. Examenul virusologic de supraveghere, se efectuează doar la LSVSA cu metode acreditate și/sau LNR din cadrul IDSA.
Evaluarea eficienței vaccinării antirabice la vulpi: Testele ELISA pentru determinarea titrului de anticorpi antirabici postvaccinali, testele pentru depistarea markerului tetraciclină și identificarea și caracterizarea a genomului specific virusului rabic se efectuează la LNR din cadrul IDSA și la LSVSA care au metode acreditate.
Vaccinarea animalelor domestice cu risc din focare de rabie confirmate: - se efectuează pe baza anchetei și la cererea medicului veterinar oficial.

- se execută de către medicul veterinar oficial.
Controlul oficial al realizării activității de distribuție a vaccinului antirabic sub formă de momeli vaccinale. Pe baza Regulamentului (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, conform procedurilor ANSVSA. Se execută de către medicul veterinar oficial.
Sanțiuni: conform Hotărârii Guvernului nr. 984/2005 privind stabilirea și sancționarea contravențiilor la normele sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, cu modificările și completările ulterioare. Se aplică de către medicii veterinari oficiali.

11. ANTRAXUL

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

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
1. Precizări tehnice	1. Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Examen clinic al bovinelor, ovinelor, caprinelor, ecvinelor, porcinelor, carnasierelor și a speciilor receptive din fondul cinegetic. Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Examen clinic al bovinelor, ovinelor, caprinelor, ecvinelor, porcinelor, carnasierelor și a speciilor receptive. Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
Supravegherea activă:	Supravegherea activă:
1. Se interzice deschiderea cadavrelor animalelor suspionate a fi moarte de antrax 2. În caz de suspiciune se prelevează: a) de la animale vii: probe de sânge sau secreții sangvinolente; b) de la cadavre nedeschise: secreții sangvinolente și probe de sânge; c) de la cadavre deschise accidental sau animale tăiate de urgență: probe de sânge recoltat prin puncție cardiacă sau pe tampoane, splină, ficat, os lung nedeschis, fragmente piele cu resturi de țesut conjunctiv și muscular, rinichi, limfonoduri. 3. În cazurile de antrax localizat se prelevează: a) țesut din regiunea glosofaringiană împreună cu limfonodurile adiacente și tonsile; b) lichid de puncție din zona edematoasă. 4. De la animalele cu formă digestivă de antrax: fragmente intestin, limfonoduri aferente, conținut digestiv sanguinolent.	1. Se interzice deschiderea cadavrelor animalelor suspionate a fi moarte de antrax 2. În caz de suspiciune se prelevează: a) de la animale vii: probe de sânge sau secreții sangvinolente; b) de la cadavre nedeschise: secreții sangvinolente și probe de sânge; c) de la cadavre deschise accidental sau animale tăiate de urgență: probe de sânge recoltat prin puncție cardiacă sau pe tampoane, splină, ficat, os lung nedeschis, fragmente piele cu resturi de țesut conjunctiv și muscular, rinichi, limfonoduri. 3. În cazurile de antrax localizat se prelevează: a) țesut din regiunea glosofaringiană împreună cu limfonodurile adiacente și tonsile; b) lichid de puncție din zona edematoasă. 4. De la animalele cu formă digestivă de antrax: fragmente intestin, limfonoduri aferente, conținut digestiv sanguinolent.
Probele prelevate se examinează bacteriologic: microscopic direct și cultural (izolarea <i>Bacillus anthracis</i>).	
Animalele rămase în exploatații-vor putea părăsi exploatația după minimum 15 zile de la eliminarea cazurilor suspecte de îmbolnăvire cu excepția dirijării spre sacrificare.	
Inspecția animalelor în abator	

I. Animale vii Bovinele, ovinele, ecvinele și porcinele se supun inspecției ante și post-mortem.
Carne și organe Examinarea carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar –veterinar, de către medici veterinari oficiali sau personal desemnat de către autoritatea sanitară veterinară competentă.
Măsuri: 1. Animalele clinic sănătoase provenite din loturi în care au existat cazuri de antrax se taie în abator, în partidă separată, la sfârșitul zilei de lucru. 2. În toate situațiile în care se confirmă o formă de antrax, se iau măsuri de prevenire a transmiterii la om și a contaminării mediului. 3. Carcasele, organele și subprodusele de la animale bolnave și cele care au venit în contact cu acestea se confiscă și se distrug.
2. Precizări execuție
Supravegherea pasivă
Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
Supravegherea activă:
Examenle de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate, sub coordonarea LNR pentru Antrax din IDSA.
Tulpinile de Bacillus anthracis izolate la LSVSA vor fi trimise, în condiții de biosecuritate, la LNR pentru Antrax din IDSA pentru studii suplimentare.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: examen microscopic direct, examen cultural și test biologic
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

12. BOALA DE NEWCASTLE /PSEUDOPESTA AVIARĂ

Scop: supraveghere și control bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a păsărilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Supravegherea activă Supravegherea activă Grupa de păsări țintă: galinaceele vaccinate din exploatații nonprofesionale. Supravegherea serologică prin RIHA, la 14 - 21 zile după vaccinarea a II-a, din toamnă, la galinaceele din exploatațiile nonprofesionale/gospodăriile populației situate pe o rază de cel mult 3 km în jurul exploatațiilor comerciale cu păsări. Se vor preleva cel mult 30 probe/localitate (sat), din minimum 5 gospodării ale populației. Cererea de analiză a probelor de sânge recoltate în scopul testării	Supravegherea activă Grupa de păsări țintă: pasari domestice, porumbei voiajori din asociațiile de profil și alte păsări ținute în captivitate în exploatații înregistrate/autorizate sanitar 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, se testează în mod obligatoriu, imunitatea postvaccinală după vaccinarea a II-a la tineret, după transfer precum și la jumătatea perioadei de exploatare (vârsta de 40 – 45 săptămâni). Prelevarea de

<p>imunității postvaccinale, trebuie să menționeze:</p> <p>a) categoria de exploatare b) vârsta păsărilor; b) tipul de vaccin utilizat; c) calea de administrare d) data vaccinării; e) nr. de imunizări f) data prelevării probelor după ultima vaccinare g) sistemul de creștere</p> <p>Probele trebuie identificate conform notei de însoțire.</p> <p>Responsabilitatea prelevării probelor de la păsările domestice din exploatarea nonprofesională/gospodăriile populației, a ambalării, etichetării și expedierii acestora la DSVSA aparține medicului veterinar de liberă practică împuternicit, sub controlul și responsabilitatea medicului veterinar oficial. Aceste probe sunt testate în cadrul LSVSA județean care au metode de diagnostic acreditate</p> <p>În caz de suspiciune/confirmare a bolii de Newcastle se instituie măsuri în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 153/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind controlul bolii de Newcastle (pseudopesta aviară), cu Planul de contingență și cu Manualul Operațional</p>	<p>probe se efectuează după instalarea imunității conform prevederilor prospectului producătorului de vaccin; se prelevează 30-50 probe/fermă;</p> <p>b) În exploatarea de pui de carne și curcani destinați îngrășării, se testează în mod obligatoriu, imunitatea postvaccinală înainte de abatorizare; pentru fiecare testare a imunității postvaccinale se prelevează semestrial 30-50 probe/fermă în funcție de mărimea și situația epidemiologică a efectivelor. Aceste probe sunt analizate în cadrul LSVSA care au metode de diagnostic acreditate.</p> <p>Costul testelor se suportă de către deținătorul de animale.</p> <p>Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii.</p> <p>Reacția de inhibare a hemaglutinării pentru supravegherea și diagnosticul bolii de Newcastle - are valoare limitată în cazul aplicării programelor de vaccinare contra bolii de Newcastle.</p> <p>Investigații virusologice</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cazul suspiciunii de boală; - supravegherea virusologică a porumbeilor aflați în evidența asociațiilor de profil se efectuează pe tampoane cloacale, la o prevalență de 10% , cu o confidență de 95% (25 probe). <p>Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar oficial.</p> <p>În caz de suspiciune/confirmare a bolii de Newcastle se instituie măsuri în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 153/2006, cu Planul de contingență și cu Manualul Operațional.</p>
<p>Diagnosticul se stabilește prin izolarea, identificarea virusului prin reacția de inhibare a hemaglutinării cu seruri pozitive specifice și determinarea patogenității virusului izolat prin indicii de patogenitate intracerebrală sau teste de biologie moleculară - secvențiere în cadrul LNR pentru Influență Aviară și boala de Newcastle.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare</p>	

13. TIFOZA AVIARĂ

Scop: supraveghere și control

<p>Supravegherea în exploatarea comercială 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 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 potârniche;
- g) exploatații de rațe.

2. Serotip relevant: Salmonella gallinarum biovarietatea 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 muribunde, cadavre proaspete sau congelate, organe (splină, ficat cu vezică biliară, rinichi, pulmon, gonade).

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

- a) În efectivele de tineret de reproducție (găini, curcani, bibilici, prepelițe, fazani, potârniche și rațe) înainte cu 10 zile de mișcare conform fluxului tehnologic vor fi examinate bacteriologic, minimum 5 cadavre;
- b) Pe o rază de 3 km în jurul exploatațiilor avicole de selecție, reproducție rase ușoare și reproducție rase grele prin control bacteriologic pe păsări bolnave și cadavre din gospodăriile individuale;
- c) toate păsările ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite tifozei aviare trebuie să fie testate;
- d) În exploatațiile de găini de reproducție se va proceda astfel:

5. Pentru efectivele de bunici:

- a) la puii de o zi: cadavrele înregistrate pe perioada transportului, probe de meconiu, în ziua populării;
- b) pe durata vieții: în săptămânile 1-2, 4, 9-11, 13-14 pe probe de fecale;
- c) pentru producție de ouă de incubat, pe probe de fecale, lunar din fiecare hală;
- d) din incubatoare la fiecare 2 săptămâni pe cadavre, ouă cu embrioni morți în coaja, puf și meconiu.

6. Pentru ferme de părinți:

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

7. Pentru stații de 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 eşantioane,
- probă compusă meconiu –minimum 10 eşantioane.

PRECIZĂRI EXECUȚIE
<p>1. În vederea testării bacteriologice nu vor fi recoltate probe de la efective ce au fost tratate cu produse medicinale veterinare antimicrobiene în decursul ultimelor două-trei săptămâni, înainte de testare.</p> <p>2. Probele se testează numai în cadrul LSVSA nominalizate de către LNR pentru Salmoneloze animale, din cadrul IDSA și desemnate de către ANSVSA, iar tipizarea izolatelor se va face în cadrul LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA.</p> <p>3. Contravaloarea examenelor de laborator și a investigațiilor necesare supravegherii este suportată de către administratorul/deținătorul de animale.</p> <p>4. În situația depistării unui caz pozitiv, se execută recontrolul întregului efectiv de către medicul veterinar oficial. Totodată, se vor efectua controale oficiale în unitățile care au achiziționat material biologic provenit din efectivele depistate pozitiv. Numărul probelor recoltate de la un efectiv de 500 păsări sau mai mare, trebuie să fie de minimum 10 probe.</p> <p>5. Efectivele depistate pozitiv pentru Salmonella gallinarum la controlul oficial se elimină.</p> <p>6. Este interzisă livrarea ouălor de incubație din unitățile contaminate.</p> <p>7. Vaccinarea împotriva tifozei aviare a efectivelor de păsări este opțională și se efectuează numai în scop preventiv. Cheltuielile privind vaccinarea împotriva tifozei aviare sunt suportate de către administratorul/deținătorul de animale.</p> <p>Această acțiune se realizează numai la solicitarea scrisă a proprietarului/administratorului, cu aprobarea DSVSA.</p>
Confirmarea se efectuează prin izolarea și identificarea biochimică a grupului serologic. Tipizarea serologică a Salmonella spp. se efectuează în cadrul LNR Salmoneloze.
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 stațiilor de incubație industriale
PRECIZĂRI TEHNICE
<p>Cadrul legal este reprezentat de Decizia 2011/214/UE.</p> <p>1. Supravegherea se va efectua în următoarele tipuri de exploatații de păsări:</p> <p>a) exploatații de găini de reproducție din specia Gallus gallus cu mai mult de 250 de păsări și stații de incubație de tip industrial;</p> <p>b) exploatații de găini ouătoare cu mai mult de 350 de păsări;</p> <p>c) exploatații de curcani din specia Meleagris gallopavo;</p> <p>d) exploatații de prepelițe;</p> <p>e) exploatații de fazani;</p> <p>f) exploatații de potârnicchi;</p> <p>g) exploatații de rațe.</p> <p>2. Serotip relevant: Salmonella gallinarum biovarietatea pullorum</p> <p>3. Tipuri de probe ce trebuie recoltate: ouă, embrioni, deșeuri de incubație - în special puf din eclozionator, coji de ouă din eclozionator, păsări vii muribunde, cadavre proaspete sau congelate, organe (splină, ficat cu vezică biliară, rinichi, pulmon, gonade).</p> <p>4. Efectivele de păsări vor fi supravegheate sanitar veterinar, conform următorului program:</p> <p>a) În efectivele de tineret de reproducție (găini, curcani, bibilici, prepelițe, fazani, potârnicchi și rațe) înainte cu 10 zile de mișcare conform fluxului tehnologic vor fi examinate bacteriologic, minimum 5 cadavre;</p> <p>b) Pe o rază de 3 km în jurul exploatațiilor avicole de selecție, reproducție rase ușoare și reproducție rase grele prin control bacteriologic pe</p>

păsări bolnave și cadavre din gospodăriile individuale;

c) toate păsările ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite tifozei aviare trebuie să fie testate;

d) În exploatațiile de găini de reproducție se va proceda astfel:

5. Pentru efectivele de bunici:

a) la puii de o zi: cadavrele înregistrate pe perioada transportului, probe de meconiu, în ziua populării;

b) pe durata vieții: în săptămânile 1-2, 4, 9-11, 13-14 pe probe de fecale;

c) pentru producție de ouă de incubat, pe probe de fecale, lunar din fiecare hală;

d) din incubatoare la fiecare 2 săptămâni pe cadavre, ouă cu embrioni morți în coaja, puf și meconiu.

6. Pentru ferme de pâriniți:

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. In funcție de situația epidemiologică se vor recolta minimum 5 cadavre;

7. Pentru stații de incubație de tip industrial:

a) lunar și ori de câte ori se schimbă originea materialului biologic, pe probe de pui morți, ouă cu embrioni morți în coaja, puf și meconiu.

Se va recolta minimum o proba compusă din fiecare categorie precizate anterior , astfel:

- probă compusă cadavre - minimum 10 pui morți,

- proba compusă 30 ouă cu embrioni morți,

- proba compusă puf – minimum 5 eşantioane,

- proba compusă meconiu –minimum 10 eşantioane.

PRECIZĂRI EXECUȚIE

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

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

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

4. În situația depistării unui caz pozitiv, se execută recontrolul întregului efectiv de către medicul veterinar oficial. Totodată se vor efectua controale oficiale în unitățile care au achiziționat material biologic provenit din efectivele depistate pozitiv. Numărul probelor recoltate de la un efectiv de 500 păsări sau mai mare, trebuie să fie de minimum 10 probe.

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

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

7. Vaccinarea împotriva tifozei aviare a efectivelor de păsări este opțională și se efectuează numai în scop preventiv. Cheltuielile privind vaccinarea împotriva tifozei aviare sunt suportate de către administratorul/deținătorul de animale.

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

Confirmarea se efectuează prin izolarea și identificarea biochimică a grupului serologic. Tipizarea serologică a Salmonella spp. se efectuează în cadrul LNR Salmoneloză.

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

15. MICOPLASMOZA RESPIRATORIE AVIARĂ

Scop: supravegherea bolii.

I. Supravegherea activă a păsărilor din exploatațiile comerciale ce solicita aprobarea pentru comerț intracomunitar
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1. Conform prevederilor Directivei 2009/158/CE a Consiliului din 30 noiembrie 2009 privind condițiile de sănătate animală care reglementează comerțul intracomunitar și importurile din țări terțe de păsări de curte și de ouă pentru incubare, cu amendamentele ulterioare.
2. Grupa de animale țintă: păsări domestice din exploatații comerciale de reproducție
3. Examine clinice, examine serologice (RSAR sau ELISA – metode de screening), examine anatomopatologice pentru evidențierea leziunilor de aerosaculită (metodă de screening), efectuate la LSVSA și/sau la IDSA după caz.
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
II. Supraveghere pasivă a păsărilor în alte exploatații decât cele precizate la punctul I.
1. Examine clinice și specifice de laborator, atunci când este cazul, în cadrul diagnosticului diferențiat față de alte stări morbide sau patologice ce evoluează în exploatații
PRECIZĂRI EXECUȚIE
Prelevarea probelor în cazul supravegherii active se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit -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

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	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.	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, din dispoziția ANSVSA vor fi implementate inspecții clinice și testări serologice în acest scop. Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi infirmate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR pentru Febră Aftoasă și Boala Veziculoasă a Porcului. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA.	În cazul în care România se va afla în situația unui risc epidemiologic, din dispoziția ANSVSA vor fi implementate inspecții clinice și testări serologice în acest scop. Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi infirmate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR pentru Febră Aftoasă 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 împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.	Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni.
Diagnosticul de laborator și respectiv confirmarea unei suspiciuni se efectuează prin: - Izolarea și identificarea virusului (RT PCR și detecția de antigen prin ELISA); - Detecția de anticorpi prin ELISA, asociată cu simptomatologie clinică caracteristică; - Detecția de anticorpi prin ELISA sau simptomatologie clinică caracteristică asociate cu date epidemiologice relevante (pentru focare secundare).	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

17. STOMATITA VEZICULOASĂ

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de stomatită veziculoasă

Grupa de animale țintă specii de animale receptive domestice și sălbatice.

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
1. Precizări tehnice	1. Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
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, din dispoziția ANSVSA vor fi implementate inspecții clinice și testări serologice în acest scop.	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, din dispoziția ANSVSA vor fi implementate inspecții clinice și testări serologice în acest scop.

Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi infirmate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR febră aftoasă și boala veziculoasă a porcului. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA.	Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi infirmate pe calea investigațiilor epidemiologice și clinice în cadrul supravegherii pasive, se vor analiza imediat prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la LNR febră aftoasă și boala veziculoasă a porcului. Suspiciunea se va notifica imediat ANSVSA.
2. Precizări execuție	2. Precizări execuție
Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, gestionarii fondurilor de vânatoare și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni. 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.	Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți raportează cazurile de morbiditate și mortalitate la animalele din speciile receptive. Medicii veterinari oficiali gestionează conduita de investigare a oricărei suspiciuni. Prelevarea de probe în caz de suspiciune va fi realizată în conformitate cu prevederile Manualului operațional pentru febra aftoasă. Probele vor fi recoltate de către personal instruit, sub supravegherea medicului veterinar oficial cu echipamentul disponibil în cel mai apropiat Centru Local de Combatere a Bolilor sau DSVSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: - în caz de suspiciune (simptomatologie clinică și date epidemiologice relevante), probele cu rezultat negativ la febra aftoasă și boala veziculoasă a porcului sunt expediate la Laboratorul de Referință al Uniunii Europene Pirbright.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

18. PESTA BOVINĂ (RINDERPEST)

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

19. PESTA MICILOR RUMEGĂTOARE

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

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarelor mici, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
1. Precizări tehnice	1. Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
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. Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor	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. Supravegherea pasivă este esențială, mai ales asupra micilor

<p>rumegătoare domestice sau sălbatice din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.</p> <p>2. Examinarea clinică Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile. Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării. Examene anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de carantină. Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi rezolvate pe calea investigațiilor epidemiologice și 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>rumegătoare domestice sau sălbatice din speciile receptive provenite din import, incluzând controalele documentare de identitate și fizice a fiecărui lot importat.</p> <p>2. Examinarea clinică Perioada de incubație este stabilită conform recomandărilor OIE la 21 de zile. Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare/interzicere a mișcării. Examene anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de carantină. Cazurile suspecte de animale domestice sau sălbatice care, în mod întemeiat, nu pot fi rezolvate pe calea investigațiilor epidemiologice și 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 Toate cazurile în care s-a dispus în mod întemeiat, prelevarea de probe de la animale bolnave, ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite bolii și care în urma investigațiilor epidemiologice și clinice nu exclude boala. Teste serologice : - detecția de anticorpi prin ELISA competitiv - detecția de anticorpi prin Virusneutralizare</p>	<p>3. Supravegherea serologică Toate cazurile în care s-a dispus în mod întemeiat, prelevarea de probe de la animale bolnave, ce prezintă semne clinice ce pot fi atribuite bolii și care în urma investigațiilor epidemiologice și clinice nu exclude boala. Teste serologice : - detecția de anticorpi prin ELISA competitiv - detecția de anticorpi prin Virusneutralizare</p>
<p>4. Supravegherea virusologică Pentru examene virusologice de diagnostic, probele sunt expediate la LNR IDSA. Teste virusologice : - Izolarea și identificarea virusului (prin RT-PCR sau testul de seroneutralizare); - Detecția de genom viral prin RT – PCR</p>	<p>4. Supravegherea virusologică Pentru examene virusologice de diagnostic, probele sunt expediate la LNR IDSA. Teste virusologice : - Izolarea și identificarea virusului (prin RT-PCR sau testul de seroneutralizare); - Detecția de genom viral prin RT – PCR</p>
<p>2. Precizări execuție</p>	<p>2. Precizări execuție</p>
<p>Supravegherea pasivă</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>După caz, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sau oficiali. Procedura de supraveghere cuprinde fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire.</p>

<p>Examinarea clinică</p> <p>România nu importă animale vii din speciile 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 speciile receptive nou introduse prin comerțul intracomunitar sau importul din țări terțe, se respectă prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 62/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind acțiunile sanitare veterinare de supraveghere și imunoprofilactice obligatorii ale căror costuri sunt suportate de către proprietarii animalelor.</p>	<p>Examinarea clinică</p> <p>România nu importă animale vii din speciile 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 speciile receptive nou introduse prin comerțul intracomunitar sau importul din țări terțe, se respectă prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 62/2005.</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>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 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>	

20. PLEUROPNEUMONIA CONTAGIOASĂ BOVINĂ

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

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	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
<p>1. Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare</p> <p>Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA în condiții de liniște epidemiologică.</p> <p>Examene anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de așteptare.</p>	<p>1. Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare.</p> <p>Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA în condiții de liniște epidemiologică.</p> <p>Examene anatomoclinice și necropsice ale animalelor susceptibile moarte sau tăiate în perioada de așteptare.</p>
<p>2. Animalele suspicionate pentru această boală sunt investigate prin metode de la laborator: serologice (RFC sau ELISA), biologie moleculară (PCR) și/sau microbiologice.</p> <p>Animalele cu reacții serologice neconcludente sau pozitive se identifică, se examinează clinic și sunt recontrolate serologic. De la</p>	<p>2. Animalele suspicionate pentru această boală sunt investigate prin metode de la laborator: serologice (RFC sau ELISA), biologie moleculară (PCR) și/sau microbiologice.</p> <p>Animalele cu reacții serologice neconcludente sau pozitive se identifică, se examinează clinic și sunt recontrolate serologic. De la</p>

animalele la care se reconfirmă un rezultat serologic pozitiv și care prezintă simptome suspecte de pleuropneumonie se prelevează următoarele probe: urina, sange, lichid pleural (în spațiul dintre coasta a 7-a și a 8-a) recoltat prin puncție aseptică, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și sange, lichid pleural care se examinează prin examen bacteriologic, la LNR- IDSA.	animalele la care se reconfirmă un rezultat serologic pozitiv și care prezintă simptome suspecte de pleuropneumonie se prelevează următoarele probe: urina, sange, lichid pleural (în spațiul dintre coasta a 7-a și a 8-a) recoltat prin puncție aseptică, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și sange, lichid pleural care se examinează prin examen bacteriologic, la LNR- IDSA.
3. Clinică, în zonele de protecție și de supraveghere în cazul suspiciunii de boală, conform legislației în vigoare. În caz de suspiciune sau apariție a bolii, se aplică măsurile de diagnostic, supraveghere, profilaxie și combatere și prevederile legislației comunitare.	3. Clinică, în zonele de protecție și de supraveghere în cazul suspiciunii de boală, conform legislației în vigoare. În caz de suspiciune sau apariție a bolii, se aplică măsurile de diagnostic, supraveghere, profilaxie și combatere și prevederile legislației comunitare.
4. În abatoare: inspecția de abator trebuie să se realizeze prin proceduri adecvate în scopul decelării leziunilor pulmonare specifice. De la toate animalele cu leziuni suspecte de pleuropneumonie contagioasă se prelevează probe de lichid pleural și țesut pulmonar, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și /sau examen bacteriologic la Laboratorul Național de Referință din cadrul IDSA.	4. În abatoare: inspecția de abator trebuie să se realizeze prin proceduri adecvate în scopul decelării leziunilor pulmonare specifice.. De la toate animalele cu leziuni suspecte de pleuropneumonie contagioasă se prelevează probe de lichid pleural și țesut pulmonar, care se examinează prin tehnici de biologie moleculară și /sau examen bacteriologic la Laboratorul Național de Referință din cadrul IDSA.
2. Precizări execuție	2. Precizări execuție
Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică în prezența medicului veterinar oficial.	Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică în prezența medicului veterinar oficial.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic și/sau PCR.	
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.

1.PRECIZĂRI TEHNICE

Supravegherea pasivă

Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare și are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de boală și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului. Cazurile suspecte de de boală la animale receptive indigene, provenite din import sau comerț intracomunitar se investighează imediat, prin prelevarea de probe și transmiterea acestora la Laboratorul Național de Referință pentru Variola Ovină și Caprină din IDSA. In acest caz, se impun măsuri imediate de restricționare a mișcării animalelor, produselor și subproduselor provenite de la acestea. Simptomatologia bolii este descrisă în manualul de diagnostic elaborat de Laboratorul Național de Referință pentru Variola Ovină și Caprină

și transmis la ANSVSA.

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

În caz de suspiciune se efectuează examene de laborator:

a) virusologice, prin:

- identificarea genomului virusului capripox prin RT-PCR sau PCR clasic pe probe de cruste, biopsii de țesut cutanat cu leziuni, tamponate conjunctivale, nazale, orofaringiene, sânge prelevat pe EDTA, provenite de la animale vii și porțiuni de organe (limfonoduri, pulmon, ficat, etc.) și țesut cutanat cu leziuni, provenite de la animale moarte;

și/sau

- identificarea virusului capripox prin izolare pe culturi celulare, pe probe de cruste, biopsii de țesut cutanat cu leziuni, tamponate conjunctivale, nazale, orofaringiene, sânge prelevat în perioada de viremie, provenite de la animale vii și porțiuni de organe (limfonoduri, pulmon, ficat, etc.) și țesut cutanat cu leziuni, provenite de la animale moarte;

și/sau

- detecția anticorpilor anti-capripoxvirusuri prin virusneutralizare pe probe de ser;

b) morfopatologice, prin metodele HE, HEA/HEV, Pappenheim, pentru punerea în evidență a incluziunilor intracitoplasmice specifice pe biopsii de țesut cutanat cu leziuni, fixate în formol, provenite de la animale vii și porțiuni de organe (limfonoduri, pulmon, ficat, etc.) și țesut cutanat cu leziuni, fixate în formol, provenite de la animale moarte.

Supravegherea activă

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

În această situație, ANSVSA va stabili și va dispune măsurile de supraveghere, control și eradicare necesare, în conformitate cu legislația relevantă.

2. Precizări execuție

Supravegherea pasivă

Procedura de supraveghere cuprinde fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire.

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

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

În caz de suspiciune sau apariția unui focar se aplică măsurile generale de control prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 133/2006, cu modificările și completările ulterioare.

Prelevarea probelor se realizează conform reglementărilor în vigoare.

Supravegherea activă

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

Diagnosticul de confirmare a unui focar de variolă ovină și caprină se realizează numai de către LNR – IDSA, conform procedurilor descrise în manualul de diagnostic.

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 pesta africană a calului.

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	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 aplicarea unui program de vaccinare În scopul depistării rapide a eventualelor cazuri de boală și a menținerii statutului de sănătate: vizualizarea animalelor din exploatație, informații și notificări făcute de fermier.	Aplicabilă în contextul în care România este liberă de boală, fără aplicarea unui program de vaccinare În scopul depistării rapide a eventualelor cazuri de boală și a menținerii statutului de sănătate: vizualizarea animalelor din exploatație, informații și notificări făcute de fermier.
1. supraveghere serologică și virusologică în caz de suspiciune; 2. se testează 0,5% din animalele provenite din comerț intracomunitar, dar nu mai puțin de 2 probe pe lot; 3. se testează toate animalele din import țări terțe. 4. Probele pentru examene serologice de supraveghere se trimit la IDSA, iar pentru examene virusologice de diagnostic se trimit de IDSA cu aprobarea ANSVSA la LNR. 5. În cazul apariției de probe pozitive, se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 135/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind măsurile de control și combatere a pestei africane a calului, cu modificările și completările ulterioare, precum și prevederile legislației comunitare în vigoare.	1. supraveghere serologică și virusologică în caz de suspiciune; 2. se testează 0,5% din animalele provenite din comerț intracomunitar, dar nu mai puțin de 2 probe pe lot; 3. se testează toate animalele din import țări terțe. 4. Probele pentru examene serologice de supraveghere se trimit la IDSA, iar pentru examene virusologice de diagnostic se trimit de IDSA cu aprobarea ANSVSA la LNR. 5. În cazul apariției de probe pozitive, se aplică prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 135/2006, cu modificările și completările ulterioare, precum și prevederile legislației comunitare în vigoare.
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.	
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 nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
1. Precizări tehnice	1. Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Inspekția efectivele de porcine libere de infecție.	Inspekția planificată pentru efectivele de porcine libere de infecție: în unitățile desemnate a efectua carantină pentru animalele nou introduse.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
a) Examine virusologice, în caz de suspiciune de boală și, după caz, identificarea genomului viral prin PCR la LNR-IDSA.	a) Serologică (ELISA gE): la 5% din animalele de reproducție din exploatațiile autorizate de porcine, care nu vaccinează sau vaccinează cu vaccin marker - o dată pe an. Probele de sânge se prelevează de la porcinele nevaccinate sau vaccinate cu vaccin marker.
b) Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie de boală Aujeszky se vor examina concomitent și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile.	b) Examine virusologice, în caz de suspiciune de boală și, după caz, identificarea genomului viral prin PCR la LNR-IDSA.
b) Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie de boală Aujeszky se vor examina concomitent și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile.	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 garanțiile suplimentare în legătură cu boala Aujeszky în schimburile intracomunitare cu porci și criteriile de furnizare a informațiilor despre această boală, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 83/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind garanții suplimentare în legatura cu boala Aujeszky în comerțul intracomunitar cu porci și criteriile de furnizare a informațiilor despre aceasta boală și ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.	Conform prevederilor Deciziei nr. 185/2008/CE, ale Ordinului președintelui ANSVSA nr. 83/2005 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 acreditat și /sau IDSA.	a) Serologică - examenele serologice se efectuează la LSVSA acreditat și /sau IDSA.

<p>b) histopatologică:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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 dețin metode acreditate în acest scop. 	<p>b) histopatologică:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Examenele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HE/HEA/HEV sau Pappenheim. 2. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care dețin metode acreditate în acest scop.
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin ELISA - la porcine - sau examen virusologic la rumegătoare - izolarea și identificarea virusului. În cazul în care probele nu sunt recoltate în cadrul programului de autocontrol și provin de la animalele suspecte, boala se confirmă prin examen serologic ELISA.</p> <p>În situația în care probele recoltate în cadrul programului de autocontrol au rezultate pozitive, dar investigația serologică nu relevă semne clinice de boală, se reia recoltarea de probe sub control oficial, iar în cazul obținerii aceluiași rezultat pozitiv se întocmește un plan de măsuri care constă în observarea animalelor diagnosticate pozitiv pe o perioadă de 3 luni. În acest interval se restricționează mișcarea animalelor din exploatație. Dacă în aceste 3 luni nu se observă semne clinice de boală, restricțiile se ridică.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

24. PARATUBERCULOZA

24.1. PARTUBERCULOZA LA BOVINE

<p>Supravegherea în exploatațiile de bovine</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Supraveghere pasivă <ol style="list-style-type: none"> a) Monitorizarea paratuberculozei în populația de bovine. b) Anunțarea cazurilor clinice de boală. c) Prelevarea de probe serologice de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator, pentru confirmarea diagnosticului. 2. Supravegherea activă <ol style="list-style-type: none"> 2.1. Supravegherea prin examene serologice iELISA cu faza de absorbție, a tuturor bovinelor în vârstă de peste 24 luni nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe, pe perioada de așteptare sau carantină, la cererea și pe cheltuiala proprietarilor. 2.2. În cazul în care se solicită certificarea pentru această boală pentru animale ce au destinația export sau comerț intracomunitar sau certificarea exploatației ca exploatație liberă pentru această boală, la cererea și pe cheltuiala proprietarilor, se efectuează supravegherea prin examen serologic iELISA cu fază de absorbție, a tuturor bovinelor în vârstă de peste 24 luni. 3. Toate animalele pozitive la iELISA cu fază de absorbție se vor examina bacterioscopic și/sau prin PCR pe probe de fecale. 4. Animalele ale caror probe au avut rezultat negativ la examenul bacterioscopic și/sau PCR se vor retesta prin aceleasi metode de 2 ori la interval de 6 luni. 5. Boala se confirmă atunci când, la unul sau mai multe animale (cu rezultate pozitive la examenul serologic prin iELISA cu fază de absorbție, bacterioscopic și/sau PCR pe fecale), tăiate în scop de diagnostic, la examenul histopatologic (met. HEA/HEV și ZNM) și bacterioscopic, pe probe de mucoasă intestinală și limfonodurile aferente, rezultatele sunt pozitive.
--

6. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
7. Exploatația devine liberă de paratuberculoză după ce toate animalele pozitive au fost eliminate din exploatație și toate animalele rămase în vârstă de peste 24 de luni au fost testate serologic de două ori, la interval de un 6 luni cu rezultate negative.

24.2. PARATUBERCULOZA LA OVINE ȘI CAPRINE

Supravegherea în exploatațiile de ovine și caprine

1. Supraveghere pasivă
 - a) Monitorizarea paratuberculozei în populația de ovine și caprine.
 - b) Anunțarea cazurilor clinice de boală.
 - c) Prelevarea de probe serologice de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator, pentru confirmarea diagnosticului.
2. Supravegherea activă
 - 2.1. Supravegherea prin examene serologice iELISA cu faza de absorbție, a tuturor ovinelor și caprinelor, în vârstă de peste 12 luni, nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe, pe perioada de așteptare sau carantină, la cererea și pe cheltuiala proprietarilor.
 - 2.2. În cazul în care se solicită certificarea pentru această boală pentru animale ce au destinația export sau comerț intracomunitar sau certificarea exploatației ca exploatație liberă pentru această boală, la cererea și pe cheltuiala proprietarilor, se efectuează supravegherea prin examen serologic iELISA cu fază de absorbție, a tuturor ovinelor și caprinelor în vârstă de peste 12 luni.
3. Toate animalele pozitive la iELISA cu fază de absorbție se vor examina bacterioscopic și/sau prin PCR pe probe de fecale.
4. Animalele ale caror probe au avut rezultat negativ la examenul bacterioscopic și/sau PCR se vor retesta prin aceleși metode de 2 ori la interval de 6 luni.
5. Boala se confirmă atunci când, la unul sau mai multe animale (cu rezultate pozitive la examenul serologic prin iELISA cu fază de absorbție, bacterioscopic și/sau PCR pe fecale), tăiate în scop de diagnostic, la examenul histopatologic (met. HEA/HEV și ZNM) și bacterioscopic, pe probe de mucoasă intestinală și limfonodurile aferente, rezultatele sunt pozitive.
6. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
7. Exploatația devine liberă de paratuberculoză după ce toate animalele pozitive au fost eliminate din exploatație și toate animalele rămase în vârstă de peste 12 luni au fost testate serologic de două ori, la interval de un 6 luni cu rezultate negative.

25. BRUCELOZA LA BOVINE

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

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor de lapte, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
<p>A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemne de bruceloză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boală: Supraveghere activă</p> <p>1. Taurii și bivoliile în vederea autorizării pentru reproducție se vor</p>	<p>A. Testarea bovinelor în exploatațiile calificate oficial indemne de bruceloză bovină, cu atestat de indemnitate, pentru menținerea statusului de exploatație oficial indemnă de boală: Supraveghere activă</p> <p>1. Taurii și bivoliile în vederea autorizării pentru reproducție se vor testa</p>

testa obligatoriu prin RFC (tehnica EU-RL)

2. Taurii și bivoliile de reproducție se vor testa serologic în mod obligatoriu (în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare) o dată pe an, la un interval de maximum 12 luni față de testarea din anul precedent.

3. La toate bovinele în vârstă de peste 24 de luni se efectuează un test serologic (în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare) la un interval de minimum 3 luni și maximum 12 luni față de data testării efectuate în anul anterior.

4. Examenle serologice se efectuează pe aceleași probe care se prelevează pentru leucoza enzootică bovină.

5. În caz de suspiciune, prelevările de probe se efectuează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit, în prezența și sub responsabilitatea medicului veterinar oficial.

6. Bovinele care au avut un rezultat pozitiv la RBT, vor fi tesate obligatoriu prin RFC (tehnica EU-RL) la LNR Bruceloză pentru confirmarea/infirmarea rezultatului obținut la testul serologic de screening. Animalele pozitive la RFC pot fi supuse, suplimentar, unui test alergic.

7. Exploatațiilor în care animalele au rezultate pozitive la RBT și RFC li se suspendă statusul oficial indemn al exploatației și rămâne suspendat până la îndeplinirea cerințelor prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.

8. Pentru confirmarea/infirmarea suspiciunii serologice bazate pe rezultat pozitiv în RFC (tehnica EU-RL) obținut la recontroale succesive (maxim 3 recontroale la intervale de timp de 4 săptămâni), se recurge la taierea animalului și trimiterea de probe (splină, aparat genital, limfonoduri din regiunea capului, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene, retromamare și inghinale după caz) la un laborator desemnat, în vederea efectuării examenului bacteriologic pentru izolarea germenilor din genul *Brucella*. Tulpinile de *Brucella* spp izolate în cadrul LSVSA desemnate se trimit, obligatoriu, la LNR-IDSA pentru caracterizare fenotipică și genetică în vederea identificării speciei respectiv, biovariantei.

obligatoriu prin RFC (tehnica EU-RL),

2. Taurii și bivoliile de reproducție se vor testa serologic în mod obligatoriu (în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare) o dată pe an, la un interval de maximum 12 luni față de testarea din anul precedent.

3. La toate bovinele (cu excepția masculilor pentru îngrășat) în vârstă de peste 24 luni se aplică unul din următoarele regimuri de testare, în conformitate cu cerințele prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare:

a) trei teste/an ELISA efectuate pe probe de lapte 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.

4. Pentru testarea bovinelor poate fi utilizat unul din regimurile de testare de la pct. 1. Alegerea unuia din regimurile de testare se face pe baza analizei documentate cost-beneficiu efectuată între DSVSA – LSVSA și exploatațiile comerciale de bovine.

5. Prelevarea probei amestec din tancul de răcire se face numai dacă în fermă sunt cel puțin 30% din vaci în perioada de lactație și în exploatațiile cu tanc de răcire a laptelui care pot face dovada de trasabilitate la animalele care depun laptele la un mulș.***

6. Probele de lapte se trimit spre examinare la LNR sau LSVSA desemnate în baza graficului elaborat de LNR în colaborare cu DSVSA.

7. Graficul de prelevare a probelor de lapte este stabilit de către DSVSA de comun acord cu LNR-IDSA.

8. În cazul unor rezultate pozitive la testul ELISA pe probe de lapte, se recurge la testarea prin Roz Bengal pe probe de sânge individuale, prelevate de la bovinele care au depus laptele la mulșul din care s-a efectuat testarea;

9. Bovinele care au avut un rezultat pozitiv la testul Roz 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 suplimentar alergic.

10. Se suspendă statusul oficial indemn al exploatației și rămâne suspendat până la îndeplinirea cerințelor prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare.

	<p>11. Pentru confirmarea / infirmarea suspiciunilor serologice bazate pe rezultat pozitiv in RFC (tehnica EU-RL) la al doilea recontrol, se recurge la taierea animalelor si trimiterea de probe la laborator (limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene, retromamare si inghinale dupa caz), in vederea efectuării examenului bacteriologic.</p>
<p>B. Testarea vacilor, bivolițelor și junincilor care au avortat sau care prezintă manifestări clinice ce conduc la suspiciunea infecției brucelice. Supraveghere pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator avortoni, placentă, lichide fetale, precum și probe de ser sanguin prelevate la 14 - 21 zile după avort. 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.** 3. Analizele pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații. 	<p>B. Testarea vacilor, bivolițelor și junincilor care au avortat sau care prezintă manifestări clinice ce conduc la suspiciunea infecției brucelice. Supraveghere pasivă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator avortoni, placentă, lichide fetale, precum și probe de ser sanguin la 14 - 21 zile după avort. 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.** 3. Analizele pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.
<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat, în care animalele au rezultate pozitive la RBT și RFC. Supraveghere activă</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Toate bovinele cu vârsta mai mare de 12 luni se supraveghează serologic pe probe individuale de sânge. 2. Probele pozitive la unul din testele serologice se trimit spre confirmare la LNR-IDSA. 3. Animalele care au reacționat pozitiv la retestare prin RFC (tehnica EU-RL) se elimină prin abatorizare. 4. Atunci când animalul a fost tăiat și nu mai este disponibil pentru testare, suspendarea poate fi ridicată dacă două teste de seroaglutinare, efectuate la toate bovinele din efectiv în vârstă mai mare de 12 luni, în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, prezintă un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml; primul test va fi efectuat la cel puțin 30 de zile după eliminarea animalului iar al doilea cu cel puțin 60 de zile după primul test 5. Atunci când animalul a fost izolat de animalele din efectiv, el poate fi reintrodus în efectiv și statusul efectivului poate fi restabilit după: <ol style="list-style-type: none"> a) o reacție de seroaglutinare care a indicat un titru mai mic de 30 	<p>C. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status suspendat, în care animalele au rezultate pozitive la RBT și RFC.</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Toate bovinele cu vârsta mai mare de 12 luni se supraveghează serologic pe probe individuale de sânge.** 2. Probele pozitive la unul din testele serologice se trimit spre confirmare la LNR-IDSA. 3. Animalele care au reacționat pozitiv la retestare prin RFC (tehnica OIE) se elimină prin abatorizare. 4. Atunci când animalul a fost tăiat și nu mai este disponibil pentru testare, suspendarea poate fi ridicată dacă două teste de seroaglutinare, efectuate la toate bovinele din efectiv în vârstă mai mare de 12 luni, în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui nr. 61/2006, cu modificările și completările ulterioare, prezintă un titru mai mic de 30 UI de aglutinare/ml; primul test va fi efectuat la cel puțin 30 de zile după eliminarea animalului iar al doilea cu cel puțin 60 de zile mai târziu. 5. Atunci când animalul a fost izolat de animalele din efectiv, el poate fi reintrodus în efectiv și statusul efectivului poate fi restabilit după: <ol style="list-style-type: none"> 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 b) un rezultat negativ la orice altă combinație de teste aprobată în

<p>UI de aglutinare/ml și a dat un rezultat negativ la o reacție de fixare a complementului (tehnica EU-RL),</p> <p>b) un rezultat negativ la orice altă combinație de teste aprobată în acest scop, în baza procedurii naționale.</p> <p>6. De la animalele tăiate se trimit probe de uter, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene și retromamare (pentru femele), respectiv inghinale (pentru masculi), în vederea efectuării examenului bacteriologic pentru izolare și genotipare de <i>Brucella</i> spp.**</p> <p>7. Examenele bacteriologice se efectuează la LSVSA care dețin metode acreditate pentru izolarea <i>Brucella</i> spp sau la LNR-IDSa.</p> <p>8. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA vor fi trimise la LNR-IDSa, în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.</p>	<p>acest scop, în baza procedurii naționale.</p> <p>6. De la animalele tăiate se trimit probe de uter, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene și retromamare (pentru femele), respectiv inghinale (pentru masculi), în vederea efectuării examenelor anatomopatologice și bacteriologice pentru izolare și genotipare de <i>Brucella</i> spp.</p> <p>7. Examenele bacteriologice se efectuează la LSVSA care dețin metode acreditate pentru izolarea <i>Brucella</i> spp sau la LNR-IDSa.</p> <p>8. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA vor fi trimise la LNR-IDSa, în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.</p>
<p>D. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras, în care animalele au fost diagnosticate pozitiv la examenul bacteriologic pentru izolarea germenilor din genul <i>Brucella</i>.</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. În cazul în care într-o exploatație au fost diagnosticate animale pozitive aceasta își recapătă statutul oficial liber de boală, dacă: fie toate bovinele aflate în efectiv în momentul izbucnirii bolii au fost tăiate, fie efectivul a fost supus unei testări de verificare și toate animalele cu vârstă mai mare de 12 luni au prezentat rezultate negative la două teste consecutive, efectuate la interval de 60 de zile, primul fiind efectuat la nu mai puțin de 30 de zile după eliminarea animalului(lor) pozitiv(e).</p> <p>2. În cazul bovinelor care erau gestante în momentul izbucnirii, controlul final trebuie efectuat la cel puțin 21 zile după ce ultimul animal gestant în momentul izbucnirii, a fătat.</p>	<p>D. Testarea bovinelor în exploatațiile cu status retras, în care animalele au fost diagnosticate pozitiv la examenul bacteriologic pentru izolarea germenilor din genul <i>Brucella</i>.</p> <p>Supraveghere activă</p> <p>1. În cazul în care într-o exploatație au fost diagnosticate animale pozitive aceasta își recapătă statutul oficial liber de boală, dacă: fie toate bovinele aflate în efectiv în momentul izbucnirii bolii au fost tăiate, fie efectivul a fost supus unei testări de verificare și toate animalele cu vârstă mai mare de 12 luni au prezentat rezultate negative la două teste consecutive, efectuate la interval de 60 de zile, primul fiind efectuat la nu mai puțin de 30 de zile după eliminarea animalului(lor) pozitiv(e).</p> <p>2. În cazul bovinelor care erau gestante în momentul izbucnirii, controlul final trebuie efectuat la cel puțin 21 zile după ce ultimul animal gestant în momentul izbucnirii, a fătat.</p>
<p>III. Testarea animalelor domestice și sălbatice nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe.</p> <p>Supraveghere pasivă</p> <p>1. Testare serologică pe probe individuale de sânge, randomizat un procent de 1% din efectiv, dar nu mai puțin de 5 probe pe lot.**</p> <p>2. Se testează în intervalul de 30 de zile anterior sau ulterior datei la care au fost introduse în efectiv. În cazul în care testul este efectuat ulterior introducerii în efectiv, animalul (animalele) trebuie izolat(e) fizic de celelalte animale, pentru a se evita contactul direct sau indirect cu acestea până ce reacția se dovedește negativă.</p> <p>3. Probele se examinează prin RFC (tehnica EU-RL).</p> <p>4. Cazurile pozitive și neconcludente se trimit la LNR-IDSa, pentru confirmare.</p> <p>5. Pentru confirmarea sau infirmarea infecției brucelice în efectiv, animalele pozitive la recontrolul prin RFC (tehnica EU-RL) se sacrifică și se prelevează de la acestea următoarele probe pentru efectuarea examenelor anatomopatologic și bacteriologic: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari /inghinali la masculi, genitali), splină, glanda mamară, țestut și fluide uterine și sânge.</p> <p>6. Analizele se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.</p> <p>7. Boala se confirmă la LNR prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară.</p>	

IV. Testarea materialului seminal introdus prin comerț intracomunitar/import din țări terțe.
Supraveghere pasivă 1. Testare, numai în caz de suspiciune, a 1% din fiecare ejaculat, dar nu mai puțin de o paită din lotul provenit din același ejaculat, dacă acesta conține mai puțin de 100 de paiete. 2. Toate paietele infectate, componente ale ejaculatului respectiv se denatureaza, nefiind permisa utilizarea acestora in cadrul inseminarii artificiale. 3. Probele sunt prelevate de medicii veterinari oficiali. 4. Analizele bacteriologice se efectuează la IDSA sau la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.
V. Supravegherea în exploatațiile comerciale de tineret la îngrășat
Supraveghere pasivă Sunt exceptați de la testare, cu condiția ca aceștia să provină din exploatații oficial indemne de bruceloză, iar autoritatea competentă local să garanteze că masculii pentru îngrășat nu vor fi folosiți pentru reproducție și vor fi trimiși direct la locul de tăiere.
VI. Specii susceptibile din fondul cinegetic
Supraveghere pasivă 1. Supraveghere serologică a speciilor susceptibile din fondul cinegetic obținute prin vânatoare. 2. Probele se examinează prin Roz Bengal și RFC (tehnica OIE). 3. De la animalele cu leziuni se prelevează probe pentru examene de laborator (aparat genital femel/mascul, splină, ficat, limfonoduri, pulmon, conținut abcese ș.a). 4. Probele sunt recoltate de medici veterinari oficiali. 5. Analizele se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.
Diagnosticul se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetică a speciilor și biovariantelor Brucella spp.
Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare..
Proprietarii animalelor tăiate se despăgubesc conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009 privind metodologia pentru stabilirea și plata despăgubirilor ce se cuvin proprietarilor de animale tăiate, ucise sau altfel afectate în vederea lichidării rapide a focarelor de boli transmisibile ale animalelor, cu modificările ulterioare, indiferent de rezultatele examenelor de laborator.

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

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

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

26. BRUCELOZA LA OVINE ȘI CAPRINE, RESPECTIV INFECȚIA CU BRUCELLA MELITENSIS

Scop: menținerea statutului de țară oficial liberă de Brucella melitensis

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ovinelor și caprinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări TEHNICE	Precizări tehnice

Supravegherea pasivă	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 statusului de sănătate a animalului.	Pe întreg teritoriul țării. Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit brucelozei și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului.
Examinarea clinică	Examinarea clinică
Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte la controalele oficiale efectuate în timpul transportului, la destinație, în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare a mișcării, se vor izola și se vor investiga serologic, și după caz bacteriologic în sensul brucelozei.	Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte la controalele oficiale efectuate în timpul transportului, la destinație, în cazul importului sau comerțului intracomunitar, în perioada de carantină sau de așteptare a mișcării, se vor izola și se vor investiga serologic, și după caz bacteriologic în sensul brucelozei.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
A. Ovinele și caprinele în vârstă de peste 6 luni se supraveghează serologic, odată pe an, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA 290/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind condițiile de sănătate a animalelor ce reglementează comerțul intracomunitar cu ovine și caprine, cu modificările și completările ulterioare. Supraveghere serologică prin RSAR Roz Bengal, astfel: a) toți masculii pentru reproducție înainte de campania de montă; b) toate animalele introduse în exploatare; c) 5% din efectivele de ovine existente în exploatarea nonprofesională din fiecare localitate; d) 5% din efectivele de caprine existente în exploatarea nonprofesională din fiecare localitate; e) toate animalele provenite din comerțul intracomunitar/import introduse nou în exploatare.	A. Ovinele și caprinele în vârstă de peste 6 luni se supraveghează serologic, odată pe an, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare. Supraveghere serologică prin RSAR Roz Bengal, astfel: a) toți masculii pentru reproducție înainte de campania de montă b) toate animalele introduse în exploatare c) 5% din efectivele de ovine existente în exploatarea comercială; d) 5% din efectivele de caprine existente în exploatarea comercială; e) toate animalele provenite din comerțul intracomunitar/import introduse nou în exploatare.
Se utilizează testul de aglutinare rapidă pe lamă cu antigen colorat cu Roz Bengal. Cazurile pozitive și neconcludente se examinează și prin RFC (tehnica EU-RL), ulterior probele pozitive se trimit la LNR-IDSa, pentru confirmare. Boala se confirmă la LNR-IDSa, prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară. În cazul în care mai mult de 5% din probele testate, pe localitate, sunt serologic pozitive la testul Roz Bengal, se aplică prevederile anexei nr. 3 la Norma sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor ce reglementează comerțul intracomunitar cu ovine și caprine, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare. Tot efectivul se supune examinării serologice prin RFC (tehnica EU-RL),	Se utilizează testul de aglutinare rapidă pe lamă cu antigen colorat cu Roz Bengal. Cazurile pozitive și neconcludente se examinează și prin RFC (tehnica EU-RL), ulterior probele pozitive se trimit la LNR-IDSa, pentru confirmare. Boala se confirmă la LNR-IDSa, prin examene serologice, bacteriologice și de biologie moleculară. În cazul în care mai mult de 5% din probele testate, pe exploatare înregistrată/autorizată sanitar-veterinar, sunt serologic pozitive la testul Roz Bengal, se aplică prevederile anexei nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.

<p>Când unul sau mai multe ovine sunt suspecte de a fi infectate cu <i>B.melitensis</i>, statusul exploatației se suspendă provizoriu, iar animalele suspecte se izolează sau se distrug imediat, dar nu înainte de prelevarea de probe pentru confirmarea sau infirmarea infecției brucelice în efectiv: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari /inghinali la masculi, genitali), splina, glanda mamara, aparat genital și sânge. Probele se trimit la laborator pentru examen anatomopatologic și bacteriologic.</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 <i>B.melitensis</i>, statusul exploatației se suspendă provizoriu, iar animalele suspecte se izolează sau se distrug imediat, dar nu înainte de prelevarea de probe pentru confirmarea sau infirmarea infecției brucelice în efectiv: 3 perechi de limfonoduri (retro-faringieni, retro-mamari /inghinali la masculi, genitali), splina, glanda mamara, aparat genital și sânge. Probele se trimit la laborator pentru examen anatomopatologic și bacteriologic.</p>
<p>B. Se încadrează în programul de supraveghere și se examinează serologic/bacteriologic după caz:</p> <p>a) Probe de la toate animalele care au avortat se trimit la laborator: avortoni, placentă, lichide fetale, precum și ser sanguin prelevat la 14-21 zile după avort.</p> <p>b) Probe de la animalele cu manifestări clinice care conduc la suspiciunea infecției: secreții cervicovaginale, lichide articulare sau din higrome, învelitori placentare, lapte, material seminal;</p> <p>c) Probele provenite de la carcase cu leziuni suspecte de bruceloză: splină, sistem nervos central, limfonoduri genitale și mamare, aparat genital, glandă mamară;</p> <p>d) Probe de la rumegătoarele sălbatice crescute în captivitate și semicaptivitate, din rezervațiile naturale, parcuri, grădini zoologice</p>	<p>B. Se încadrează în programul de supraveghere și se examinează serologic/ bacteriologic după caz:</p> <p>a) Probe de la toate animalele care au avortat se trimit la laborator: avortoni, placentă, lichide fetale, precum și ser sanguin prelevat la 14-21 zile după avort.</p> <p>b) Probe de la animalele cu manifestări clinice care conduc la suspiciunea infecției: secreții cervicovaginale, lichide articulare sau din higrome, învelitori placentare, lapte, material seminal;</p> <p>c) Probele provenite de la carcase cu leziuni suspecte de bruceloză: splină, sistem nervos central, limfonoduri genitale și mamare, aparat genital, glandă mamară;</p> <p>d) Probe de la rumegătoarele sălbatice crescute în captivitate și semicaptivitate, din rezervațiile naturale, parcuri, grădini zoologice</p>
<p>Probele de sânge se examinează prin Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL)</p>	<p>Probele de sânge se examinează prin Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL)</p>
<p>Precizări execuție</p>	
<p>Supravegherea pasivă</p>	
<p>Procedura de supraveghere cuprinde crescătorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire</p>	
<p>Examinarea clinică</p>	
<p>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 desemnate 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 (<i>B. melitensis</i>) și a Deciziei 2003/467/CE, prin care România a fost recunoscută oficial ca țară oficial indemnă de bruceloză (<i>Brucella melitensis</i>).</p>	
<p>Supravegherea activă</p>	

<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit.</p> <p>2. Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.</p> <p>3. De la animalele seropozitive tăiate probele (aparatură genitală, splină, limfonoduri perechi genitale, retrofaringiene, retromamare și inghinale după caz) sunt recoltate de medici veterinari de liberă practică sub coordonarea și controlul medicului veterinar oficial.</p> <p>4. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sub coordonarea LNR-IDSVA.</p> <p>5. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA teritoriale vor fi trimise la LNR-IDSVA în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.</p>
<p>Diagnosticul se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetică a speciilor și biovariantelor <i>Brucella</i> spp.</p>
<p>Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare..</p>

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

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.

<p>Supravegherea în exploatarea de ovine cu destinația de creștere și reproducție</p>
<p>1. Supraveghere pasivă</p> <p>a. Monitorizarea epididimitei infectioase în populația de ovine.</p> <p>b. Anunțarea cazurilor clinice de boală.</p> <p>c. Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea diagnosticului.</p> <p>2. Supraveghere activă</p> <p>A. Berbecii pentru reproducție cu destinația export sau comerț intracomunitar, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții:</p> <p>a) să provină dintr-o exploatare în care nu a fost diagnosticat nici un caz de epididimită contagioasă (<i>Brucella ovis</i>) în cursul ultimelor 12 luni;</p> <p>b) să fi fost ținuți în permanență în această exploatare timp de 60 de zile înainte de expediere;</p> <p>c) în intervalul de 30 de zile înainte de expediere să fi fost supuși cu rezultate negative unei reacții de fixare a complementului (tehnica OIE), efectuate în conformitate cu anexa nr. 4 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>B. Toți masculii pentru reproducție înainte și după campania de montă, la solicitarea proprietarului, se examinează serologic prin unul din următoarele teste: RFC (tehnica EU-RL) sau iELISA.</p> <p>C. Masculii cu rezultate pozitive la testul serologic RFC se castrază.</p> <p>D. De la animalele tăiate sau castrate, cu forme clinice de epididimită sau cu rezultate pozitive la examenul serologic, se trimit probe de testicule în vederea efectuării examenelor bacteriologice pentru izolarea și genotiparea <i>Brucella ovis</i>.</p> <p>E. Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate pentru aceste investigații.</p> <p>F. Examenul de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate, sub coordonarea LNR-IDSVA.</p> <p>G. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA vor fi trimise la LNR-IDSVA, în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.</p>

Diagnosticul se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetică a <i>Brucella ovis</i> .
Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

28. BRUCELOZA 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. 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.	Pe tot teritoriul țării. Are ca scop identificarea, notificarea și raportarea precoce a oricărui simptom ce poate fi atribuit unui caz de bruceloză și menținerea sau schimbarea statusului de sănătate a animalului.
Examinarea clinică	Examinarea clinică
Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau 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 aflate în localități învecinate cu zona silvatică.	Cazurile suspecte se investighează imediat. Cazurile suspecte, la controalele oficiale efectuate în timpul transportului sau la destinație în cazul importului sau 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 aflate în localități învecinate cu zona silvatică.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Supravegherea serologică: A. 1. 10 % din scroafe, o dată pe an; 2. toți masculii necastrați, trimestrial; 3. scroafele și vierii care prezintă semne clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică, inclusiv toate scroafele care au avortat, după 14 - 21 zile de la avort; 4. toate scroafele și scrofițele montate cu vieri diagnosticați cu bruceloză Supravegherea serologică prin RSAR Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL)/iELISA.	Supravegherea serologică: În exploatațiile comerciale înregistrate/ autorizate: A. 1. vierii de reproducție - la intrarea în exploatație și apoi trimestrial; 2. 10 % din scroafele și scrofițele pentru reproducție, o dată pe an; 3. scroafele și vierii care prezintă semne clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică inclusiv toate scroafele care au avortat, după 14-21 zile de la avort;

<p>1. Cazurile pozitive și neconcludente în RFC (tehnica EU-RL)/iELISA, se trimit la LNR-IDSa, pentru confirmare.</p> <p>2. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator: avortoni, placentă, lichide fetale, precum și ser sanguin după 14 - 21 zile de la avort, pentru precizarea diagnosticului. Se vor trimite la laborator și probe de sange de la 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, splina 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 (izolarea și identificarea <i>B. suis</i>).</p> <p>5. În exploatațiile în care se confirmă infecția brucelică se aplică sistarea reproducției și asanarea.</p>	<p>4. toate scroafele și scrofițele montate cu vierii diagnosticați cu bruceloză.</p> <p>Supravegherea serologică prin RSAR Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL)/iELISA.</p> <p>1. Cazurile pozitive și neconcludente în RFC (tehnica EU-RL)/iELISA, se trimit la LNR-IDSa, pentru confirmare.</p> <p>2. De la toate animalele care au avortat se trimit la laborator: avortoni, placentă, lichide fetale, precum și ser sanguin după 14 - 21 zile de la avort, pentru precizarea diagnosticului. Se vor trimite la laborator și probe de sange de la 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, splina și eventual material seminal in vederea efectuării investigațiilor bacteriologice de confirmare/infirmare a bolii.</p> <p>4. Boala se confirmă la LNR-IDSa, prin examene serologice, bacteriologice (izolarea și identificarea <i>B. suis</i>).</p> <p>5. În exploatațiile în care se confirmă infecția brucelică se aplică sistarea reproducției și asanarea.</p>
<p>B. Animalele nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe. Testarea se face serologic prin Roz Bengal și RFC (tehnica EU-RL)/iELISA, 10 % din scroafe si toti vierii.</p>	
<p>C. În abator:</p> <p>1. animalele vii: se examinează ante-mortem și post-mortem;</p> <p>2. carnea și organele se examinează în unități de tăiere autorizate sanitar – veterinar;</p> <p>3. carnea și subprodusele comestibile la care nu s-au constatat leziuni se dau în consum fără restricții;</p> <p>4. organele cu leziuni se confiscă.</p>	
<p>D. Supraveghere bacteriologică și serologică obligatorie a speciilor susceptibile, 10% din mistreți și iepuri cu leziuni din fondul cinegetic sau obținuți prin vânatoare.</p> <p>Serologic prin Roz Bengal (SAT) și RFC (tehnica EU-RL)/iELISA</p> <p>Pentru examene de laborator de la mistreți si iepuri se prelevează următoarele probe: aparat genital femel/mascul, splină, ficat, limfonoduri, pulmon, conținut abcese, sange, ș.a.</p>	
<p>E. Material seminal introdus prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe. Testare și trasabilitate pe probe individuale, randomizat un procent de 1%. Materialul seminal infectat se denatureaza, nefiind permisa utilizarea acestuia in cadrul inseminarii artificiale</p>	
<p>PRECIZĂRI EXECUȚIE</p>	
<p>Supravegherea pasivă</p>	
<p>Procedura de supraveghere cuprinde crescătorii implicați zilnic în relația cu animalele, vânătorii, administratorii fondurilor de vânatoare,</p>	

medicii veterinari de liberă practică împuterniciți ce trebuie, conform legii să raporteze orice caz de îmbolnăvire.
Examinarea clinică
Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele desemnate care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.
Supravegherea activă
1. Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.
2. Analizele serologice/bacteriologice pentru cazurile suspecte se efectuează numai la laboratoarele care dețin metode acreditate pentru aceste investigații.
3. Examenele de laborator pentru precizarea diagnosticului se realizează la LSVSA desemnate sub coordonarea LNR-IDSA.
4. Tulpinile de <i>Brucella</i> spp izolate în LSVSA teritoriale vor fi trimise la LNR-IDSA, în vederea tipizării fenotipice sau și genetice.
În abator prelevarile de probe se fac de către medicul veterinar oficial.
De la speciile susceptibile prelevarile de probe se fac de către medicul veterinar oficial.
Probele de material seminal se prelevează de către medicul veterinar oficial.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetică a speciei și biovariantelor <i>Brucella suis</i> .
Notificarea bolii se face în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare..

29. CAMPILOBACTERIOZA BOVINĂ

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

I. Supravegherea în 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 Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Pe tot teritoriul țării, la toate bovinele domestice din ferme sau crescute în libertate. Monitorizarea datelor referitoare la incidența cazurilor de boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
1. Prin examene de laborator pe probe de secreții prepuțiale de la tauri și bivoli pentru montă naturală din taberele de vară, de 2 ori la interval de 7 zile: a) înaintea sezonului de pășunat, într-o perioadă nu mai mare de 14 zile; b) imediat după întoarcerea la stabulație; c) mamelor de tauri prin examinare de mucus vaginal. 2. Înainte de prelevarea probelor taurii și bivoli se țin în repaos sexual	1. Prin examene de laborator pe probe de secreții prepuțiale de la tauri și bivoli pentru montă naturală din taberele de vară, de 2 ori la interval de 7 zile: a) înaintea sezonului de pășunat, într-o perioadă nu mai mare de 14 zile; b) imediat după întoarcerea la stabulație; c) mamelor de tauri prin examinare de mucus vaginal. 2. Înainte de prelevarea probelor taurii și bivoli se țin în repaos

7 zile. 3. De la femelele care au avortat se trimit la laborator avortoni și învelitori placentare.	sexual 7 zile. 3. De la femelele care au avortat se trimit la laborator avortoni 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 împuternicit și/sau medicul veterinar oficial. Examenle de laborator la LSVSA, sub coordonarea LNR- IDSA. Tulpinile de Campylobacter spp. izolate vor fi trimise la LNR-IDSA pentru caracterizare fenotipică și genetică	Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial. Examenle de laborator la LSVSA, sub coordonarea LNR- IDSA. Tulpinile de Campylobacter spp. izolate vor fi trimise la LNR-IDSA pentru caracterizare fenotipică și genetică
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen cultural și de identificare fenotipica și genetica a speciilor și subspeciilor Campylobacter spp.	identificare fenotipica și genetica a speciilor și subspeciilor

30. CAMPILOBACTERIOZA 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 împuternicit și/sau medicul veterinar oficial.	Prelevarea probelor se realizează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial.

Examenele de laborator la LSVSA, sub coordonarea LNR-IDSa. Tulpinile de Campylobacter spp. izolate vor fi trimise la LNR-IDSa pentru caracterizare fenotipică și genetică.	Examenele de laborator la LSVSA, sub coordonarea LNR-IDSa. Tulpinile de Campylobacter spp. izolate vor fi trimise la LNR-IDSa pentru caracterizare fenotipică și genetică.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen cultural+identificare fenotipica si genetica a speciilor și subspeciilor Campylobacter spp	

31. RINOTRAHEITA INFECȚIOASĂ BOVINĂ – IBR

Scop: controlul bolii.

Supravegherea în exploatațiile comerciale	
Supravegherea activă: I. Supravegherea serologică prin ELISA pentru: a) Taurii și bivoliile folosiți pentru reproducție pe teritoriul României, de două ori pe an, în semestrele I și II. b) Tăurașii care se achiziționează pentru reproducție, după împlinirea vârstei 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 prelevează 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 sanitar-veterinar: Supraveghere activă 1. Se aplică program voluntar de vaccinare, utilizând vaccinuri cu marker. 2. Se notifică în prealabil DSVSA cu privire la intenția de aplicare a unui program de vaccinare; notificarea va fi însoțită de specificații privind tipul de vaccin utilizat și schema de vaccinare. 3. DSVSA transmite la ANSVSA lista exploatațiilor comerciale care au solicitat vaccinarea cu vaccin marker. Diagnosticul etiologic se stabilește prin examene de laborator :serologie (ELISA) și virusologice (izolare de virus).	

32. TRICHOMONOZA BOVINĂ

Scop: supraveghere în vederea nediseminării agenților abortigeni

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor, , inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Supraveghere clinică a efectivelor de bovine de reproducție în special la montă și la fătare, pentru efectivele indigene și a celor aflate în perioada de carantină.	Supraveghere clinică a efectivelor de bovine de reproducție în special la montă și la fătare, pentru efectivele indigene și a celor aflate în perioada de carantină.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea parazitului prin tehnica preparatului direct și/sau prin tehnica cultivării pe mediu.	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

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

33. ARTRITA/ENCEFALITA CAPRINĂ

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile de caprine destinate creșterii și reproducerii
Supraveghere pasivă 1. a) Monitorizarea artritei-encefalitei caprine în populația de caprine. b) Anunțarea cazurilor clinice de boală. c) Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea diagnosticului. 2. Caprinele pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții: a) acestea trebuie să fi provenit dintr-o exploatație liberă de boală și au fost în contact numai cu animale dintr-o astfel de exploatație; b) artrita/encefalita caprină nu a fost diagnosticată clinic în ultimii 3 ani; c) totuși, aceasta perioadă trebuie să fie redusă la 12 luni, dacă animalele infectate cu artrita/encefalita caprină au fost tăiate și animalele care au rămas în exploatație au reacționat negativ la două teste recunoscute conform procedurii comunitare; d) nu a fost adus în atenția medicului veterinar oficial, responsabil cu eliberarea certificatului de sănătate, nici un fapt care sugerează că cerințele de la lit. b) nu au fost îndeplinite; e) proprietarii declară că nu au avut cunoștință de un astfel de fapt și care, în plus, au declarat în scris că animalul sau animalele destinate comerțului intracomunitar respectă cerințele prevăzute la lit. b).
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 împuterniciți în prezenta medicului veterinar oficial.

34. MAEDI –VISNA

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 290/2006, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile de ovine destinate creșterii și reproducției
Supraveghere pasivă 1. a) Monitorizarea bolii în populația de ovine. b) Anunțarea cazurilor clinice de boală. c) Prelevarea de probe de la animalele cu semne clinice în vederea efectuării examenelor de laborator pentru confirmarea diagnosticului. 2. Ovinele pentru export sau comerț intracomunitar cu destinația creștere și reproducție, în vederea asigurării cerințelor de certificare trebuie să îndeplinească, următoarele condiții: a) trebuie să fi provenit dintr-o exploatație liberă de boală și au fost în contact numai cu animale dintr-o astfel de exploatație; b) Maedi - Visna nu a fost diagnosticată clinic în ultimii 3 ani; c) totuși, aceasta perioadă trebuie să fie redusă la 12 luni, dacă animalele infectate cu Maedi - Visna au fost tăiate și animalele care au rămas în exploatație au reacționat negativ la două teste recunoscute conform procedurii comunitare; d) nu a fost adus în atenția medicului veterinar oficial, responsabil cu eliberarea certificatului de sănătate, nici un fapt care sugerează că cerințele de la lit. b) nu au fost îndeplinite; e) 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 Maedi Visna se confirmă prin ELISA sau ID.
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

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

35. ECHINOCOZA

Scop: Supraveghere și control

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la monitorizarea	Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.

zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare.	
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Supravegherea gazdelor intermediare prin examene de laborator: - probe: fragmente de organe cu formațiuni chistice prelevate de la gazdele intermediare pentru evidențierea formelor larvare de <i>Echinococcus</i> spp. prin examen macroscopic și microscopic. Se prelevează fragmente de organe cu modificări chistice de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar de la nivelul abatoarelor și se transmit la LSVSA pentru efectuarea examenelor de laborator (examen parazitologic și morfopatologic); probele pozitive pentru genul <i>Echinococcus</i> se transmit la IDSA pentru confirmare și pentru identificare specie prin tehnici de biologie moleculară În baza rezultatelor analizelor de laborator care atestă infectarea animalelor cu <i>Echinococcus</i> spp, medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmescă ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infestare. Tratamentul câinilor pozitivi se va face de câte ori este nevoie cu respectarea procedurii de tratament ce implică în mod obligatoriu, restricționarea deplasării în exterior a câinilor tratați în primele 2 zile de la tratament. Materiile fecale eliminate în aceste 2 zile de la câinii pozitivi vor fi strânse și inactivate.	Supravegherea gazdelor intermediare prin examene de laborator: - probe: fragmente de organe cu formațiuni chistice prelevate de la gazdele intermediare pentru evidențierea formelor larvare de <i>Echinococcus</i> spp. prin examen macroscopic și microscopic. Se prelevează fragmente de organe cu modificări chistice de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar de la nivelul abatoarelor și se transmit la LSVSA pentru efectuarea examenelor de laborator examen parazitologic și morfopatologic (HE/HEA/HEV și PAS/ AA PAS); probele pozitive pentru genul <i>Echinococcus</i> se transmit la IDSA pentru confirmare și pentru identificare specie prin tehnici de biologie moleculară În baza rezultatelor analizelor de laborator care atestă infectarea animalelor cu <i>Echinococcus</i> spp, medicii veterinari din cadrul DSVSA au obligația să întocmescă ancheta epidemiologică în scopul stabilirii sursei de infestare. Tratamentul câinilor pozitivi se va face de câte ori este nevoie cu respectarea procedurii de tratament ce implică în mod obligatoriu, restricționarea deplasării în exterior a câinilor tratați în primele 2 zile de la tratament. Materiile fecale eliminate în aceste 2 zile de la câinii pozitivi vor fi strânse și inactivate.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial.	Medicul veterinar de liberă practică și medicul veterinar oficial.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
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 armăsarilor din herghelii și depozite, o dată pe an. Examenle serologice prin RFC (tehnica OIE), în caz de suspiciune.	Supravegherea serologică RFC (tehnica OIE) a armăsarilor din herghelii și depozite, o dată pe an. Examenle serologice prin RFC (tehnica OIE), în caz de suspiciune.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Medic veterinar de liberă practică împuternicit în: herghelii și depozite de armăsari. Medic veterinar de liberă practică împuternicit sub supravegherea medicului veterinar oficial, în caz de suspiciune.	Medic veterinar de liberă practică împuternicit în: herghelii și depozite de armăsari. Medic veterinar de liberă practică împuternicit sub supravegherea medicului veterinar oficial, în caz de suspiciune.
Diagnosticul de laborator se realizează prin evidențierea protozoarelor flagelate, prin examen direct și/sau cultural și detecția anticorpilor anti-Trypanosoma equiperdum prin microtehnica de fixare a complementului.	
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
<p>A. Testarea ecvideelor în exploatațiile indemne din localitățile libere de AIE.</p> <p>1. Supravegherea serologică a tuturor ecvideelor în vârstă de peste 6 luni din exploatațiile nonprofesionale, se realizează o dată pe an în perioada februarie-aprilie. Excepție fac ecvideele de sport care se testează de două ori pe an, respectiv în perioada februarie-aprilie și la un interval de 6 luni.</p> <p>2. Testarea serologică se realizează prin testul Coggins: - testul Coggins se efectuează la LSVSA; probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit; - ecvideele prevăzute în Decizia 346/2010/UE a Comisiei din 18 iunie 2010 referitoare la măsurile de protecție cu privire la anemia infecțioasă ecvină în România, se testează la LNR-IDSA; probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>3. La ecvideele care sunt identificate și prin dangalizare, în nota de însoțire a probelor către laboratoarele de diagnostic, pe lângă numărul de microcip se menționează și dangaua.</p>	<p>A. Testarea ecvideelor în exploatațiile indemne din localitățile libere de AIE.</p> <p>1. Supravegherea serologică a ecvideelor în vârstă de peste 6 luni, astfel: a) armăsarii folosiți temporar în stațiunile de montă, la autorizare și apoi de 3 ori pe an, după cum urmează: (i) cu 15 zile înainte de plecarea din efectivul de origine; (ii) cu 15 zile înainte de retragerea din stațiunile de montă; (iii) după 15 zile de la reîntoarcerea lor în efectivul de origine; b) armăsarii din stațiunile de montă, la autorizare și de 2 ori pe an, la un interval de 6 luni c) ecvideele din herghelii, depozite de armăsari, hipodromuri, manej, asociații hipice/cluburi sportive, ecvideele de curse, sport, agrement și din alte unități specializate, de două ori pe an, respectiv în perioada februarie-aprilie și la un interval de 6 luni;</p> <p>2. Testarea serologică se realizează prin testul Coggins; testul Coggins se efectuează la LSVSA, cu excepția ecvideelor prevăzute în Decizia 346/2010/UE, care se testează la LNR din cadrul IDSA;</p>

<p>4. Pentru verificarea numărului de identificare al ecvideului, premergătoare prelevării probei, se va proceda la scanarea cu cititorul de microcip pe toată suprafața corpului pentru a se putea identifica toate microcipurile. În tabelele de prelevare se înscriu toate numerele de microcip identificate la același animal.</p> <p>5. Rezultatul testelor de laborator efectuate pentru diagnosticarea AIE se completează la secțiunea VII a pașaportului de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial după caz.</p> <p>6. Proprietarul animalului/animalelor diagnosticat/diagnosticate cu AIE este obligat să îl izoleze/să le izoleze de alte ecvidee sănătoase până în momentul uciderii sau tăierii.</p> <p>7. Animalele cu rezultat pozitiv la testul Coggins se sacrifică în maximum 30 zile de la eliberarea buletinului de analiză. Animalele cu semne clinice de boală seucid.</p> <p>8. Ecvinele care au reacționat pozitiv la testul Coggins nu se mai retestează. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor, directorul executiv al DSVSA dispune o expertiză; dacă din expertiză reiese că au existat neconformități la recoltarea, ambalarea, transportul probei/probelor, directorul executiv aprobă o altă prelevare.</p> <p>9. Cu aprobarea directorului executiv al DSVSA, se prelevează o nouă probă care se trimite la LNR-IDSa pentru diagnostic și o contraprobă, dacă proprietarul solicită acest lucru. Proba sau contrapoba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.</p>	<p>probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit, iar pentru ecvideele prevăzute în Decizia 346/2010/UE, de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>3. La ecvideele care sunt identificate și prin dangalizare, în nota de însoțire a probelor către laboratoarele de diagnostic, pe lângă numărul de microcip se menționează și dangaua.</p> <p>4. Pentru verificarea numărului de identificare al ecvideului, premergătoare prelevării probei, se va proceda la scanarea cu cititorul de microcip pe toată suprafața corpului pentru a se putea identifica toate microcipurile. În tabelele de prelevare se înscriu toate numerele de microcip identificate la același animal.</p> <p>5. Rezultatul testelor de laborator efectuate pentru diagnosticarea AIE se completează la secțiunea VII a pașaportului de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial după caz.</p> <p>6. Proprietarul animalului/animalelor diagnosticat /diagnosticate cu AIE este obligat să îl izoleze/să le izoleze de alte ecvidee sănătoase până în momentul uciderii sau tăierii.</p> <p>7. Animalele cu rezultat pozitiv la testul Coggins se sacrifică în maximum 30 zile de la eliberarea buletinului de analiză. Animalele cu semne clinice de boală seucid.</p> <p>8. Ecvinele care au reacționat pozitiv la testul Coggins nu se mai retestează. Dacă există dubii privind corectitudinea prelevării probei/probelor, directorul executiv al DSVSA dispune o expertiză; dacă din expertiză reiese că au existat neconformități la recoltarea, ambalarea, transportul probei/probelor, directorul executiv aprobă o altă prelevare.</p> <p>9. Cu aprobarea directorului executiv al DSVSA, se prelevează o nouă probă care se trimite la LNR-IDSa pentru diagnostic și o contraprobă, dacă proprietarul solicită acest lucru. Proba sau contrapoba se prelevează de medicul veterinar oficial și se sigilează.</p>
<p>B. Testarea ecvideelor în exploatațile contaminate Dacă în exploatație sunt mai multe ecvidee și cel puțin unul a avut rezultat pozitiv la testul Coggins de confirmare, acesta/acestea se elimină, iar restul animalelor se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la obținerea a două rezultate negative consecutiv, pentru toate ecvideele din exploatație; primul test se</p>	<p>B. Testarea ecvideelor în exploatațile contaminate Dacă în exploatație sunt mai multe ecvidee și cel puțin unul a fost diagnosticat cu AIE, animalele pozitive se elimină, iar restul animalelor se supun testării prin testul Coggins la un interval de 90 zile, până la obținerea a două rezultate negative consecutiv, pentru toate ecvideele din exploatație; primul test se efectuează la un</p>

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

<p>se sigilează în vederea trimiterii la laborator. Testele Coggins se efectuează la LNR din cadrul IDSA.</p>	<p>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 reîntoarse în țară Toate ecvideele introduse prin comerțul intracomunitar sau import din țări terțe se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la achiziție. Probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial. Ecvideele de sport sau agrement se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la reîntoarcerea în țară, în cazul în care deplasarea a fost pentru o perioadă mai mare de 90 zile.</p>	<p>F. Testarea ecvideelor introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe precum și a celor reîntoarse în țară Toate ecvideele introduse prin comerțul intracomunitar sau import din țări terțe se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la achiziție. Probele se prelevează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit în prezența medicului veterinar oficial. Ecvideele de sport sau agrement se supun examenului serologic prin testul Coggins, în primele 15 zile de la reîntoarcerea în țară, în cazul în care deplasarea a fost pentru o perioadă mai mare de 90 zile.</p>
<p>G. Atunci când consideră necesar, ANSVSA va elabora și va transmite, în vederea implementării, instrucțiuni tehnice suplimentare privind supravegherea, controlul și eradicarea AIE.</p>	<p>G. Atunci când consideră necesar, ANSVSA va elabora și va transmite, în vederea implementării, instrucțiuni tehnice suplimentare privind supravegherea, controlul și eradicarea AIE.</p>
<p>H. Derogare privind testarea ecvideelor crescute în libertate în zona Deltei Dunării, destinate abatorizării Ecvideele crescute în libertate în zona Deltei Dunării, care sunt scoase din această zonă în vederea abatorizării, pot fi transportate direct la abator fără a fi supuse testării pentru depistarea AIE, cu respectarea următoarelor condiții:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. toate ecvideele care constituie transportul sunt considerate ca fiind infectate cu virusul AIE; 2. ecvideele care fac obiectul acestei derogări nu sunt incluse în programul național de eradicare a AIE și nu fac obiectul despăgubirilor conform Hotărârii Guvernului nr. 1214/2009, cu modificările ulterioare; 3. toate ecvideele care constituie transportul se identifică prin microcipare și se înscriu în baza de date SIIE; 4. transportul ecvideelor se efectuează direct către abatorul de destinație fără a trece printr-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 intenționat; 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 recepționat; 9. abatorul de destinație instituie măsurile necesare aplicate în cazul tăierii 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 recepționat. <p>Transportul de ecvidee este însoțit de următoarele documente:</p> <p>a) certificat sanitar - veterinar de sănătate, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 37/2010, cu modificările ulterioare; la rubrica "Data și rezultatul ultimului test pentru anemie infecțioasă ecvină" a acestui certificat se înscrie următoarea mențiune: "ecvidee expediate în conformitate cu prevederile anexei nr. 1 la Ordinul președintelui ANSVSA nr./ pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Programului acțiunilor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, a celor transmisibile de la animale la om, protecția animalelor și protecția mediului, de identificare și înregistrare a bovinelor, suinelor, ovinelor și caprinelor și ecvideelor, precum și a Normelor metodologice de aplicare a Programului de supraveghere și control în domeniul</p>	

siguranței alimentelor”;
b) pașaport;
c) document referitor la informații privind lanțul alimentar.
I. Laboratoarele de diagnostic își vor planifica recepția și introducerea în lucru a probelor prin testul Coggins, astfel încât să asigure o citire preliminară la 24 ore pentru validarea reacției serului martor pozitiv, iar citirea finală și interpretarea rezultatelor să fie efectuată la 48 ore, în conformitate cu prevederile Manualului OIE, ultima ediție.

38. MORVA

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a cabalinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Supraveghere obligatorie prin: - examen clinic; - testarea alergică sau serologică (prin RFC - tehnica OIE sau EU-RL) și post mortem prin examen bacteriologic și morfopatologic (HE/HEA/HEV și Brown &Brenn) al tuturor animalelor suspect 2. Supraveghere obligatorie prin examen clinic, testarea alergică sau serologică a tuturor animalelor care urmează a fi sacrificate. 3. Examenle bacteriologice se efectuează pe probe de organe, țesuturi.	1. Supraveghere obligatorie prin: - examen clinic. - testarea alergică sau serologică (prin RFC - tehnica OIE sau EU-RL), și post mortem prin examen bacteriologic și morfopatologic (HE/HEA/HEV și Brown &Brenn) al tuturor animalelor suspecte . 2. Supraveghere obligatorie prin examen clinic, testarea alergică sau serologică a tuturor animalelor care urmează a fi sacrificate. 3. Examenle bacteriologice se efectuează pe probe de organe, țesuturi.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1.. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit supervizat de medicul veterinar oficial 2. Examenle serologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA acreditate pentru aceste investigații 3. Examenle bacteriologice se efectuează la IDSA 4. Examenle necropsice, histopatologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA, după caz.	1.. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit supervizat de medicul veterinar oficial 2. Examenle serologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA acreditate pentru aceste investigații 3. Examenle bacteriologice se efectuează la IDSA 4. Examenle necropsice, histopatologice se efectuează la IDSA sau la LSVSA, după caz.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin coroborarea datelor clinice cu a rezultatelor examenelor alergic, serologic și bacteriologic.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

39. INFECȚIA CU VIRUSUL WEST NILE

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
<p>Supravegherea pasivă</p> <p>I. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însoțesc transporturile de animale 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 stării de sănătate a cabalinelor și păsărilor, efectuată de către proprietarii sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul West Nile.</p> <p>2. Supravegherea infecției cu virus West Nile la animale se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>3. Semnele clinice care pot sugera infecția cu virusul West Nile la cabaline sunt:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) ataxie; b) pareză; c) paralizia unuia sau mai multor membre; d) imobilitate; e) apatie, somnolență sau hiperexcitabilitate; f) reflex palpebral exacerbat; g) depresie; h) hiperestezie. <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; 	<p>Supravegherea pasivă</p> <p>I. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însoțesc transporturile de animale 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 stării de sănătate a cabalinelor și păsărilor, efectuată de către proprietarii sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul West Nile.</p> <p>2. Supravegherea infecției cu virus West Nile la animale se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>3. Semnele clinice care pot sugera infecția cu virusul West Nile la cabaline sunt:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) ataxie; b) pareză; c) paralizia unuia sau mai multor membre; d) imobilitate; e) apatie, somnolență sau hiperexcitabilitate; f) reflex palpebral exacerbat; g) depresie; h) hiperestezie. <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;

<p>f) mișcări de pedalare; g) paralizie.</p> <p>4. Se va avea în vedere diagnosticul diferențial față de următoarele boli: rabie, durină, tetanos, botulism, hipocalcemie, intoxicații cu metale grele, micotoxine.</p> <p>5. Raportarea, în urma supravegherii pasive, a animalelor 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>d) incoordonare a mișcărilor aripilor; e) incapacitate de zbor; f) mișcări de pedalare; g) paralizie.</p> <p>4. Se va avea în vedere diagnosticul diferențial față de următoarele boli: rabie, durină, tetanos, botulism, hipocalcemie, intoxicații cu metale grele, micotoxine.</p> <p>5. Raportarea, în urma supravegherii pasive, a animalelor 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 (țânțari), în perioada de activitate a acestora (mai – octombrie).</p> <p>1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Capitolului III lit. L din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>a) Capturare vectori (țânțari), pe toată durata sezonului de activitate a acestora (mai – octombrie) pe baza fișei de investigație</p> <p>b) Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR pentru vectori, din IDSA.</p> <p>c) Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.</p>	<p>II. Supravegherea entomologică</p> <p>Capturare și identificare vectori (țânțari), în perioada de activitate a acestora (mai – octombrie).</p> <p>1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Capitolului III lit. L din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008.</p> <p>a) Capturare vectori (țânțari), pe toată durata sezonului de activitate a acestora (mai – octombrie) pe baza fișei de investigație</p> <p>b) Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR pentru vectori, din IDSA.</p> <p>c) Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.</p>
<p>În localitățile în care s-a dispus notificarea la OIE, 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). Examenle pot fi efectuate și pe probe recoltate pentru supravegherea AIE.</p> <p>În cazul în care la prima acțiune se constată seroconversie la probele recoltate din localitățile de mai sus menționate, statusul localității va rămâne neschimbat și nu se vor mai recolta probe în lunile august și</p>	<p>În localitățile în care s-a dispus notificarea la OIE, 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). Examenle pot fi efectuate și pe probe recoltate pentru supravegherea AIE.</p> <p>În cazul în care la prima acțiune se constată seroconversie la probele recoltate din localitățile de mai sus menționate, statusul localității va rămâne neschimbat și nu se vor mai recolta probe în</p>

<p>octombrie. Similar se va proceda și în cazul celei de a doua acțiuni. Numărul de probe care va fi prelevat, la fiecare acțiune, va fi raportat la populația de cabaline din localitățile respective, asigurând o depistare a infecției la o prevalență de 5% cu confidență de 95%. Probele vor fi testate la IDSA.</p>	<p>lunile august și octombrie. Similar se va proceda și în cazul celei de a doua acțiuni. Numărul de probe care va fi prelevat, la fiecare acțiune, va fi raportat la populația de cabaline din localitățile respective, asigurând o depistare a infecției la o prevalență de 5% cu confidență de 95%. Probele vor fi testate la IDSA.</p>
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
I. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arboviroze din cadrul IDSA, precum și din cadrul ANSVSA	I. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arboviroze din cadrul IDSA, precum și din cadrul ANSVSA
II. Supravegherea entomologică	II. Supravegherea entomologică
Probele pentru supravegherea entomologică vor fi prelevate de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA. Examenle 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	Probele pentru supravegherea entomologică vor fi prelevate de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA. Examenle 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
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.	

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

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a bovinelor și bubalinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supraveghere activă	Supraveghere activă
1. Supravegherea taurilor și bivolilor autorizați pentru reproducție. Supravegherea de laborator se realizează prin ELISA pentru detecție de anticorpi (pentru confirmarea statusului de liber BVD-MD în unitățile specializate furnizoare de material seminal), ELISA pentru detecție antigen, izolare pe culturi celulare, iar după caz PCR.	1. Supravegherea taurilor și bivolilor autorizați pentru reproducție. Supravegherea de laborator se realizează prin ELISA pentru detecție de anticorpi (pentru confirmarea statusului de liber BVD-MD în unitățile specializate furnizoare de material seminal), ELISA pentru detecție antigen, izolare pe culturi celulare, iar după caz PCR.

<p>2. Examenle virusologice se efectuează pe probe de organe, tampoane nazale, utilizând ca metodă alternativă și PCR.</p> <p>Examene pentru depistarea virusului sau antigenului viral:</p> <p>a) la toți taurii la autorizare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni pe probe de sânge sau ser sanguin;</p> <p>b) la toți tăurașii care se achiziționează pentru reproducție, după vârsta de șase luni, înainte de livrare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni, pe probe de sânge sau ser sanguin;</p> <p>Taurii și bivoliile de reproducție, pozitivi pentru virusul și/sau antigenul BVD-MD se elimină de la reproducție.</p>	<p>2. Examenle virusologice se efectuează pe probe de organe, tampoane nazale, utilizând ca metodă alternativă și PCR.</p> <p>Examene pentru depistarea virusului sau antigenului viral:</p> <p>a) la toți taurii la autorizare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni pe probe de sânge sau ser sanguin;</p> <p>b) la toți tăurașii care se achiziționează pentru reproducție, după vârsta de șase luni, înainte de livrare, prin două examene efectuate la interval de minimum patru săptămâni, pe probe de sânge sau ser sanguin;</p> <p>Taurii și bivoliile de reproducție, pozitivi pentru virusul și /sau antigenul BVD-MD se elimină de la reproducție.</p>
Precizări execuție	Precizări execuție
Supraveghere activă	Supraveghere activă
Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică imputernicit. Examenle de laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA.	Probele sunt recoltate de medicul veterinar de liberă practică imputernicit. Examenle de laborator se realizează la IDSA și/sau LSVSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin testul imunoenzimatic – ELISA.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	
Supravegherea activă se realizează la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale, în cazul efectuării activităților de comerț.	

41. SEPTICEMIA HEMORAGICĂ VIRALĂ LA SALMONIDE

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boli ale animalelor acvatice, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
<p>1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A în conformitate cu prevederile art. 7 și art. 10 din Norma sanitară veterinară ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boli ale animalelor acvatice aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>b) Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>c) Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațile de salmonide.</p>

Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațile de salmonide și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1. a) Frecvența inspecțiilor programate 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. b) Inspecțiile 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. c) Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare și cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 471/2002 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind planurile de prelevare, metodele de diagnostic, determinarea și confirmarea prezenței septicemiei hemoragice virale - SHV - și necrozei hematopoetice infecțioase - NHI - la pești. Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de $\leq 20^{\circ}\text{C}$.
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.
Precizări execuție
Supraveghere activă
Inspecțiile planificate în cadrul supravegherii active, examinarea populației animalelor acvatice și prelevarea de probe pentru diagnosticul de laborator consecutiv acestora, se realizează sub responsabilitatea medicului veterinar oficial. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 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.
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți sau de către medici veterinari oficiali. 3. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, neutralizare, PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: a) izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste IF, ELISA, neutralizare și/sau PCR urmat de secvențiere; b) metode imunochimice aplicate în preparate din țesuturi (în cazul unui focar confirmat anterior); c) PCR, urmat de secvențiere (în cazul unui focar confirmat anterior).

Confirmarea primului caz de SHV în ferme/compartimente/zone neinfectate trebuie să se bazeze pe metodele prevăzute la pct. 1.
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare

42. NECROZA HEMATOPOIETICĂ INFECȚIOASĂ A SALMONIDELOR

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A în conformitate cu prevederile art. 7 și art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. b) 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. c) Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațiile de salmonide
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1.a) Frecvența inspecțiilor programate 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. b) Inspecțiile 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. c) Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare și cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 471/2002. Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de $\leq 18^{\circ}\text{C}$.
Precizări execuție
Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.

Examele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare 2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, neutralizare, PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: 1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste IF, ELISA, neutralizare și/sau PCR urmat de secvențiere; 2. Metode imunochimice aplicate în preparate din țesuturi (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 ulterioare

43. VIREMIA DE PRIMĂVARĂ A CRAPULUI

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crapului, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
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. Inspecțiile se pot cupla cu inspecțiile efectuate pentru Kerpesviroza crapului koi la temperaturi ale apei permisibile evoluției ambelor boli. 2. În cazul suspiciunii bolii sau observarea creșterii mortalității în exploatațiile de ciprinide se examinează populația animalelor acvatice și se prelevează probe pentru diagnostic.
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în toate exploatațiile de ciprinide și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de ciprinide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare. Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie $\leq 22^{\circ}\text{C}$.
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.
Precizări execuție
Supraveghere activă

<p>1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenle 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 teste ELISA, IF, neutralizare, PCR și secvențiere</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Vizita exploatației de cypinide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>1. Examenle de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, neutralizare, PCR și secvențiere.</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin:</p> <p>1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin PCR urmat de secvențiere;</p> <p>2. PCR, urmat de secvențiere (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 sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare</p>

44. BOALA CU VIRUSUL HERPES KOI

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a cypinidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
<p>1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a cypinidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, în conformitate cu prevederile art. 7 și art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>b) Examinarea populației animalelor acvatice pentru depistarea bolii clinice, conform prevederilor art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>c) Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațiile de cypinide</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în toate exploatațiile de cypinide și/sau în mediul natural.</p> <p>2. a) Vizita exploatației de cypinide și/sau a mediului natural;</p> <p>b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și</p>

c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1.a) Frecvența inspecțiilor programate 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.
b) Inspecțiile 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.
c) Se prelevează probe de organe interne: rinichi, splină, hepatopancreas și branhii. O probă este constituită din organele de la 2 exemplare de pește pentru izolare de virus și de la 5 exemplare de pește pentru PCR.
Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de 13-26 °C .
PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea activa
1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenle de laborator se efectuează la LNR-IDS/LSVSA, astfel:
2.1. Supraveghere prin PCR la LNR-IDS;
2.2. Diagnostic prin detecție de virus prin PCR, secvențiere la LNR-IDS și IF la LNR-IDS/LSVSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă la LNR-IDS prin:
1. PCR, urmat de secvențiere;
2. Imunofluorescența în preparate din rinichi (în cazul unui focar confirmat anterior)
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare

45. NECROZA PANCREATICĂ INFECȚIOASĂ A SALMONIDELOR

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și mediul natural.
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în toate exploatațiile de salmonide și/sau în mediul natural.
2. a) Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural;
b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și
c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă

1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare, iar examenul de laborator în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 471/2002 și, concomitent, cu recoltarea pentru bolile SHV și NHI.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LNR-IDSa, astfel: 3.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare; 3.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin teste ELISA, IF, neutralizare, PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: 1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin testul de neutralizare, ELISA, IF și/sau PCR; 2. Metode imunochimice (în cazul unui focar confirmat anterior); 3. PCR (în cazul unui focar confirmat anterior).

46. BOALA BACTERIANĂ A RINICHIULUI LA SALMONIDE

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în toate exploatațiile de salmonide și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.

3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic;
4. Confirmarea bolii se realizează la LNR-IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

47. NECROZA EPIZOOTICĂ HEMATOPOIETICĂ

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor și percidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de salmonide, percide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic. 3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural, conform art. 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și percide și în mediul natural se realizează în conformitate cu legislația în vigoare. Temperatura apei la prelevarea probelor trebuie să fie de 11-20°C.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de salmonide, respectiv de percide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 3.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare; 3.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin PCR și secvențiere.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR urmat de secvențiere sau PCR-REA
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și

completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

48. SINDROMUL EPIZOOTIC ULCERATIV

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale piscicole, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile piscicole și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației piscicole și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației piscicole și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
PRECIZĂRI TEHNICE
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boala se realizează fie telefonic fie scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în exploatații și în mediul natural, se realizează în conformitate cu legislația în vigoare. Speciile de pește recoltate în cazul suspiciunii bolii sau al observării creșterii mortalității sunt: Mugilidae, Salmonidae, Siluridae, Anguillidae, Percidae, Ciprinidae (caras, roșioară).
PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației piscicole și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau după caz la LNR-IDS, astfel: 3.1. Supraveghere prin examen histopatologic; 3.2. Diagnostic prin examen microscopic direct, examen histopatologic (HE, Gridley,) examen micologic, PCR; 4. Confirmarea bolii la LNR- IDS.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: 1. PCR, urmat de secvențiere; 2. Histopatologie (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.

49. ANEMIA INFECȚIOASĂ A SOMONULUI

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Supraveghere
Supraveghere activă
1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A în conformitate cu prevederile art. 7 și art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
PRECIZĂRI TEHNICE
Supraveghere activă
1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și cu partea B a anexei nr. 3 la norma sanitară veterinară respectivă. Inspecțiile efectuate conform art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură potrivit prevederilor anexei la Decizia 2008/896/CE și în prelevarea probelor.
2. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere activă
1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator. 2. Examenele de laborator se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. Supraveghere prin izolare de virus în culturi celulare, PCR; 2.2. Diagnostic prin izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin IF, PCR și secvențiere sau 2.3. Detecție virus prin IF în amprente țesut și PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin: 1. Izolare de virus în culturi celulare cu identificare ulterioară prin IF și/sau RT-PCR sau real time RT-PCR; 2. Imunofluorescență în preparate realizate din rinichi; 3. RT-PCR, urmat de secvențiere sau real time 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 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

50. GIRODACTILAZA - INFESTAȚIA CU GYRODACTYLUS SALARIS, GYRODACTYLUS sp. la salmonide

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
PRECIZĂRI TEHNICE
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau observării creșterii mortalității în toate exploatațiile și în mediul natural se realizează prin prelevarea de exemplare vii ce vor fi conservate în alcool 96°; în cazul exemplarelor mari de pește se vor recolta înotătoarele.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic direct, și examen morfometric, PCR. 4. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR.
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

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

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a molustelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere

Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic. 3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural conform art. 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 181/2006 privind aprobarea Normei sanitare veterinare ce stabilește planurile pentru prelevarea probelor și metodele de diagnostic pentru detectarea și confirmarea prezenței bonamiozei (<i>Bonamia ostreae</i>) și marteiliozei (<i>Marteilia refringens</i>) la moluște.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic în amprente țesut și examen histopatologic (met. HE), PCR - RFLP.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR-RFLP
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările și modificările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

52. HAPLOSPORIDIOZA

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și

c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
PRECIZĂRI TEHNICE
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare. Speciile de moluște recoltate vor fi din genul Crassostrea.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 3.1. Supraveghere și diagnostic prin examen histopatologic (metoda HE).
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 în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau mediul natural. b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic. 3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural conform art.28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
Precizări TEHNICE
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare. Speciile de moluște recoltate vor fi din genul Crassostrea și speciile Mya arenaria și Tridacna maxima

Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin cultivare în mediu tioglicolat, examen histopatologic (metoda HE), PCR.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR urmat de secvențiere
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 cu modificările și completările și modificările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

54. MARTEILIOZA - INFECȚIA CU MARTEILIA REFRINGENS

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
1. a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, în conformitate cu prevederile art. 7 și art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. b) Examinarea populației animalelor de acvacultură din exploatațiile de moluște bivalve sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice, conform art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. c) Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau a observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațiile de moluște bivalve
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori a suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de moluște bivalve și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural. b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere activă
1. Frecvența inspecțiilor se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și cu partea B a anexei nr. 3 la norma sanitară veterinară respectivă.

<p>Inspecțiile efectuate conform art 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA constau în verificarea registrelor unităților de acvacultură și realizarea de examen clinic și anatomopatologic în scopul detectării modificărilor patologice.</p> <p>Pentru detecția de <i>Marteilia refringens</i> se prelevează probe de moluște bivalve din specii susceptibile când temperatura apei atinge un maximum (perioada de vară/toamna). Speciile de moluște recoltate vor fi din genul <i>Mytillus</i> și <i>Ostrea</i>.</p> <p>2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 181/2006.</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boala se realizează fie telefonic, fie în scris.</p> <p>2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.</p>
PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supraveghere activă
<p>1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA realizează inspecțiile, examinează populația animalelor acvatice și prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin examen microscopic în amprente țesut, examen histopatologic.</p> <p>2.2. Diagnostic prin examen microscopic în amprente țesut, examen histopatologic (metoda HE), și PCR.</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA prin examen microscopic în amprente țesut, examen histopatologic (metoda HE) și PCR.</p>
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR-RFLP sau PCR urmat de secvențiere
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008 cu modificările și completările și modificările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

55. MICROCITOZA - INFECȚIA CU MICROCYTOS MACKINI

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor acvatice, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural.</p> <p>2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural;</p> <p>b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și</p>

c) Prelevarea probelor pentru diagnostic. 3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii sau al oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural conform art.28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare. Speciile de moluște recoltate vor fi din genul Crassostrea.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 3.1. Supraveghere prin examen histopatologic. 3.2. Diagnostic prin examen histopatologic (metoda HE), examen microscopic în amprente țesut.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen histologic.
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

56. SINDROMUL TAURA - LA CRUSTACEE

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic. 3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii, sau a oricarei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural conform art.28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare. Crustaceele care se prelevează trebuie să facă parte din speciile <i>Penaeus vannamei</i> , <i>P. stylirostris</i> , <i>P. setiferus</i> , <i>P. vannamei</i> .
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 3.1. Supraveghere prin examen histopatologic (metoda HE); 3.2. 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 sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

57. BOALA CAPULUI GALBEN - LA CRUSTACEE

Scop: Supravegherea bolii în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic. 3. Inițierea anchetei epizootologice în cazul apariției ori suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural conform art. 28 și 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare.

Crustaceele care se prelevează trebuie să facă parte din speciile <i>Penaeus aztecus</i> , <i>Penaeus monodon</i> , <i>Penaeus duorarum</i> , <i>P. japonicas</i> , <i>P. setiferus</i> , <i>P. stylirostris</i> , <i>P. setiferus</i> , <i>P. vanamei</i> .
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
<ol style="list-style-type: none"> 1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: <ol style="list-style-type: none"> 3.1. Supraveghere prin examen histopatologic (metoda HE) 3.2. 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 sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

58. BOALA PETELOR ALBE - LA CRUSTACEE

Scop: Supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere activă
<ol style="list-style-type: none"> a) Inspecții programate efectuate de către autoritatea competentă în exploatațiile comerciale de creștere a crustaceelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A în conformitate cu prevederile art. 7 și art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. b) Examinarea populației animalelor de acvacultură din exploatațiile de crustacee sau în populațiile sălbatice pentru depistarea unei boli clinice, conform art. 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare. c) Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii bolii sau a observării creșterii mortalității în timpul inspecției în exploatațiile de crustacee.
Supraveghere pasivă
<ol style="list-style-type: none"> 1. Informarea imediată, obligatorie, a autorității competente în cazul apariției ori al suspiciunii boli sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatații sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere activă

<p>1. a) Frecvența inspecțiilor programate se stabilește în conformitate cu art. 7 și 10 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 170/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și cu partea B a anexei nr. 3 la norma sanitară veterinară respectivă.</p> <p>b) Inspecțiile 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.</p> <p>c) Prelevarea probelor și examenul de laborator se efectuează în conformitate cu legislația în vigoare.</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris.</p> <p>2. Prelevarea de probe se realizează ca pentru supravegherea activă.</p>
Precizări execuție
Supraveghere activă
<p>1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează populația animalelor acvatice, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. Supraveghere prin examen histopatologic (metoda HE);</p> <p>2.2 Diagnostic prin examen histopatologic și PCR.</p>
Supraveghere pasivă
<p>1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>2. Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.</p> <p>1. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA prin, examen histopatologic (metoda HE) și PCR</p>
Diagnosticul de laborator se confirmă prin PCR, urmat de secvențiere.
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile art. 26, 28, 29 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr.170/2007, cu modificările și completările ulterioare.

59. ACARAPIOZA ALBINELOR

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în 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 examenul de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de pe suprafața fagurelui.	În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator. Probele pentru examenul de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de pe suprafața fagurelui.

Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.	Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.
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. Examenul 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 <i>Acarapis woodi</i> (metoda disecției), la IDSA.	1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenul se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. examen microscopic direct de evidențiere a parazitului în traheile toracice, la LSVSA; 2.2. examen microscopic de identificare a endoparazitului <i>Acarapis woodi</i> (metoda disecției), la IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a endoparazitului <i>Acarapis woodi</i> .	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

60. LOCA AMERICANĂ LA ALBINE

Scop: Supravegherea 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 diagnostic complet de laborator. 2. Supraveghere clinică și anatomopatologică a puietului căpăcit, în perioada aprilie - septembrie la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepinieră măci"; b) 5% din coloniile stupinelor de producție; c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei; 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din faguri întregi sau porțiuni de 20 cm ² /probă, fagure cu puiet căpăcit. Fagurii întregi pot conține și rezervă de hrană (miere căpăcită). 4. Pentru probele pozitive, diagnosticul de loca americană se confirmă la IDSA.	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 2. Supraveghere clinică și anatomopatologică a puietului căpăcit, în perioada aprilie - septembrie la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepinieră măci"; b) 5% din coloniile stupinelor de producție; c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei; 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din faguri întregi sau porțiuni de 20 cm ² /probă, fagure cu puiet căpăcit. Fagurii întregi pot conține și rezervă de hrană (miere căpăcită). 4. Pentru probele pozitive, diagnosticul de loca americană se confirmă la IDSA.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea activă	Supravegherea activă

<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic);</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR convențional.</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic);</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR convențional.</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin identificarea biochimică completă a speciei Paenibacillus larvae și prin PCR convențional.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

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
<p>Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>În caz de suspiciune, supraveghere prin diagnostic de laborator.</p> <p>Probele pentru examenle de laborator se constituie din faguri întregi sau porțiuni de 20 cm²/probă, fagure cu puiet necăpăcit și căpăcit.</p> <p>Pentru probele pozitive, diagnosticul de locă europeană se confirmă la IDSA.</p>	<p>Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>În caz de suspiciune, supraveghere prin diagnostic de laborator.</p> <p>Probele pentru examenle de laborator se constituie din faguri întregi sau porțiuni de 20 cm²/probă, fagure cu puiet necăpăcit și căpăcit.</p> <p>Pentru probele pozitive, diagnosticul de locă europeană se confirmă la IDSA.</p>
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic);</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR convențional.</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau la LNR din cadrul IDSA, astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen AP și microscopic direct (bacterioscopic);</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen bacteriologic și PCR convențional.</p>
<p>Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare, identificare biochimică și PCR convențional a speciei Melissococcus plutonius.</p>	
<p>Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.</p>	

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. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 3. Supraveghere clinică și anatomopatologică a albinelor lucratoare, în perioada februarie – octombrie la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepiniere măci"; b) 5% din coloniile stupinelor de producție, c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei; 4. Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de la urdiniș.	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator. 3. Supraveghere clinică și anatomopatologică a albinelor lucratoare, în perioada februarie – octombrie la: a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor "pepiniere măci"; b) 5% din coloniile stupinelor de producție, c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral; d) la schimbarea vetrei stupinei; 4. Probele pentru examenele de laborator se constituie din 10 g/probă albine vii și/sau moarte, recoltate de la urdiniș.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea activă– la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale	Supravegherea activă– la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere și identificare a sporilor Nosema sp. 2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a numărului de spori de Nosema sp.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere și identificare a sporilor Nosema sp. 2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a numărului de spori de Nosema sp.
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.	

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
<p>1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator.</p> <p>2. Supravegherea clinică și anatomopatologică a albinelor lucrătoare, trântorilor și puietului căpăcit, în perioada martie – octombrie, la:</p> <p>a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor pepiniere măci;</p> <p>b) 5% din coloniile stupinelor de producție;</p> <p>c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral;</p> <p>d) la schimbarea vetrei stupinei.</p> <p>3. Examenle de laborator se efectuează din 25 g/probă albine vii și faguri întregi sau porțiuni de minimum 10/15 cm/probă, fagure cu puiet căpăcit de trântor și/sau albină lucrătoare.</p>	<p>1. Supravegherea prin examene de laborator, iar în caz de necesitate diagnostic complet de laborator.</p> <p>2. Supravegherea clinică și anatomopatologică a albinelor lucrătoare, trântorilor și puietului căpăcit, în perioada martie – octombrie, la:</p> <p>a) cel puțin 15% din coloniile stupinelor pepiniere măci;</p> <p>b) 5% din coloniile stupinelor de producție;</p> <p>c) primăvara după iernat și toamna după stupăritul pastoral;</p> <p>d) la schimbarea vetrei stupinei.</p> <p>3. Examenle de laborator se efectuează din 25 g/probă albine vii și faguri întregi sau porțiuni de minimum 10/15 cm/probă, fagure cu puiet căpăcit de trântor și/sau albină lucrătoare.</p>
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea activă	Supravegherea activă
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenle se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere și identificare ectoparazitului Varroa destructor;</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a nivelului infestației.</p>	<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA.</p> <p>2. Examenle se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA astfel:</p> <p>2.1. pentru supraveghere - examen microscopic de evidențiere și identificare ectoparazitului Varroa destructor;</p> <p>2.2. pentru diagnostic - examen AP și microscopic de determinare a nivelului infestației.</p>
Diagnosticul de laborator se confirmă prin metoda spalării și examenul microscopic de determinare a nivelului infestației cu Varroa destructor.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

64. TROPILELAPSOZA 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
<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator.</p>	<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.</p> <p>2. În caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator.</p>

Examenle de laborator se efectuează pe probe de figure cu puiet recoltate pentru varrooză. 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.	Examenle de laborator se efectuează pe probe de figure cu puiet recoltate pentru varrooză. 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenle se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de evidențiere a parazitului și determinarea nivelului infestației.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenle se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de evidențiere a parazitului și determinarea nivelului infestației.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a ectoparazitului Tropilaelaps spp.	
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

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. 2. In caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator. Examenle de laborator se efectuează pe probe recoltate pentru varrooză. 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. In caz de suspiciune supraveghere prin diagnostic de laborator. Examenle de laborator se efectuează pe probe recoltate pentru varrooză. 3. Probele pozitive se trimit pentru confirmare la IDSA.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenle se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de identificare a parazitului.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenle se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA, astfel: pentru supraveghere și diagnostic - examen AP și microscopic de identificare a parazitului.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen microscopic direct de identificare a parazitului Aethina tumida	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

66. POLIEDRIA VIERMILOR DE MĂTASE

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; 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 oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; 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 oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 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.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenele se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen microscopic direct de evidențiere a cristalelor poliedrice; 2.2. pentru diagnostic – examen anatomopatologic, microscopic și histopatologic de identificare a cristalelor specifice virusului Borellina bombycis.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin identificarea virusului Borellina bombycis prin electronomicroscopie și tehnici PCR.	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

67. FLAȘERIA 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.	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.

2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă.	2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și bacteriologic complet.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și bacterioscopic; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și bacteriologic complet.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea speciei <i>Bacillus thuringiensis</i> .	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

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 prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V, 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 oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenele de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
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. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic de evidențiere a sporilor de Nosema bombycis; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și microscopic de determinare a numărului de spori Nosema bombycis.	2. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic de evidențiere a sporilor de Nosema bombycis; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și microscopic de determinare a numărului de spori Nosema bombycis.
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.	

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 prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenul de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă.	1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA. 2. În cazul suspiciunii bolii sau a oricărei creșteri a mortalității în exploatații se prelevează probe pentru diagnostic complet de laborator. 3. Probele pentru examenul de laborator se constituie din: a) larve vii, 30 - 50 larve mici/probă vârstele I - III sau 15- 20 larve mari/probă, vârstele IV- V; b) 0, 25 gr. ouă.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic direct; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și micologic complet.	1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA și/sau IDSA. 2. Examenul se efectuează la LNR din cadrul IDSA, astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic direct; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și micologic complet.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea speciei Beauveria bassiana	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

70. AGALAXIA CONTAGIOASĂ A OILOR ȘI CAPRELOR

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Ordinului 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) 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).
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
Vaccinarea împotriva agalaxiei contagioase pentru prevenirea și controlul acestei boli Specii - țintă: oile și caprele indiferent de sex, stare fiziologică (gestante și lactante) cu vârsta >de 5 luni. Vaccinarea se efectuează conform indicațiilor din prospectul produsului utilizat. Vaccinarea se realizează de către orice medic veterinar de liberă practică organizat în condițiile legii, iar costurile sunt suportate de către proprietari. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

71. LIMFADENITA CAZEOASĂ A OILOR

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Ordinului 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 ultimele 12 luni; c) nu a fost adus în atenția medicului veterinar oficial, responsabil cu eliberarea certificatului de sănătate, nici un fapt care sugerează că cerințele de la lit. b) nu au fost îndeplinite; d) 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 (HE/HEA, HEV)

72. ADENOMATOZA PULMONARĂ

Scop: certificare pentru comerț intracomunitar în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA 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 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) 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 prevăzute la lit. b). 2. Costurile programului de control pentru adenomatoza pulmonară în vederea evaluării statusului de sănătate a animalelor care fac obiectul importului, exportului, comerțului intracomunitar este suportat de către deținătorul de animale.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen histopatologic (HE/HEA/HEV, Pappenheim, Gomori, Albastru de toluidina, Gridley, Lilie Pasternack, Van Gieson, Pasini, AA) și imunohistochimic.

SECȚIUNEA 2 – SUPRAVEGHEREA, PROFILAXIA ȘI CONTROLUL LA BOLILE TUMORALE

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

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

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală. 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.
3. Se efectuează examene anatomopatologice și citohistopatologice. Metodele de diagnostic sunt cele folosite la IDSA, și anume: HE/HEA/HEV, Pappenheim, Gomori, Albastru de toluidina, Gridley, Lilie Pasternack, Van Gieson, Pasini, AA, după caz.
4. Centralizarea tumorilor în Registrul Național de Cancer la Animale se face pe baza confirmării diagnosticului la IDSA
PRECIZĂRI EXECUȚIE
Prelevarea, ambalarea și transportul probelor de suspiciuni de boli tumorale la păsări se face de către medicul veterinar de la unitățile avicole,

medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar oficial. Probele sunt trimise la LSVSA și/sau IDSA.

2. ONCOPATII LA MAMIFERELE DE PRODUCȚIE ȘI CARNASIERE

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

I. Supravegherea în 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
<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA</p> <p>2. Tumorile se înregistrează în registrele de diagnostic de la fiecare LSVSA și IDSA.</p> <p>3. Centralizarea tumorilor în Registrul Național de cancer la animale se face pe baza confirmării diagnosticului la IDSA, secția de morfopatologie. 4. Se vor avea în vedere leucozele, leucemiile, limfoamele, adenomatoza pulmonară a oilor și caprelor și alte boli tumorale ale mamiferelor de producție induse de retrovirusuri, precum și carcinoamele de glandă mamară și alte tumori în cazul carnasierelor.</p> <p>5. Supraveghere prin examene morfoclinice și morfopatologice post-operator sau post-mortem pentru animalele în vârstă de peste 6 luni, având în vedere posibila interrelație om - animal, animal - om în apariția bolilor leucemice și a altor boli tumorale cu etiologie virală.</p> <p>6. Se efectuează examene anatomopatologice și citohistopatologice. Metodele de diagnostic sunt cele folosite la IDSA, secția de morfopatologie, și anume: HE/HEA/HEV, Pappenheim, Gomori, Albastru de toluidina, Gridley, Lilie Pasternack, Van Gieson, Pasini, AA după caz.</p>	<p>1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA</p> <p>2. Tumorile se înregistrează în registrele de diagnostic de la fiecare LSVSA și IDSA.</p> <p>3. Centralizarea tumorilor în Registrul Național de cancer la animale se face pe baza confirmării diagnosticului la IDSA, secția de morfopatologie. 4. Se vor avea în vedere leucozele, leucemiile, limfoamele, adenomatoza pulmonară a oilor și caprelor și alte boli tumorale ale mamiferelor de producție induse de retrovirusuri, precum și carcinoamele de glandă mamară și alte tumori în cazul carnasierelor.</p> <p>5. Supraveghere prin examene morfoclinice și morfopatologice post-operator sau post-mortem pentru animalele în vârstă de peste 6 luni, având în vedere posibila interrelație om - animal, animal - om în apariția bolilor leucemice și a altor boli tumorale cu etiologie virală.</p> <p>6. Se efectuează examene anatomopatologice și citohistopatologice. Metodele de diagnostic sunt cele folosite la IDSA, secția de morfopatologie, și anume: HE/HEA/HEV, Pappenheim, Gomori, Albastru de toluidina, Gridley, Lilie Pasternack, Van Gieson, Pasini, AA, după caz.</p>
Precizări execuție	Precizări execuție
Prelevarea, ambalarea și transportul probelor de suspiciuni de tumori provenite de la carnasiere se realizează de către medicul veterinar clinician, medicul veterinar de liberă practică împuternicit sau medicul veterinar de liberă practică din cabinetele medicale veterinare. Probele sunt trimise la LSVSA și/sau IDSA.	Pentru probele de suspiciuni de tumori provenite de la animale de reproducție, prelevarea ambalarea și transportul se face de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit, medicul veterinar de abator sau sau medicul veterinar oficial, după caz. Probele sunt trimise la LSVSA și/sau IDSA.

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

1. LEPTOSPIROZA

Scop: Supravegherea bolii în efectivele de animale cu suspiciune de evoluție a leptospirozei sau în care boala a fost notificată în ultimii 5 ani

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale
Precizări tehnice
Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA, cu precizarea serotipurilor de <i>Leptospira</i> spp. identificate.
I. La bovine:
1. Examen clinic și anatomopatologic a bovinelor în focarele în care: a) există antecedente de boală; b) s-a diagnosticat pentru prima dată boala. 2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 9 serotipuri de <i>Leptospira</i> spp.: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae în: 2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală: a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică (infertilitate, agalaxie, icter, hemoglobinurie, afecțiuni hepato-renale); b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului; 2.2. Efectivele de bovine cu antecedente: a) taurii și bivoliile de reproducție, la autorizare și ulterior o dată pe an; b) în efectivele de sub 100 de vaci și bivolițe se examinează până la 10 probe; c) Pentru determinarea statusului imun postvaccinal: la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare. d) Comerț intern/intracomunitar/import/: la cerere, în cazurile de vânzare-cumpărare, la debarcare, în momentul intrării animalelor în exploatarea aflată în supraveghere; sub 100 de animale se examinează cel puțin până la 10 probe; Bovinele comercializate prin import/comerț intracomunitar, sunt testate cu setul de 11 serotipuri de <i>Leptospira</i> spp.: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffi, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, Ballum, Sejroe.
3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și a cadavrelor, când se suspicionează boala Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEA/HEV și metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.
4. De la animalele cu rezultat pozitiv la testul de microaglutinare (MAT) și/sau cu suspiciune clinică, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară. Probele prelevate în vederea efectuării examenului bacteriologic și de biologie moleculară vor fi trimise la laborator în cel mai scurt timp, transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.
II. La cabaline:

1. Examen clinic și anatomopatologic a cabalinelor în focarele în care:
a) există antecedente de boală;
b) s-a diagnosticat pentru prima dată boala.

2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 6 serotipuri de *Leptospira spp.*: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis în:
2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:
a) cabalinele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică (infertilitate, icter, hemoglobinurie, afecțiuni hepatorenale, oftalmie periodică);
b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului

2.2. Efectivele de cabaline cu antecedente:
a) armăsarii reproducători din exploatarea nonprofesională;
b) sub 100 de iepe se examinează până la 10 probe;
c) Pentru determinarea statusului imun postvaccinal: la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare.
d) Comerț intern/intracomunitar/import: la cerere, în cazurile de vânzare-cumpărare, la debarcare, în momentul intrării animalelor în exploatarea aflată în supraveghere, în efectivele de sub 100 de animale se examinează până la 10 probe;
Pentru cabalinele comercializate prin import/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/comerț intracomunitar;

3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și a cadavrelor, când se suspicionează boala.
Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEA/HEV și metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.

4. De la animalele cu rezultat pozitiv la testul de microaglutinare (MAT) și/sau cu suspiciune clinică, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul *Leptospira* 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 de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.

III. La porcine

1. Examen clinic și anatomopatologic în focarele în care:
a) există antecedente de boală;
b) s-a diagnosticat pentru prima dată boala.

2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 6 serotipuri de *Leptospira spp.*: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis-Bratislava în:
2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:
a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică (infertilitate, icter, hemoglobinurie, afecțiuni hepatorenale);
b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;

2.2. Efectivele de suine cu antecedente:
a) la autorizarea vierilor și vierușilor pentru înșămânțări artificiale sau pentru monta naturală;
b) vierii de reproducție (vierușii) nevaccinați antileptospiric, de două ori pe an, se examinează până la 10 probe, în efectivele de sub 100 animale;

c) scroafele și scrofițele de reproducție, nevaccinate, se examinează cel puțin până la 10 probe, în efectivele de sub 100 animale;
d) Determinarea statusului imun postvaccinal: la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare;
e) Comerț intern/intracomunitar/import: la cerere, în cazurile de vânzare – cumpărare, la debarcare, în momentul intrării animalelor în exploatarea aflată în supraveghere, sub 100 de animale se examinează până la 10 probe.
Pentru suinele comercializate prin import/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/comerț intracomunitar;

3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și a cadavrelor, când se suspicionează boala.
Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEV/HEA și metoda Levaditi pe probe de ficat și rinichi.

4. De la animalele cu rezultat pozitiv la testul de microaglutinare (MAT) și/sau cu suspiciune clinică, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul *Leptospira* 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 de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.

IV. Ovine și caprine

1. Examen clinic și anatomopatologic a ovinelor și caprinelor în focarele în care:

a) există antecedente de boală;

b) s-a diagnosticat pentru prima dată boala.

2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 9 serotipuri de *Leptospira* spp.: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffii, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae în:

2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:

a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică (infertilitate, agalaxie, icter, hemoglobinurie, afecțiuni hepato-renale);

b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;

2.2. Efectivele de ovine și caprine cu antecedente:

a) Comerț intern/intracomunitar/import: la cerere, 10% din numărul de animale în cazurile de vânzare-cumpărare, la debarcare, în momentul intrării animalelor în exploatarea aflată în supraveghere; sub 100 de animale se examinează până la 10 probe.

Pentru ovinele și caprinele comercializate prin import/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/export/comerț intracomunitar;

3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și a cadavrelor, când se suspicionează boala.
Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEV/HEA și metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.

4. De la animalele cu rezultat pozitiv la testul de microaglutinare (MAT) și/sau cu suspiciune clinică, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post-mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul *Leptospira* 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 de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.

V. La câini

1. Examenle serologice se efectuează la cerere, prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 4 serotipuri de *Leptospira spp.*: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola și Sejroe.

2. Examinarea morfopatologică în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate, când se suspicionează boala. Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEA/HEV și metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.

3. De la animalele cu rezultat pozitiv la testul de microaglutinare (MAT) și/sau cu suspiciune clinică, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață sau probe de ficat și rinichi, post mortem, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul *Leptospira* 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 de la prelevare, moarte sau avort, transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.

II. Supravegherea în exploatațile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațile comerciale de tip A

Precizări tehnice

Supravegherea pasivă

Monitorizarea datelor relevante despre boală.

Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA, cu precizarea serotipurilor de *Leptospira spp.* identificate.

I. La bovine:

1. Examen clinic și anatomopatologic a bovinelor în focarele în care:

a) există antecedente de boală;

b) s-a diagnosticat pentru prima dată boala.

2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 9 serotipuri de *Leptospira spp.*: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffii, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae în:

2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:

a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică (infertilitate, agalaxie, icter, hemoglobinurie, afecțiuni hepato-renale);

b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;

2.2. Efectivele de bovine cu antecedente:

a) taurii și bivoliile de reproducție, la autorizare și ulterior o dată pe an;

b) 10 % din numărul de vaci, bivolițe; în efectivele de sub 100 de animale se examinează până la 10 probe;

c) Pentru determinarea statusului imun postvaccinal: la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare.

d) Comerț intern/intracomunitar/import: la cerere, 10% din numărul de animale în cazurile de vânzare-cumpărare, la furnizor, cu cel mult 30 zile înainte de livrare; sub 100 de animale se examinează cel puțin până la 10 probe;

Bovinele comercializate prin import/comerț intracomunitar, sunt testate cu setul de 11 serotipuri de *Leptospira spp.*: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffii, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae, Ballum, Sejroe.

3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și a cadavrelor, când se suspicionează boala.

Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEV/HEA și metoda Levaditi pe probe de ficat și rinichi.

4. De la animalele cu rezultat pozitiv la testul de microaglutinare (MAT) și/sau cu suspiciune clinică, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul *Leptospira* 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, transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.

II. La cabaline:

1. Examen clinic și anatomopatologic a cabalinelor în focarele în care:

a) există antecedente de boală;

b) s-a diagnosticat pentru prima dată boala.

2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 6 serotipuri de *Leptospira* spp.: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis în:

2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:

a) cabalinele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică (infertilitate, icter, hemoglobinurie, afecțiuni hepatorenale, oftalmie periodică);

b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului.

2.2. Efectivele de cabaline cu antecedente:

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 până la 10 probe;

c) Pentru determinarea statusului imun postvaccinal: la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare;

d) Comerț intern/intracomunitar/import: la cerere, 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.

Pentru cabalinele comercializate prin import/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/comerț intracomunitar;

3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și a cadavrelor, când se suspicionează boala.

Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEA/HEV și metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.

4. De la animalele cu rezultat pozitiv la testul de microaglutinare (MAT) și/sau cu suspiciune clinică, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post-mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul *Leptospira* 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 de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.

III. La porcine

1. Examen clinic și anatomopatologic în focarele în care:

a) există antecedente de boală;

b) s-a diagnosticat pentru prima dată boala.

2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 6 serotipuri de *Leptospira* spp.: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Hardjo, Grippothyphosa, Australis-Bratislava în:

2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:

a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică (infertilitate, icter, hemoglobinurie, afecțiuni hepatorenale);

b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;

2.2. Efectivele de suine cu antecedente:

a) la autorizarea vierilor și vierușilor pentru înșămânțări artificiale sau pentru monta naturală;

b) 10 % din vierii de reproducție (vierușii) nevaccinați antileptosporic, de două ori pe an, în efectivele mai mari de 100 de animale; sub 100 animale se examinează până la 10 probe;

c) 10 % din scroafele și scrofițele de reproducție, nevaccinate, existente în efectivele mai mari de 100 de animale; sub 100 de animale se examinează până la 10 probe;

d) Determinarea statusului imun postvaccinal: la cerere, la 14 – 21 zile de la vaccinare.

e) Comerț intern/intracomunitar/import: la cerere, 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 până la 10 probe.

Pentru suinele comercializate prin import/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/comerț intracomunitar.

3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și a cadavrelor, când se suspicionează boala.
Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEV/HEA și metoda Levaditi pe probe de ficat și rinichi.

4. De la animalele cu rezultat pozitiv la testul de microaglutinare (MAT) și/sau cu suspiciune clinică, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post-mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul *Leptospira* 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 de la prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.

IV. Ovine și caprine

1. Examen clinic și anatomopatologic a ovinelor și caprinelor în focarele în care:

a) există antecedente de boală;

b) s-a diagnosticat pentru prima dată boala.

2. Supraveghere serologică prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 9 serotipuri de *Leptospira spp.*: Pomona, Icterohaemorrhagiae, Canicola, Wolffii, Hardjo, Grippothyphosa, Australis, Autumnalis, Bataviae în:

2.1. Efectivele de animale cu suspiciune clinică de boală:

a) animalele care prezintă semne clinice ce conduc la suspiciunea de infecție leptospirică (infertilitate, agalaxie, icter, hemoglobinurie, afecțiuni hepato-renale);

b) în cazurile de avort, pe probe de sânge prelevate la 14-21 zile de la producerea avortului;

2.2. Efectivele de ovine și caprine cu antecedente:

a) Comerț intern/intracomunitar/import: 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.

Pentru ovinele și caprinele comercializate prin import/comerț intracomunitar se folosesc aceleași serotipuri ca pentru bovinele din import/comerț intracomunitar;

3. Examinarea morfopatologică a avortonilor și a cadavrelor, când se suspicionează boala.
Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEV/HEA și metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.

4. De la animalele cu rezultat pozitiv la testul de microaglutinare (MAT) și/sau cu suspiciune clinică, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață, probe de ficat, rinichi, post-mortem și probe de ficat, rinichi, creier, lichid pericardic și peritoneal de la avortoni, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul *Leptospira* 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 de la

prelevare, moarte sau avort și vor fi transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.
V. La câini
<p>1. Examenul serologic se efectuează la cerere, prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE) cu setul de 4 serotipuri de <i>Leptospira</i> spp.: Pomona, Ichterohaemorrhagiae, Canicola și Sejroe.</p> <p>2. Examinarea morfopatologică în cazul înregistrării de pierderi prin mortalitate, când se suspicionează boala. Se efectuează examene histologice, metoda HE/HEA/HEV și metoda Levaditi, pe probe de ficat și rinichi.</p> <p>3. În caz de suspiciune, la solicitarea DSVSA și în urma obținerii acordului LNR Leptospiroză, se pot preleva probe de sânge și urină de la animalele în viață sau probe de ficat și rinichi, post mortem, în vederea efectuării examenului bacteriologic și pentru detecția genomului bacteriilor din genul <i>Leptospira</i> prin metode de biologie moleculară.</p> <p>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, transportate în recipiente sterile, în condiții de refrigerare, pentru a preveni instalarea fenomenelor de autoliză.</p>
Precizări execuție
Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală se face de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA
<p>Examenul clinic și anatomopatologic îl face medicul veterinar de liberă practică împuternicit.</p> <p>Probele sunt recoltate de medici veterinari de liberă practică împuterniciți.</p> <p>Prelevările de probe în caz de suspiciune se fac în prezența medicului veterinar oficial.</p> <p>Examenul se efectuează la LSVSA și/sau după caz la LNR din cadrul IDSA</p> <p>Vaccinarea efectivilor de animale trebuie efectuată cu respectarea legislației sanitare veterinare în vigoare și documentele care însoțesc probele la laborator trebuie să conțină datele cu privire la imunizarea animalelor examinate și atunci când este relevant, a mamelor animalelor examinate (data vaccinării, denumirea comercială, serotipurile de <i>Leptospira</i> spp. conținute, date cu privire la schema de vaccinare a animalului/efectivului de animale, elaborată pe baza recomandărilor menționate de către producătorul vaccinului în certificatul de calitate / prospectul / instrucțiune de utilizare a vaccinului).</p>
<p>Diagnosticul se confirmă/infirmă prin testul de microaglutinare (MAT – testul standard OIE), în urma anchetei epidemiologice prin care sunt coroborate rezultatul testului de microaglutinare, a modificărilor morfopatologice evidențiate prin examenul morfopatologic efectuat pe animalele din efectivul respectiv (animale moarte, tăiate în scop de diagnostic sau la examenul morfopatologic efectuat în abator, la tăierile în scop de consum public), a prezenței manifestărilor clinice și a evidențelor cu privire la vaccinarea antileptospirică a animalelor.</p> <p>Metodele histologice, bacteriologice și de biologie moleculară sunt metode complementare de diagnostic.</p>
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

Supravegherea în toate tipurile de exploatații de bovine, ovine și caprine

Precizări tehnice

Supravegherea pasivă

Se aplică în cazurile de avort, fătări de produși neviabili, alte afecțiuni de reproducție cu diagnostic neprecizat astfel:

1. Se efectuează examen necropsic al avortonilor, histopatologic (met. HE/HEA/HEV, ZNM, Pappenheim, imunohistochimic) pe probe de limfonoduri, ficat, pulmon, rinichi, miocard, placentă.
2. Prelevarea de probe de sânge de la animalele (bovine, ovine, caprine) care au avortat, după 14-21 zile de la avort, prin iELISA sau RFC.
3. Monitorizarea datelor relevante despre suspiciunile și eventualele confirmări ale bolii.
4. Raport trimestrial privind suspiciunile, confirmările de boală, transmis la ANSVSA de către DSVSA.

Pentru confirmare se procedează astfel:

La bovine:

1. se prelevează probe în scopul testării PCR, după cum urmează:

i) de la un număr de minimum 6 bovine cu respectarea proporției de 3 multipare și 3 primipare din efectivul de bovine ce au avortat în urmă cu 15 zile și până la nu mai mult de 4 luni, se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare;

ii) de la bovine cu afecțiuni de reproducție cum ar fi retenții placentare, metrite exprimate în ultimele 4 luni, se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare, pentru a atinge numărul de animale testate la 6 probe în total.

2. de la animale din același efectiv (i,ii), ce nu prezintă afecțiuni de reproducție se prelevează probe de sânge în scop de testare serologică prin ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare, pentru a atinge numărul de animale testate la 6 probe în total.

La rumegătoarele mici:

1. De la un număr de 2 până la 6 probe prelevate de la capre și oi ce au avortat în ultimele 8 zile se prelevează tamponare vaginale sau tamponare placentare sau probe din materialul avortat (placenta și conținut stomacal, splină, pulmon sau ficat de la feteși) pentru examen PCR pentru a se putea efectua examenul 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 examinate cantitativ PCR, se va aplica următoarea schemă:

i) în turmele de capre și oi în care au existat avorturi, se prelevează probe de sânge începând cu a 15-a zi după avort dar nu mai târziu de 3 săptămâni după avort. Numărul minim de animale de la care se prelevează probel este de 10/turmă, de preferat de la cele care au avortat. Probele de sânge se testează prin examene serologice ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare.

ii) în turmele de capre și oi în care au existat fătări de produși neviabili, se prelevează probe de sânge începând cu a 15-a zi după fătare dar nu mai târziu de 3 săptămâni după fătare. Numărul minim de animale de la care se prelevează probel este de 10/turmă, de preferat de la cele care au fătat produși neviabili. Probele de sânge se testează prin examene serologice ELISA, de preferat utilizând antigen preparat din izolatele de Coxiella de la rumegătoare.

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.

Probele pentru confirmare se prelevează 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 boală Monitorizarea cazurilor de avort al ovinelor și caprinelor.	Monitorizarea datelor relevante despre boală Monitorizarea cazurilor de avort al ovinelor și caprinelor.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Supraveghere bacteriologica a cazurilor de avort al ovinelor și caprinelor	Supraveghere bacteriologica a cazurilor de avort al ovinelor și caprinelor
Toate tulpinile de Salmonella spp. izolate vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioretistenței 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.	Toate tulpinile de Salmonella spp. izolate vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDSA pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioretistenței 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.
PRECIZĂRI EXECUȚIE	PRECIZĂRI EXECUȚIE
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Proprietarii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți care trebuie, conform legii, să raporteze orice caz de îmbolnăvire	Fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți care trebuie, conform legii, să raporteze orice caz de îmbolnăvire
Supraveghere activă	Supraveghere activă
1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial; 2. Examenle se efectuează la LSVSA și confirmarea la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA	1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial; 2. Examenle se efectuează la LSVSA și confirmarea la LNR salmoneloze animale din cadrul IDSA

Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare, identificare biochimică și a grupului serologic. Tipizarea serologică în cadrul LNR Salmoneloze a Salmonella spp.

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

4. INFLUENȚA 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, în baza simptomatologiei clinice, se efectuează examene serologice prin RIHA și virusologice - teste de biologie moleculară. Examele virusologice se efectuează pe probe de tampoane nazale, nazofaringiene, lavaj traheal.	În caz de suspiciune, în baza simptomatologiei clinice, se efectuează examene serologice prin RIHA pe probe de sânge pereche: prima probă se prelevează imediat după debutul semnelor clinice și a doua probă se prelevează la 2 săptămâni de la prima prelevare examene virusologice prin teste de biologie moleculară 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 izolarea și identificarea virusului prin reacția de inhibare a hemaglutinării cu ser pozitiv specific și teste de biologie moleculară	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

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 efectuează examene serologice (ELISA) pe probe de seruri perechi la interval de 21 de zile; b) avortonii se examinează prin examen morfopatologic și virusologic. Se efectuează examene necropsice și morfopatologice, metoda HE/HEA/HEV sau metoda Pappenheim pe probe de pulmon, ficat, rinichi,	1. În caz de suspiciune: a) se efectuează examene serologice (ELISA) pe probe de seruri perechi la interval de 21 de zile; b) avortonii se examinează prin examen morfopatologic și virusologic. Se efectuează examene necropsice și morfopatologice, metoda HE/HEA/HEV sau metoda Pappenheim pe probe de pulmon, ficat,

limfonod.	rinichi, limfonod.
2. Pentru animalele de reproducție nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe se examinează serologic (ELISA) un procent de 1 % din animale, dar nu mai puțin de 2 animale pe lot.	2. Pentru animalele de reproducție nou introduse prin comerț intracomunitar sau import din țări terțe se examinează serologic (ELISA) un procent de 1 % din animale, dar nu mai puțin de 2 animale pe lot.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Probele se recoltează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit și, după caz, medicul veterinar oficial. Examenle de laborator se efectuează la LNR din IDSA.	Probele se recoltează de medicul veterinar de liberă practică împuternicit și, după caz, medicul veterinar oficial. Examenle de laborator se efectuează la LNR din IDSA.
Diagnosticul de boală se confirmă prin izolarea virusului pe culturi celulare .	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

6. ARTERITA VIRALĂ ECVINĂ

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ecvinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Monitorizarea datelor relevante despre boală. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
Supravegherea activă	Supravegherea activă
1. Supraveghere serologică a: a) armăsarilor de reproducție din herghelii și depozite, o dată pe an, cu minim o lună înainte de autorizare și începerea campaniei de montă; b) pentru circulația intracomunitară/export țări terțe, armăsarilor necastrați în vârstă de peste 180 de zile se testează serologic prin seroneutralizare pentru arterită virală cu 28 de zile înainte de îmbarcare, pentru destinația sport și 21 de zile pentru ecvinele de producție/reproducție, cu plata de către proprietar.	1. Supraveghere serologică a: a) armăsarilor de reproducție din herghelii și depozite, o dată pe an, cu minim o lună înainte de autorizare și începerea campaniei de montă; b) pentru circulația intracomunitară /export țări terțe, armăsarilor necastrați în vârstă de peste 180 de zile se testează serologic prin seroneutralizare pentru arterită virală cu 28 de zile înainte de îmbarcare, pentru destinația sport și 21 de zile pentru ecvinele de producție/reproducție, cu plata de către proprietar.
2. Supravegherea 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.	2. Supravegherea 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.
3. Probele de sânge se prelevează de la animale nevaccinate contra arteritei virale ecvine.	3. Probele de sânge se prelevează de la animale nevaccinate contra arteritei virale ecvine.
4. Animalele cu titru constant sau în scădere sunt considerate negative, iar cele cu titruri crescătoare sunt considerate pozitive și se testează	4. Animalele cu titru constant sau în scădere sunt considerate negative, iar cele cu titruri crescătoare sunt considerate pozitive și se testează

virusologic, prin izolarea virusului pe culturi celulare și/sau PCR pe probe de material seminal 5. Armăsarii eliminatori de virus se izolează și se elimină de la montă. Pentru acești armăsari circulația va fi permisă numai dacă sunt castrați. 6. Animalele seronegative nu sunt supuse restricțiilor de circulație. 7. Ecvinele de sport și pentru reproducție, provenite din exploații certificate sanitar-veterinar ca oficial indemne de arterită virală în ultimele 6 luni, pot circula fără restricții. 8. Notificarea oficială a bolii se face numai pe baza coroborării datelor clinice specifice cu rezultatele examenelor de laborator. 9. Vaccinarea pe teritoriul României se aplică numai la armăsarii necastrați în vârstă de peste 180 de zile dacă sunt sănătoși clinic, serologic negativi sau cu titru constant/ în scădere și care nu sunt eliminatori de virus. 10. Vaccinarea contra arteritei virale ecvine se face cu aprobarea ANSVSA, folosind un vaccin inactivat, omologat și înregistrat oficial.	virusologic, prin izolarea virusului pe culturi celulare sau PCR pe probe de material seminal 5. Armăsarii eliminatori de virus se izolează și se elimină de la montă. Pentru acești armăsari circulația va fi permisă numai dacă sunt castrați. 6. Animalele seronegative nu sunt supuse restricțiilor de circulație. 7. Ecvinele de sport și pentru reproducție, provenite din exploații certificate sanitar-veterinar ca oficial indemne de arterită virală în ultimele 6 luni, pot circula fără restricții. 8. Notificarea oficială a bolii se face numai pe baza coroborării datelor clinice specifice cu rezultatele examenelor de laborator. 9. Vaccinarea pe teritoriul României se aplică numai la armăsarii necastrați în vârstă de peste 180 de zile dacă sunt sănătoși clinic, serologic negativi sau cu titru constant/ în scădere și care nu sunt eliminatori de virus. 10. Vaccinarea contra arteritei virale ecvine se face cu aprobarea ANSVSA, 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 efectueaza la la LNR-IDS.A.	Prelevarea probelor: medicul veterinar de liberă practică. Examenele se efectueaza la la LNR- IDS.A.
Diagnosticul de boală se confirmă prin izolarea virusului sau detecția genomului viral (PCR).	
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.	

7. AVORTUL SALMONELIC AL IEPELOR

Scop: monitorizarea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ecvinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală	Monitorizarea datelor relevante despre boală
Supravegherea activă	Supravegherea activă
Supraveghere bacteriologică a cazurilor de avort al iepelor.	Supraveghere bacteriologică a cazurilor de avort al iepelor.
Toate tulpinile de Salmonella spp. izolate vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDS.A pentru tipizare serologică. Monitorizarea antibioretistenței	Toate tulpinile de Salmonella spp. izolate vor fi trimise la LNR Salmoneloze Animale-IDS.A pentru tipizare serologică.

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.	Monitorizarea antibioretistenței 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.
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Supraveghere este efectuată de cei implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire.	Procedura de supraveghere este efectuată fermierii și muncitorii implicați zilnic în relația cu animalele, medicii veterinari de liberă practică, ce au obligația să raporteze orice caz de îmbolnăvire.
Supraveghere activă	Supraveghere activă
1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial; 2. Examenle 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 Salmonella izolate, în vederea tipizării serologice și a monitorizării antibioretistenței.	1. Probele sunt recoltate de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial; 2. Examenle 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 Salmonella izolate, în vederea tipizării serologice și a monitorizării antibioretistenței.
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	II. Supravegherea în canise
PRECIZĂRI TEHNICE	PRECIZĂRI TEHNICE
Supravegherea activă	Supravegherea activă
1. Examen serologic, clinic, anatomopatologic și bacteriologic la canidele folosite la reproducție, efectuat la cerere. Probele cu rezultate pozitive, neconcludente serologic, vor fi reexamine serologic și 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, anatomopatologic și bacteriologic în efectivele din canise de reproducție și al tuturor masculilor folosiți la reproducție, efectuat la cerere. Probele cu rezultate pozitive, neconcludente serologic, vor fi reexamine 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:	2. Examinare serologică efectuată la cerere, astfel:

<p>a) canidele de reproducție o dată pe an, cu ocazia acțiunilor imunoprofilactice;</p> <p>b) canidele care prezintă manifestări clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică inclusiv la câinii comunitari.</p> <p>De la femelele avortate și de la masculii seropozitivi care au fost castrați în urma diagnosticului serologic pozitiv se trimit probe de avortoni cu învelitori fetale respectiv testicule, în vederea efectuării examenului complex de laborator.</p> <p>Cadavrele/organele de la cainii morți, cu leziuni suspecte de bruceloză se examinează anatomopatologic, bacteriologic și histopatologic (metoda HE/HEA/HEV metoda Brown și Brenn).</p>	<p>a) canidele de reproducție o dată pe an, cu ocazia acțiunilor imunoprofilactice;</p> <p>b) canidele care prezintă manifestări clinice care conduc la suspiciunea de infecție brucelică inclusiv la câinii comunitari.</p> <p>De la femelele avortate și de la masculii seropozitivi care au fost castrați în urma diagnosticului serologic pozitiv se trimit probe de avortoni cu învelitori fetale respectiv testicule, în vederea efectuării examenului complex de laborator.</p> <p>Cadavrele/organele de la cainii morți, cu leziuni suspecte de bruceloză se examinează anatomopatologic, bacteriologic și histopatologic (metoda HE/HEA/HEV si metoda Brown și Brenn).</p>
PRECIZĂRI EXECUȚIE	
Supraveghere activă	
<p>1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit.</p> <p>2. Examele se efectuează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la LNR- IDSA.</p>	
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS)+examen cultural+identificare fenotipică și genetică a <i>Brucella 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	
<p>1. Examinare serologică la 5% din iepurii din crescătorii, prin reacția de Roz – Bengal.</p> <p>Probele pozitive prin Roz – Bengal se examinează prin RFC.</p>	
<p>2. Examen anatomopatologic la iepurii domestici și sălbatici morți.</p> <p>De la animalele seropozitive se prelevează probe de testicule, limfonoduri, splina și uter, în vederea efectuării examenului anatomopatologic, bacteriologic și histologic (HE/HEA/HEV și metoda Brown și Brenn).</p> <p>Cadavrele/organele de la iepurii morți, cahectici cu leziuni suspecte de bruceloză se examinează anatomopatologic, bacteriologic și histopatologic (HE/HEA/HEV și metoda Brown și Brenn).</p>	
<p>3. În abator se examinează:</p> <p>a) animalele vii, ante-mortem și post-mortem;</p> <p>b) carnea și organele</p>	
Precizări execuție	
Supraveghere activă	
<p>Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.</p> <p>Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la LNR- IDSA.</p>	
Măsurile	

1. De la iepurii din efectivele cu bruceloză: a) carnea și subprodusele comestibile la care nu s-au constatat leziuni se dau în consum fără restricții; b) organele cu leziuni se confiscă.
Diagnosticul se confirmă prin izolarea și identificarea agentului etiologic al bolii, examen microscopic direct (Stamp, OMS) + examen cultural + identificare fenotipică și genetică a speciei și biovariantelor <i>Brucella spp.</i>
Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.

11. FURUNCULOZA SALMONIDELOR CU AEROMONAS SALMONICIDA

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatațiilor de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și în mediul natural se face conform legislației în vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic. 4. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

12. YERSINIOZA, RESPECTIV BOALA GURĂ ROȘIE - LA SALMONIDE

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere

Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatațiilor de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări Tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și în mediul natural se face conform legislației în vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic. 4. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

13. MIXOSOMIAZA

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a salmonidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatațiilor de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și în mediul natural se face conform legislației în vigoare.
Precizări execuție

Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.
2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.
3. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen parazitologic.
4. 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
1. Informarea imediată, obligatorie, în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de salmonide sau în mediul natural.
2. a) Vizita exploatațiilor de salmonide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris.
2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide și în mediul natural se face conform legislației în vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.
2. Vizita exploatației de salmonide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali.
3. Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic.
4. Confirmarea bolii se realizează la LNR din cadrul IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

15. ERITRODERMATITA LA CIPRINIDE

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a ciprinidelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, în cazul apariției ori al suspiciunii bolii sau al oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de ciprinide sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatațiilor de ciprinide și/sau a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de ciprinide și în mediul natural se face conform legislației în vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de ciprinide și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenele 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 peștilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile piscicole. 2. a) Vizita exploatației piscicole; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide piscicole și în

mediul natural se face conform legislației in vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației piscicole și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen parazitologic.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen parazitologic

17. CRIPTOBLAZA

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a peștilor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile piscicole. 2. a) Vizita exploatației piscicole; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de salmonide piscicole și în mediul natural se face conform legislației in vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației piscicole și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen parazitologic.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen parazitologic

18. VIBRIOZA MOLUȘTELOR BIVALVE

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor bivalve, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în populațiile de moluște bivalve. 2. a) Vizita exploatației de moluște bivalve/ a mediului natural; b) Examinarea clinică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de moluște bivalve și în mediul natural se face conform legislației în vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de moluște bivalve și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen bacteriologic

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

Scop: supravegherea bolii

Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a moluștelor gasteropode, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în populațiile de moluște gasteropode. 2. a) Vizita exploatației de moluște gasteropode; b) Examinarea clinică și anatomopatologică a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de moluște gasteropode și în mediul natural se face conform legislației în vigoare.
Precizări execuție

Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de moluște gasteropode și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen 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, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de batracieni și/sau în mediul natural. 2. a) Vizita exploatației de batracieni/ a mediului natural; b) Examinarea clinică și anatomopatologica a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor pentru diagnostic în cazul suspiciunii sau al observării creșterii mortalității în toate exploatațiile de batracieni și în mediul natural se face conform legislației în vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasivă
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de batracieni și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 3. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, IDSA, astfel: 3.1. Supraveghere și diagnostic prin examen bacteriologic pentru pseudomonoză, aeromonoză și micobacterioze; 3.2. 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, și în mediul natural
Supraveghere
Supraveghere pasivă
1. Informarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolii sau oricărei creșteri a mortalității în exploatațiile de crustacee. 2. a) Vizita exploatației de crustacee; b) Examinarea clinică și anatomopatologica a populației animalelor acvatice și c) Prelevarea probelor pentru diagnostic.
Precizări tehnice
Supraveghere pasivă
1. Informarea privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează fie telefonic, fie în scris. 2. Prelevarea probelor se face conform legislației în vigoare.
Precizări execuție
Supraveghere pasiva
1. Informarea DSVSA privind mortalitatea anormală sau suspiciunea de boală se realizează de către orice persoană care lucrează în domeniul animalelor acvatice, de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 2. Vizita exploatației de crustacee și/sau a mediului natural, examinarea populației de animale acvatice și recoltarea de probe se realizează de către medici veterinari de liberă practică împuterniciți, respectiv de către medici veterinari oficiali. 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 secvențiere
Notificarea bolii se realizează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu completările și modificările ulterioare.

22. AMIBIAZA ALBINELOR

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Precizări execuție	Precizări execuție
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic	Examenele de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic directă

directă	
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen miscoscopic direct de identificarea endoparazitului Malphigamoeba melificaе.	

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 prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Precizări execuție	Precizări execuție
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR din cadrul IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen microscopic directă	Examenle 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 ASPERGILOZA ALBINELOR

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări Tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Precizări execuție	Precizări execuție
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: 2.1. Supraveghere prin examen microscopic direct;	2. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: 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 <i>Ascosphaera apis</i> .	

25. PUIETUL ÎN SAC ȘI BOALA BOTCILOR NEGRE

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Precizări execuție	Precizări execuție
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR- IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen anatomopatologic, microscopic direct și histopatologic	2. Examenle 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 electronmicroscopic de identificare a virusului sau tehnici PCR.	

26. BOLILE VIRALE PARALIZANTE ALE ALBINELOR ADULTE

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a albinelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Precizări execuție	Precizări execuție
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează familiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA examinează

examene de laborator.	famiile de albine, prelevează probe pentru diagnostic prin examene de laborator.
2. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen anatomopatologic, microscopic direct și histopatologic(HE/HEA/HEV).	2. Examenle de laborator se efectuează la LSVSA și/sau, după caz, LNR-IDSA, astfel: supraveghere și diagnostic prin examen anatomopatologic, microscopic direct și histopatologic (HE/HEA/HEV).
Diagnosticul de laborator se confirmă prin examen electronomicroscopic de identificare a VPA,VPC,BBN, VAD, VX,VY sau tehnici PCR.	

27. ASPERGILOZA VIERMILOR DE MĂTASE

Scop: supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a viermilor de mătase, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.	Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA
În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.	În cazul suspiciunii bolii se prelevează probe pentru diagnostic, conform cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
Precizări execuție	Precizări execuție
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA
2. Examenle se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel: 2.1. pentru supraveghere- examen anatomopatologic și microscopic direct; 2.2. pentru diagnostic- examen anatomopatologic și micologic complet.	2. Examenle se efectuează la LNR din cadrul IDSA astfel: 2.1. pentru supraveghere - examen anatomopatologic și microscopic direct; 2.2. pentru diagnostic - examen anatomopatologic și micologic complet.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolarea și identificarea speciilor din genul 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

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a animalelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
Monitorizarea datelor relevante despre boală	Monitorizarea datelor relevante despre boală

Examene de laborator pe probe de la animale moarte ce au prezentat semne nervoase, învelitori placentare și avortoni. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care dețin metode acreditate în acest scop. Testele de confirmare EST, se efectuează la LNR - EST din cadrul IDSA. Examenele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HE/HEA/HEV sau Brown & Brenn.	Examene de laborator pe probe de la animale moarte ce au prezentat semne nervoase, învelitori placentare și avortoni. Probele de creier de la rumegătoarele cu simptomatologie nervoasă, se vor examina concomitent prin examene de laborator, pentru boala Aujeszky, rabie, listerioză și pentru encefalopatii spongiforme transmisibile la LSVSA care dețin metode acreditate în acest scop. Testele de confirmare EST, se efectuează la LNR -EST din cadrul IDSA. Examenele histopatologice se vor efectua la LSVSA acreditate prin metoda HE/HEA/HEV sau Brown& Brenn
Supraveghere activă	
În abator: examinarea ante- și post-mortem a bovinelor, ovinelor și porcinelor	
Precizări execuție	Precizări execuție
Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.	Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la IISPV.	Examinarea probelor de organe se realizează la LSVSA desemnate și/sau, după caz, la IISPV.
Diagnosticul de laborator se confirmă prin izolare și identificare fenotipică a <i>Listeria spp.</i>	
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 boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare. 2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive, în caz de suspiciune. Se efectuează examene serologice (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.	1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare. 2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive, în caz de suspiciune. Se efectuează examene serologice (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	
Medicul veterinar de liberă practică, și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.	
Examenele de laborator se efectuează la cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR-IDSA.	

30. CARBUNE EMFIZEMATOS

Supraveghere pasivă.

SECȚIUNEA 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 sanitar- veterinare competente pentru:

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

2. MICOZE

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

- a) ASPERGILOZĂ
- b) DERMATOMICOZĂ

3. VIROZE

- a) BOALA CRIMEEA-CONGO

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

- b) ENCEFALITA JAPONEZĂ

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

- c) ENCEFALOMIELITA ECVINĂ VENEZUELEANĂ

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

- d) ENCEFALITA DE CĂPUȘE

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

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

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

f) INFECȚIA CU VIRUSUL SCHMALLEMBERG

Scop: Supravegherea bolii

I. Supravegherea în exploatațiile nonprofesionale	II. Supravegherea în exploatațiile comerciale de creștere a rumegătoarelor, inclusiv în exploatațiile comerciale de tip A
Precizări tehnice	Precizări tehnice
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
<p>1. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însoțesc transporturile de animale receptive ce provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 129/566/2007.</p> <p>2. Observarea stării de sănătate a rumegătoarelor (bovine, ovine și caprine) efectuată de către proprietarii sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg.</p> <p>Semnele clinice la rumegătoarele adulte care pot sugera infecția cu virusul Schmallenberg sunt: febră tranzitorie, abatere, scăderea producției de lapte, rareori diaree. Simptomele au o durată de 2 – 6 zile.</p> <p>3. Observarea stării de sănătate a produșilor obținuți de la rumegătoare, pentru identificarea simptomelor care pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg.</p> <p>Semnele clinice manifestate de produșii nou – născuți infectați cu virusul Schmallenberg sunt: orbire, pareze, paralizie 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 incidența normală asociată sezonului de fătări.</p> <p>Produșii avortați în urma infecției cu virusul Schmallenberg prezintă următoarele aspecte lezionale: artrogripoză, hidrocefalie, cifoasă, scolioză, torticolis.</p> <p>5. Raportarea, în urma supravegherii pasive, a animalelor receptive (adulte sau produși de concepție) cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg precum și a cazurilor de avorturi, este urmată de prelevarea de probe pentru clarificarea statusului acestora.</p> <p>Probele prelevate de la animalele vii cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg, sunt reprezentate de ser pe coagul și</p>	<p>1. Monitorizarea documentelor ce pot furniza date relevante, inclusiv a documentelor sanitare veterinare și a altor documente ce însoțesc transporturile de animale receptive ce provin din alte state membre ale Uniunii Europene sau țări terțe, înainte de debarcarea animalelor la destinație, potrivit prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA și al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale nr. 129/566/2007.</p> <p>2. Observarea stării de sănătate a rumegătoarelor (bovine, ovine și caprine) efectuată de către proprietarii sau reprezentanți ai acestora și raportarea oricăror semne clinice medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți și/sau oficiali din cadrul DSVSA, semne ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg.</p> <p>Semnele clinice la rumegătoarele adulte care pot sugera infecția cu virusul Schmallenberg sunt: febră tranzitorie, abatere, scăderea producției de lapte, rareori diaree. Simptomele au o durată de 2 – 6 zile.</p> <p>3. Observarea stării de sănătate a produșilor obținuți de la rumegătoare, pentru identificarea simptomelor care pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallenberg.</p> <p>Semnele clinice manifestate de produșii nou – născuți infectați cu virusul Schmallenberg sunt: orbire, pareze, paralizie 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 incidența normală asociată sezonului de fătări.</p> <p>Produșii avortați în urma infecției cu virusul Schmallenberg prezintă următoarele aspecte lezionale: artrogripoză, hidrocefalie, cifoasă, scolioză, torticolis.</p> <p>5. Raportarea, în urma supravegherii pasive, a animalelor receptive (adulte sau produși de concepție) cu semne clinice ce</p>

<p>sânge pe anticoagulant (EDTA). De la avortoni sau produși morți în urma semnelor clinice enumerate la punctul 2 se vor recolta următoarele probe: creier, lichid pericardic, meconiu, lichid amniotic, placentă. De la mamele care au avortat sau au dat naștere unor produși viabili, dar care au murit ulterior datorită semnelor clinice enumerate la punctul 2, se vor recolta ser pe coagul și sânge pe anticoagulant (EDTA).</p>	<p>pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallerberg precum și a cazurilor de avorturi, este urmată de prelevarea de probe pentru clarificarea statusului acestora. Probele prelevate de la animalele vii cu semne clinice ce pot fi atribuite infecției cu virusul Schmallerberg, sunt reprezentate de ser pe coagul și sânge pe anticoagulant (EDTA). De la avortoni sau produși morți în urma semnelor clinice enumerate la punctul 2 se vor recolta următoarele probe: creier, lichid pericardic, meconiu, lichid amniotic, placentă. De la mamele care au avortat sau au dat naștere unor produși viabili, dar care au murit ulterior datorită semnelor clinice enumerate la punctul 2, se vor recolta ser pe coagul și sânge pe anticoagulant (EDTA).</p>
Precizări execuție	Precizări execuție
Supravegherea pasivă	Supravegherea pasivă
1. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arboviroze din cadrul IDSA, precum și din cadrul ANSVSA.	1. Monitorizarea este efectuată de medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, din LNR pentru arboviroze din cadrul IDSA, precum și din cadrul ANSVSA.
2. Probele de ser, sânge pe anticoagulant și organe și avortoni vor fi expediate, în vederea testării, la IDSA.	2. Probele de ser, sânge pe anticoagulant și organe vor fi expediate, în vederea testării, la IDSA.
Diagnosticul de laborator se confirmă de către laboratoarele europene prin metode recomandate de UE, acreditate și/sau validate	
Supravegherea activă se realizează la solicitarea proprietarului/deținătorului de animale, în cazul efectuării activităților de comerț.	

4. PARAZITAZE

TRATAMENTE ANTIPARAZITARE PROFILACTICE OBLIGATORII

Scop: reducerea incidentei parazitozelor la rumegatoare

A. Endoparazitoze

1. Ovine/caprine (animale care folosesc pășunea)

a) tineret mascul și femel peste 4 luni/berbeci /oi sterpe- 2 tratamente/an (martie-aprilie/octombrie- noiembrie)

b) oi adulte (lactante) – un singur tratament/an (octombrie-noiembrie, la cel puțin 30 zile de la terminarea perioadei de montă)

c) tineret mascul la îngrășat: O deparazitare în primele 10 zile de la afluire

2. Taurine:

a) tineret peste 4 luni până la categoria de juninci - 2 tratamente/an (martie-aprilie/octombrie- noiembrie)

b) vacile lactante – un singur tratament/an , în perioada repausului mamar.

B. Ectoparazitoze

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

2. Taurine:

a) tineret, 2 tratamente pe an (mai-iunie/ septembrie-octombrie)

b) vaci lapte; un tratament/an, în perioada repausului mamar.

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

a) Cochliomya hominivorax

b) Chrysomya bezziana

c) Echinococoza/hidatidoza

A se vedea precizările din Secțiunea 1 pct. 35

d) Cisticercoza bovină

Supraveghere

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

2. Supraveghere anatomopatologică și de laborator la animalele receptive.

3. Supraveghere în abator a bovinelor sacrificate ținând cont de locurile de elecție a parazitului.

Precizări tehnice

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

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

Precizări execuție

1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.

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

3. Examenle de laborator se efectuează în abator sau la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

e) Cisticercoza porcină

Supraveghere

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

2. Supraveghere anatomopatologică și de laborator la animalele receptive.

3. Supraveghere în abator a porcinelor sacrificate ținând cont de locurile de elecție a parazitului.

Precizări tehnice

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

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

Precizări execuție

1. Medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
2. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
3. Examele de laborator se efectuează în abator sau la LSVSA și/sau LNR din IDSA.

f) Trichineloză

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor destinate examenelor de laborator în domeniul sănătății animalelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008, de la toate animalele suspecte de boală.
2. Prelevarea probelor destinate examenelor de laborator în domeniul siguranței alimentelor de origine animală se efectuează în conformitate cu prevederile Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de Trichinella în carne, cu modificările și completările ulterioare.
3. Se efectuează examene de laborator pentru detecția chisturilor și larvelor de Trichinella prin trichineloscopie directă pentru suinele provenite din exploatațiile nonprofesionale destinate consumului familial, precum și pentru porcii mistreți vânați, destinați consumului propriu al vânătorului.
4. Se efectuează examene de laborator pentru evidențierea larvelor de Trichinella prin digestie artificială pentru suinele provenite din exploatațiile comerciale, precum și pentru porcii mistreți vânați, cu excepția celor destinați consumului propriu al vânătorului.
5. Examinarea cărnii animalelor care nu aparțin speciei porcine (cal, urs, nutrie etc.) se realizează prin metoda digestiei artificiale, în conformitate cu prevederile Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375, cu modificările și completările ulterioare.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA. Medicii veterinari care efectuează examenul prin trichineloscopie trebuie să facă dovada instruirii în acest sens. Certificatul este valabil timp de 3 ani. Instruirea se realizează de către DSVSA, IDSA sau IISPV, după caz.
2. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
3. Examele 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 președintelui ANSVSA 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene de laborator la animalele.
3. Supravegherea entomologică prin capturare și identificare a vectorilor.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 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. Înregistrarea coordonatelor geografice - latitudine, longitudine, altitudine - se realizează cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.
4. Se efectuează examene de evidențiere a parazitului prin examen microscopic, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA.
2. Notificarea bolii se face în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 79/2008, cu modificările și completările ulterioare.
3. Examenle 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 anatomopatologice și de laborator la speciile receptive.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
2. Supravegherea gazdelor definitive, bovine, ovine, prin examen coproparazitologic
3. Examenle copro-parazitologice și se efectuează de două ori pe an toamna și primăvara pe un procent de 1-3% din animalele în vârstă de peste 6 luni, în vederea atestării zonelor indemne de fascioloză.
4. Examenle de identificare a gasteropodelor gazde intermediare se efectuează în intervalul aprilie-octombrie.
5. Examenle pentru determinarea încărcăturii parazitare a gasteropodelor se efectuează pe speciile gazde intermediare.

Precizări execuție

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

i) Filarioze

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene anatomopatologice și de laborator la speciile receptive.
3. Supravegherea entomologică prin capturare și identificarea vectorilor.

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
2. Vectorii filariozelor sunt: Musca autumnalis, țânțarii din genurile: Culex, Aedes, Stegomyia și Anopheles, dar și speciile genului Culicoides și simulidele.
3. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR din IDSA și ANSVSA în funcție de situația

epidemiologică. Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) se realizează cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor

4. Se efectuează examene de 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 cabinete medicale veterinare, LSVSA și/sau LNR din IDSA.

j) Ancilostomoza carnivorelor

Supraveghere

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

2. Supraveghere prin examene anatomopatologice și de laborator la speciile receptive.

Precizări tehnice

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

2. Se efectuează examene de evidențiere a parazitului din materii fecale/conținut intestinal prin examen microscopic, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.

Precizări execuție

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

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

k) Balantidioza

Supraveghere

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

2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive.

Precizări tehnice

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

2. Se efectuează examene de evidențiere a parazitului din materii fecale/conținut intestinal prin examen microscopic, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor

Precizări execuție

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

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

l) Hemosporidioze

Supraveghere

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

2. Supraveghere prin examene de laborator la speciile receptive.

3. Supravegherea capuselor vectoare, prin colectarea și identificarea speciilor.

3. Supravegherea entomologică prin capturare și identificarea vectorilor.

Precizări tehnice

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

2. Se efectuează examene de laborator pe probe de sânge pe EDTA prelevate de la animalele receptive pentru evidențierea paraziților (Babesia Anaplasma, Theileria etc.), prin examenul microscopic al frotiurilor fixate și colorate, în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.

3. Identificarea speciilor de Babesia și Theileria, prin tehnici de biologie moleculară.

4. Vectorii hemosporidiozelor sunt căpușele ixodide

5. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR din IDSA și ANSVSA, în funcție de situația epidemiologică

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

5. Examenle pentru determinarea încărcăturii parazitare a căpușelor se efectuează pe toate probele examinate.

Precizări execuție

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

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

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

m) Sarcocistoza

Supraveghere

Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare. 2. Supraveghere prin examene anatomopatologice și de laborator, la speciile receptive.

Precizări tehnice

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

2. Se efectuează examene de laborator pentru detecția chisturilor de Sarcocystis din țesut muscular prin trichineloscopie și examene histopatologice (met. HEA și AA/AA-PAS), după caz.

Precizări Execuție

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

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

n) Teniaze

Supraveghere

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

2. Supraveghere prin examen anatomopatologic și de laborator la speciile receptive.

Precizări tehnice

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

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

Precizări execuție

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

o) Dermatoze produse de acarieni, paraziții animalelor

Supraveghere

1. Monitorizarea datelor relevante despre boală în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Supraveghere prin examene clinice și de laborator la speciile receptive

Precizări tehnice

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008.
2. Se efectuează examene de laborator pentru identificarea genurilor și speciilor de ectoparaziți prin examen microscopic în funcție de situația epidemiologică sau la solicitarea proprietarilor.

Precizări execuție

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

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

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

Supraveghere

Material seminal congelat din comerț intracomunitar sau import:

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

Precizări tehnice

1. Supravegherea comerțului intracomunitar se efectuează pe baza certificatului de sănătate din țara de origine, întocmit de medicul veterinar oficial al statului membru, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 205/2006, cu modificările și completările ulterioare.
2. Materialul seminal destinat însămânțărilor artificiale trebuie să corespundă condițiilor de calitate.

Precizări execuție

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

2. SUPRAVEGHEREA TULBURĂRILOR INFLAMATORII ALE GLANDEI MAMARE

Supraveghere

Monitorizarea datelor privind supravegherea mamitelor subclinice.

Precizări tehnice

1. Pentru depistarea mamitelor subclinice se efectuează examenul cu produse revelatoare pentru fiecare sfert al glandei mamare în parte, la începutul și la jumătatea perioadei de lactație, la solicitarea proprietarilor sau deținătorilor de exploatații de animale producătoare de lapte.
2. Se interzice livrarea pentru procesare și pentru consumul uman a laptelui de la vacile diagnosticate cu mamite subclinice, până la revenirea la starea fiziologică normală a glandei mamare, confirmată printr-un examen de laborator, numărătoare de celule somatice.
3. Se interzice livrarea pentru procesare și pentru consumul uman a laptelui provenit de la animale producătoare de lapte care prezintă mastite clinice (inflamații vizibile ale ugerului), aflate sub tratament medicamentos sau în perioada de așteptare după efectuarea tratamentului medicamentos pentru combaterea mastitelor.

Precizări execuție

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

SECȚIUNEA 6 - ACȚIUNI DE PROTECȚIE ECOLOGICĂ

1. ECOPATOLOGIE ȘI PROTECȚIA MEDIULUI, POTABILITATEA APEI

Supraveghere

- a) Monitorizarea documentelor privind asigurarea calității apei, în fermele de animale.
- b) Prelevarea de probe în situația în care starea de sănătate și bunăstare a animalelor o impune.
- c) Ori de câte ori, în cadrul inspecțiilor oficiale, medicul veterinar oficial consideră oportun.

Precizări tehnice

- a) Raport trimestrial transmis la ANSVSA de DSVSA.
- b) examenele de laborator se efectuează cu metode elaborate de LNR din IDSA.

Precizări execuție

1. Analizele se efectuează la LSVSA și /sau, după caz, la LNR din IDSA.
2. Probele se recoltează de către medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial.

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

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

Precizări tehnice: Raport trimestrial transmis la ANSVSA de DSVSA.

Precizări execuție: Medic veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial.

3. VERIFICAREA EFICIENȚEI DECONTAMINĂRII DE NECESITATE

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 de execuție

Probele se prelevează de către medicul veterinar oficial.

Examenle de laborator se efectuează conform metodelor acreditate, în cadrul LSVSA și IDSA.

SECȚIUNEA 7 - ACȚIUNI GENERALE DE MEDICINĂ VETERINARĂ PREVENTIVĂ, DE PROTECȚIE ȘI BUNĂSTARE A ANIMALELOR ȘI PROTECȚIE A MEDIULUI

a) URMĂRIREA, RESPECTAREA REGULILOR GENERALE DE BIOSECURITATE

Supraveghere

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

- a) aplicarea și respectarea normelor sanitare - veterinare, în organizarea și desfășurarea fluxului tehnologic;
- b) accesul în 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 veterinare pentru funcționarea târgurilor, bazelor de achiziții, piețelor și altor locuri cu aglomerări temporare de animale;
- m) controlul legalității circulației animalelor, în cadrul localităților și în afara lor;
- n) controlul legalității comerțului intracomunitar, importului, tranzitului și a exportului, verificarea documentară și fizică;
- o) evaluarea condițiilor de bunăstare a animalelor.
- p) protecția mediului.
- q) controlul și supravegherea privind:
 - (i) vânzările și cumpărările de animale;

- (ii) aplicarea și respectarea condițiilor de carantină pentru animalele nou introduse în exploatație;
- (iii) respectarea regulilor de protecție și bunăstare a animalelor, prelevarea, prelucrarea și valorificarea produselor de origine animală;
- (iv) controlul respectării interdicției creșterii animalelor pe gropile de gunoi.

Precizări tehnice

1. Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
2. Asigurarea împrejuririi, în vederea opririi accesului și ieșirii necontrolate a animalelor și personalului.
3. Asigurarea funcționalității dezinfectoarelor rutier și a filtrului sanitar -veterinar.
4. Amplasarea rampei de încărcare/descărcare animale la nivelul împrejuririi.
5. Asigurarea spațiului pentru executarea necropsiilor.
6. Ecarisarea corespunzătoare a exploatațiilor, exploatațiilor individuale și a teritoriului.
7. Asigurarea echipamentului de protecție și materialelor de igienizare.
8. Respectarea prevederilor următoarelor acte normative:
 - a) Regulamentului (CE) nr. 1069/2009;
 - b) Regulamentul (CE) nr. 152/2009 al Comisiei din 27 ianuarie 2009 de stabilire a metodelor de eșantionare și analiză pentru controlul oficial al furajelor;
 - c) Legea nr. 72/2002 a zootehniei, cu modificările și completările ulterioare;
 - d) Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitar - veterinar și pentru siguranța alimentelor, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 215/2004, cu modificările și completările ulterioare;
 - e) Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 195/2005 privind protecția mediului, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 265/2006, cu modificările și completările ulterioare;
 - f) Hotărârea Guvernului nr. 100/2002 pentru aprobarea Normelor de calitate pe care trebuie să le îndeplinească apele de suprafață utilizate pentru potabilizare și a Normativului privind metodele de măsurare și frecvența de prelevare și analiză a probelor din apele de suprafață destinate producerii de apă potabilă, cu modificările și completările ulterioare;
 - g) Hotărârea Guvernului nr. 351/2005 privind aprobarea Programului de eliminare treptată a evacuărilor, emisiilor și pierderilor de substanțe prioritare periculoase, cu modificările și completările ulterioare;
 - h) Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;
 - i) Ordinul ministrului sănătății nr. 119/2014 pentru aprobarea Normelor de igienă și sănătate publică privind mediul de viață al populației;
 - j) Ordinul președintelui ANSVSA nr. 86/2013 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare ce stabilește condițiile care reglementează prepararea, introducerea pe piață și utilizarea furajelor medicamentate;
9. Se identifică și se apreciază pe obiective, acțiuni și efective de animale.

b) PROTECȚIA ȘI BUNĂSTAREA ANIMALELOR

Supraveghere

Protecția animalelor din România conform legislației în vigoare

Precizări tehnice

2.1. Protecția animalelor din România - cu sau fără deținător

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

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

2.2. Protecția animalelor în timpul transportului

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

Regulamentul (CE) nr. 1/2005 al Consiliului din 22 decembrie 2004 privind protecția animalelor în timpul transportului și al operațiunilor conexe și de modificare a 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;

Legea nr. 71/2006 privind ratificarea Convenției europene pentru protecția animalelor în timpul transportului internațional (revizuită), semnată la Chișinău la 6 noiembrie 2003;

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

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

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

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

Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 45/2010 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind condițiile sanitar-veterinare de funcționare a târgurilor de animale vii, cu modificările și completările ulterioare.

2.3. Protecția găinilor ouătoare

Găini ouătoare, ouă consum:

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

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

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

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

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

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

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

2.4. Protecția puilor creșcuți pentru producția de carne

Pui creșcuți pentru producția de carne:

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

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;

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

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

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 63/2012;

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

2.5. Protecția porcinelor

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

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;

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

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;

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

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 20/2012 pentru aprobarea Normelor metodologice de monitorizare a standardelor de microclimat, precum și a necesarului de apă și de hrană, în vederea asigurării statusului minim de bunăstare a porcinelor din exploatațile comerciale.

2.6. Protecția vițelilor

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

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

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;

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

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

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

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

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 75/2005;

Ordinul președintelui ANSVSA nr. 13/2008;

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

2.7.1. Protecția găinilor de reproducție rase grele și a curcanilor

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

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

Regulamentul (CE) nr. 1099/2009 al Consiliului din 24 septembrie 2009 privind protecția animalelor în momentul uciderii;
Hotărârea Guvernului nr. 984/2005, cu modificările și completările ulterioare;
Ordinul președintelui ANSVSA nr. 74/2009 privind asigurarea condițiilor tehnice pentru aplicarea Normei sanitare veterinare privind protecția animalelor în timpul sacrificării și uciderii, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 180/2006;
Ordinul președintelui ANSVSA nr. 73/2013 privind aprobarea Procedurii de organizare și de desfășurare a cursurilor de formare pentru personalul implicat în realizarea operațiunilor de ucidere și a operațiunilor aferente, precum și pentru responsabilii cu bunăstarea animalelor din abatoare;
Ordinul președintelui ANSVSA nr. 180/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind protecția animalelor în timpul sacrificării și uciderii.

2.9. Protecția animalelor sălbatice în captivitate

Supraveghere pasivă și activă; tuberculinare la speciile susceptibile;
Legea nr. 191/2002 a grădinilor zoologice și acvariilor publice, cu completările ulterioare, care transpune Directiva 1999/22/CE a Consiliului din 29 martie 1999 privind animalele sălbatice din grădini zoologice.

2.10. Protecția animalelor de companie

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

2.10.1. Protecția câinilor fără stăpân

Legea nr. 258/2013 pentru modificarea și completarea Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 155/2001 privind aprobarea programului de gestionare a câinilor fără stăpân;
Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 155/2001 privind aprobarea programului de gestionare a câinilor fără stăpân, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 227/2002, cu modificările și completările ulterioare;
Hotărârea Guvernului nr. 1059/2013 pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 155/2001 privind aprobarea programului de gestionare a câinilor fără stăpân.

3. Protecția animalelor folosite în scopuri experimentale sau științifice

Legea nr. 43/2014 privind protecția animalelor utilizate în scopuri științifice, cu modificările ulterioare
Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al ministrului apelor și protecției mediului nr. 143/400/2002;
Ordinul președintelui ANSVSA nr. 97/2015 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind procedura de autorizare sanitară veterinară a unităților utilizatoare, crescătoare și furnizoare de animale utilizate în scopuri științifice, pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind

procedura de autorizare sanitară veterinară a proiectelor care implică utilizarea animalelor în proceduri, precum și pentru modificarea Normei sanitare veterinare privind procedura de înregistrare/autorizare sanitar-veterinară a unităților/centrelor de colectare/exploatațiilor de origine și a mijloacelor de transport din domeniul sănătății și al bunăstării animalelor, a unităților implicate în depozitarea și neutralizarea subproduselor de origine animală care nu sunt destinate consumului uman și a produselor procesate, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 16/2010.

Precizări de execuție

1. Protecția animalelor cu sau fără deținător	Medici veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali. Asigurarea și menținerea condițiilor de bunăstare implică proprietarii și deținătorii de animale, fermierii, precum și orice altă persoană care se ocupă cu în creșterea, îngrijirea, manipularea animalelor.
2. Protecția animalelor în timpul transportului	Medici veterinari oficiali. Persoana responsabilă de animale, șoferul/însoțitorul transportului de animale vii și orice altă persoană implicată în operațiuni cu animale.
3. Protecția găinilor ouătoare	După caz, medici veterinari de liberă practică împuterniciți sau medicii veterinari oficiali
4. Protecția puilor crescuți pentru producția de carne,	Asigurarea și menținerea condițiilor de protecție a a animalelor intră în responsabilitatea proprietarilor, deținătorilor de animale și a fermierilor.
5. Protecția găinilor de reproducție rase grele și a curcanilor	
6. Protecția porcinelor	
7. Protecția vițelilor	
8. Protecția animalelor de fermă din speciile neacoperite de legislație specifică (bovine adulte, ovine, caprine, cabaline, păsări de curte, cu excepția găinilor ouătoare și puilor de carne, curcanilor, găinilor de reproducție rase grele, struților, palmipedelor, animalelor de blană)	
8. Protecția animalelor în timpul tăierii și uciderii (ecvine, rumegătoare mari și mici, porcine, păsări)	Medici veterinari oficiali Asigurarea și menținerea condițiilor de protecție a a animalelor intră în responsabilitatea persoanelor implicate in operatiunile de ucidere și a operațiunilor aferente acesteia: descărcarea, manipularea animalelor, imobilizarea, asomarea, sângerarea și sacrificarea și a responsabililor cu bunăstarea animalelor din abatoare
9. Protecția animalelor sălbatice în captivitate	Medici veterinari oficiali
10. Protecția câinilor fără stăpân	Asigurarea și menținerea condițiilor de protecție a a animalelor intră în responsabilitatea proprietarilor și deținătorilor de animale
11. Protecția animalelor de companie	
12. Protecția animalelor folosite în scopuri	

4. Acțiuni generale de medicină preventivă:

a) Expertiza pajiștilor naturale și a pășunilor

b) Expertiza parazitologică a pajiștilor naturale și a pășunilor

Norme de aplicare pentru lit. a) și b):

Supravegherea artropodelor vectori ai bolilor la animale și om

Obiective Generale:

- colectarea de informații și date de actualitate privind distribuția și abundența spațială și temporală a artropodelor vectori;
- monitorizarea schimbărilor în distribuția și abundența spațială și temporală a acestor vectori;
- colectarea de date relevante pentru ai informa pe cei implicați în evaluarea riscului, inclusiv competența vectorilor, în vederea gestionării riscurilor bolilor transmise prin vectori;
- detectarea prezenței unor vectori specifici sau confirmarea absenței;
- înțelegerea căilor de intrare a vectorilor și a agenților patogeni cu transmitere prin vectori.

Supravegherea entomologică a insectelor din genul Culicoides vectori pentru bluetongue, virusul Schmallenberg, pesta africană a calului, filarioze

Obiective specifice:

- colectarea de informații și date de actualitate privind distribuția și abundența spațială și temporală a insectelor din genul Culicoides;
- colectarea de date relevante pentru ai informa pe cei implicați în evaluarea riscului, inclusiv competența vectorilor, în vederea gestionării riscurilor bolilor transmise prin insectele din genul Culicoides;
- monitorizarea schimbărilor în distribuția și abundența spațială și temporală a insectelor din genul Culicoides;

Precizări tehnice

Supraveghere activă

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 25/2008 cu modificările și completările ulterioare.
2. Capturarea sistematică de vectori cu capcane mobile, pe durata sezonului de activitate a vectorilor, conform unui grafic stabilit de grupul de experti.
3. Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.

Precizări execuție

Examenele de identificare a speciilor de Culicoides vectori se efectuează la LSVSA desemnate și la LNR pentru vectorii bolilor la animale și ai zoonozelor din cadrul IDSA

Probele pentru confirmarea speciilor de vectori se trimit de LNR pentru vectori, din IDSA

Supravegherea entomologică a căpușelor din genul Ornithodoros vectori pentru pesta porcină africană

Obiective specifice:

- detectarea prezenței căpușelor din genul Ornithodoros vectori pentru pesta porcină africană sau confirmarea absenței;
- colectarea de date relevante pentru ai informa pe cei implicați în evaluarea riscului (inclusiv competența vectorilor) în vederea gestionării riscului privind pesta porcină africană

Precizări tehnice

Supraveghere pasivă

Ornithodoros spp. face parte din familia Argasidae (căpușe moi) și trăiesc aproape de gazdele lor favorite porcinele domestice și sălbatice. Stadiile parazite se hrănesc pentru o perioadă scurtă pe gazdă după care se întorc în ascunzătorile lor (crăpături din adăposturi, sol)

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

2. Monitorizarea capușelor vectori se efectuează prin:

a) organizarea de acțiuni de recoltare în teren, în zonele cu potențial de risc în colaborare cu LNR pesta porcină

b) stabilirea punctelor de recoltare și a numărului de recoltări necesare în colaborare cu LNR pesta porcină africană.

c) înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.

Precizări execuție

Examenle de identificare a speciilor de căpușe din genul Ornithodoros se efectuează la LNR pentru vectorii bolilor la animale și ai zoonozelor din cadrul IDSA.

Supravegherea entomologică a capușelor ixodide vectori pentru boli virale, bacteriene, parazitare

Obiective specifice

- colectarea de informații și date de actualitate privind distribuția și abundența spațială și temporală a căpușelor ixodide vectori;

- monitorizarea schimbărilor în distribuția și abundența spațială și temporală a acestor vectori;

- colectarea de date relevante pentru ai informa pe cei implicați în evaluarea riscului (inclusiv competența vectorilor) în vederea gestionării riscurilor bolilor transmise de căpușele ixodide;

- detectarea prezenței unor vectori specifici sau confirmarea absenței;

- înțelegerea cailor de intrare a vectorilor și a agenților patogeni cu transmitere prin vectori.

Precizări tehnice

Supraveghere activă

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

2. Monitorizarea capușelor vectori se efectuează prin:

i) colectarea sistematică de căpușe de pe animale pe tot parcursul anului

ii) colectarea căpușelor de pe vegetație în perioada de maximă activitate aprilie - octombrie (de 2 ori/lună).

iii) înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.

3. Examenle pentru determinarea încărcăturii parazitare a căpușelor se efectuează pe toate probele examinate.

Precizări execuție

Examenle de identificare a speciilor de căpușe din genul Ornithodoros se efectuează la LNR pentru vectorii bolilor la animale și ai zoonozelor din cadrul IDSA

Supravegherea entomologică a flebotomilor vectori pentru leishmanioză

Obiective specifice

- detectarea prezenței flebotomilor vectori pentru leishmanioză sau confirmarea absenței;

- colectarea de date relevante pentru ai informa pe cei implicați în evaluarea riscului (inclusiv competența vectorilor) în vederea gestionării riscului privind leishmanioza.

Precizări tehnice

Supraveghere pasivă

1. Prelevarea probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinul președintelui ANSVSA nr. 25/2008, cu modificările și completările ulterioare.
2. Vectorii leishmaniozei sunt insecte din genurile Phlebotomus și Lutzomyia.
3. Stabilirea punctelor de colectare a vectorilor va fi realizată de către DSVSA la propunerea LNR din IDSA și ANSVSA în funcție de situația epidemiologică.
4. Înregistrarea coordonatelor geografice (latitudine, longitudine, altitudine) cu dispozitive GPS în toate punctele de colectare a vectorilor.

c) Expertiza sanitar - veterinară a furajelor care au contribuit la apariția morbidității și a mortalității crescute

Supraveghere

Supravegherea prin examene de laborator în toate stările de morbiditate sau de mortalitate, în care sunt incriminate furajele: de volum, suculente, materii prime vegetale, materii prime de origine minerală, făinuri proteice, premixuri vitaminice și minerale.

Precizări tehnice

1. Se prelevează probe de furaje, materii prime, premixuri.
2. Probele se examinează: organoleptic, bacteriologic, micologic, micotoxicologic, toxicologic, chimic, biochimic.
3. Metodele de analiză utilizate sunt cele stabilite de LNR.

Precizări execuție

Analizele se efectuează la LSVSA și/sau după caz, la LNR din cadrul IDSA

d) Expertiza sanitar - veterinară a zonelor de prelevare moluștelor bivalve

Contaminanți bacterieni și virali în moluște bivalve

Supraveghere

Supraveghere activă

Supraveghere prin examene de laborator a zonelor de producție a moluștelor bivalve în conformitate cu Capitolul II lit. A pct. (2)-(5) din anexa nr. II la Regulamentul (CE) nr. 854/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 29 aprilie 2004 de stabilire a normelor specifice de organizare a controalelor oficiale privind produsele de origine animală destinate consumului uman, cu amendamentele ulterioare.

Precizări tehnice

1. Identificarea amplasării și delimitarea geografică a zonelor de producție moluște bivalve;
2. Evaluarea surselor de poluare microbiologică și a cantității de poluanți;
3. Stabilirea numărului de stații de prelevare și a frecvenței de prelevare a probelor;
4. Prelevarea probelor se realizează conform legislației în vigoare.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și/sau medicul veterinar oficial din cadrul DSVSA Constanța și Tulcea prelevează probe pentru detecția contaminanților bacterieni
2. Examenle 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.

Biotoxine marine

Supraveghere

Supraveghere activă

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

Precizări tehnice

1. Identificarea amplasării și delimitarea geografică a zonelor de producție moluște bivalve.
2. Stabilirea numărului de stații de prelevare și a frecvenței de prelevare a probelor.
3. Probele trebuie să conțină atât moluște bivalve cât și probe de apă pentru furnizarea informațiilor referitoare la prezența speciilor toxice de fitoplancton.
4. Prelevarea probelor se realizează conform legislației în vigoare.

Precizări execuție

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

e) acțiuni profilactice de decontaminare, deratizare și dezinfecție;

f) controlul ecarisării.

SECȚIUNEA 8 - SUPRAVEGHERE TOXICOLOGICĂ

A. SUPRAVEGHEREA TOXICOLOGICĂ A ANIMALELEOR TERESTRE

Precizări tehnice

1. Monitorizarea datelor din programul de supraveghere și Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.
2. În cazuri de intoxicație sau suspiciune de intoxicație.
Probe necesare pentru stabilirea diagnosticului sunt: sânge, urină, lapte, păr sau conținut gastric, organe, țesut muscular, precum și furajele și apa folosite în hrănirea și adăparea animalelor, sau orice element ce poate conduce la stabilirea diagnosticului în cazurile de intoxicație.
3. Expertiză de necesitate.
4. Pentru depistarea toxicului din probele prevăzute la pct. 2 și 3, se utilizează metodele de analiză stabilite de LNR.

B. SUPRAVEGHEREA TOXICOLOGICĂ A ANIMALELOR ACVATICE

Supraveghere

Monitorizarea datelor din programul de supraveghere:

1. În cazuri de intoxicație sau suspiciune de intoxicație la animale acvatice.
2. În cazuri de expertiză de necesitate.

Precizări tehnice

Raport trimestrial transmis la ANSVSA de către DSVSA.

1. Probe necesare pentru stabilirea diagnosticului sunt: cadavre, furaje și apă, sau orice element ce poate conduce la stabilirea diagnosticului în cazurile de intoxicație.
2. Pentru depistarea toxicului din probele prevăzute la pct. 1 se utilizează metodele de analiză stabilite de LNR.

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

1. ANTRAX

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

Precizări tehnice

1. Vaccinarea anticărbunoasă a tuturor animalelor receptive se va efectua, în mod obligatoriu, o dată pe an, în intervalul de 12 luni de la ultima vaccinare, respectându-se recomandările producătorului referitoare la vârsta și starea fiziologică a animalelor la care se efectuează vaccinarea, cu un vaccin care să asigure imunitatea minim 12 luni. În cazul animalelor care vor fi scoase la pășunat, vaccinarea anticărbunoasă se va efectua primăvara, înainte de scoaterea animalelor la pășune, conform recomandărilor menționate în prospectul vaccinului.
2. Se execută lunar vaccinări de completare la animale din specii receptive care la data efectuării vaccinării nu aveau vârsta de vaccinare, sau a celor care nu au putut fi vaccinate din diferite motive.
3. În cazul apariției unor focare de antrax în zona Deltei Dunării se va executa încă o vaccinare, de necesitate, cu aprobarea ANSVSA.

Precizări execuție

Medicul veterinar de liberă practică împuternicit.

2. BOALA DE NEWCASTLE/PSEUDOPESTA AVIARĂ

Vaccinarea păsărilor din exploatațile nonprofesionale	Vaccinarea păsărilor din exploatațile comerciale și în grădinile zoologice
<p>A. Primavara:</p> <ol style="list-style-type: none">1. vaccinare cu vaccin viu atenuat preparat din tulpini lentogene, administrat oculoconjunctival sau parenteral și cu vaccin inactivat administrat parenteral la puii din speciile receptive, cu respectarea vârstei de vaccinare și a modului de administrare recomandate de producătorul de vaccin;2. vaccinare cu vaccin inactivat adjuvantat, parenteral, la efectivele de adulte. <p>B. Toamna: o vaccinare în covor la întregul efectiv, cu</p>	<p>A. În județele/exploatațile indemne de boală de Newcastle</p> <ol style="list-style-type: none">1. Pui de carne:<ol style="list-style-type: none">a) obligatoriu 2 vaccinări, la vârsta de 9-10 zile și 23-24 zile cu vaccinuri vii preparate din tulpini lentogene;b) opțional se pot aplica 3 vaccinări, la vârsta de o zi, 9-10 zile și 23-24 zile.căile de administrare: oculo-nazal, aerosoli, sau parenteral Este exclusă vaccinarea prin administrarea vaccinului în apa de băut; În funcție de perioada de exploatare, se vor aplica vaccinări suplimentare pentru menținerea unui status imun corespunzător. În cazul în care vaccinarea de la vârsta de o zi va fi considerată opțională, se va avea în vedere obligativitatea asigurării și existenței unui status imun

<p>vaccin inactivat adjuvantat, administrat parenteral.</p> <p>C. Între cele două campanii de vaccinare (primăvară și toamnă), se va efectua în mod obligatoriu vaccinarea de completare în funcție de perioada de imunitate specificată de producătorul vaccinului;</p> <p>D. Se va efectua în mod obligatoriu, o vaccinare efectuată cu vaccin viu atenuat preparat din tulpini lentogene, administrat oculoconjunctival sau parenteral pe o rază de 3 km în jurul exploatațiilor comerciale avicole în perioada iulie-august;</p> <p>1. Programele de vaccinare împotriva bolii de Newcastle a păsărilor din gospodăriile populației se avizează de DSVSA.</p> <p>2. Administrarea vaccinului se realizează în mod obligatoriu individual, la toate speciile și categoriile de păsări receptive la virusul bolii de Newcastle;</p> <p>Vaccinarea se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică.</p> <p>Costul vaccinului și al manoperei este suportat de către proprietar.</p> <p>În cazul apariției unui focar de pseudopestă aviară în efectivele în care vaccinarea este obligatorie, medicul veterinar de liberă practică (în cazul în care nu a fost respectată procedura, metoda de vaccinare și instrucțiunile recomandate de producătorul de vaccin), sau proprietarul de păsări (în cazul în care acesta nu a permis medicului de liberă practică să efectueze vaccinarea obligatorie a păsărilor), vor fi sancționați conform legislației în vigoare.</p>	<p>corespunzător contra boli de Newcastle, până la prima vaccinare de la 9-10 zile.</p> <p>Găini de reproducție – părinți rase ușoare și grele</p> <p>Obligatoriu:</p> <p>a) vaccinări cu vaccinuri vii preparate din tulpini lentogene la vârsta de o zi în stațiile de incubație, 9-10 zile, 23-24 zile, 41-42 zile, 83-84 zile și la transfer;</p> <p>b) vaccinul se administrează în masă – sub formă de aerosoli, individual oculo-nazal sau injectabil;</p> <p>c) la transfer, se efectuează o vaccinare cu vaccin inactivat, urmată, în mod obligatoriu, în funcție de nivelul și uniformitatea titrului de anticorpi al efectivului, la jumătatea perioadei de exploatare (vârsta de 40 – 45 săptămâni), de una sau două vaccinări.</p> <p>3. Găini ouătoare</p> <p>Obligatoriu:</p> <p>a) vaccinări cu vaccinuri vii preparate din tulpini lentogene la vârsta de o zi în stațiile de incubație, 9-10 zile, 23-24 zile, 41-42 zile, 83-84 zile;</p> <p>b) vaccinări cu vaccinuri inactivate la transfer.</p> <p>c) la transfer, se efectuează o vaccinare cu vaccin inactivat, urmată, în mod obligatoriu, în funcție de nivelul și uniformitatea titrului de anticorpi al efectivului, la jumătatea perioadei de exploatare (vârsta de 40 – 45 săptămâni), de una sau două vaccinări;</p> <p>4. Curcani</p> <p>Obligatoriu:</p> <p>Minim 3 vaccinări: prima la vârsta de o zi în stația de incubație, a doua până la a două săptămână, a treia până la 6 săptămâni, cu vaccinuri autorizate conform legislației în vigoare în funcție de specificațiile tehnice ale producătorului de vaccinuri. Opțional, în funcție de perioada de exploatare se poate efectua a patra vaccinare până la 14 săptămâni cu vaccinuri autorizate conform legislației în vigoare în funcție de specificațiile tehnice ale producătorului de vaccinuri.</p> <p>Vaccinul se administrează prin aerosoli, oculo-nazal, apă de băut sau parenteral</p> <p>B. În județele/exploatațiile cu antecedente de boală de Newcastle în ultimele 12 luni</p> <p>Pui de carne:</p> <p>1. obligatoriu 3 vaccinări la vârsta de 1 (una) zi, 9-10 zile și 23-24 zile cu vaccinuri vii atenuate preparate din tulpini lentogene;</p> <p>2. opțional, vaccinarea la vârsta de 1 zi cu vaccin viu atenuat, sub formă de</p>
--	---

	<p>aerosoli, poate fi dublată de o vaccinare efectuată injectabil, cu vaccin inactivat.</p> <p>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 însoțită de măsuri de biosecuritate specifice.</p> <p>Vaccinarea se efectuează de către o echipă de vaccinare, sub supravegherea și responsabilitatea medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți. Costul vaccinului și al manoperei este suportat de către fermier.</p> <p>C. ÎN GRĂDINILE ZOOLOGICE</p> <p>Administrarea vaccinului se realizează obligatoriu individual, la toate categoriile de păsări receptive la virusul bolii de Newcastle.</p> <p>Vaccinarea se efectuează de către medicii veterinari de liberă practică, organizați în condițiile legii.</p> <p>Costul vaccinului și a manoperei este suportat de către proprietar.</p>
--	--

3. RABIA

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

Conduita de execuție

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

În conformitate cu prevederile:

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

Precizări tehnice

1. Vaccinarea profilactică antirabică a câinilor, pisicilor, dihorilor domestici, câinilor de stână, animalelor din adăposturi speciale, precum și a animalelor sălbatice din grădini zoologice, circuri și alte spații în care acestea sunt adăpostite, este obligația proprietarilor și a deținătorilor de animale, persoane fizice sau juridice, cu respectarea legislației sanitare veterinară în vigoare.
2. Vaccinarea antirabică a câinilor și pisicilor în vârsta de peste 3 luni se realizează în campanie, o dată pe an, în perioada octombrie-februarie, dar nu mai târziu de un an de la ultima vaccinare, urmată de vaccinări de completare la animalele care nu au putut fi vaccinate în timpul campaniei.
3. La solicitarea proprietarilor vaccinarea antirabică a cainilor, pisicilor si dihorilor în vârsta de peste 3 luni se realizează , o dată pe an, dar nu mai târziu de 12 luni de la ultima vaccinare.

Precizări execuție

1. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit și autorizat conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 1/2014 pentru aprobarea Normelor privind identificarea și înregistrarea câinilor cu stăpân, realizează vaccinarea profilactică a câinilor și pisicilor conform pct. 2 de la Precizările Tehnice. Costurile vaccinării antirabice a câinilor din timpul campaniei din octombrie – februarie și din timpul vaccinărilor de completare sunt suportate integral de la bugetul de stat. Contravaloarea manoperei de vaccinare a pisicilor este suportată de către proprietarii acestora, iar contravaloarea vaccinului este suportată de la bugetul de stat.
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 vaccinarile antirabice completat la zi.
4. Gestionarea carnetelor de sănătate pentru vaccinarile antirabice efectuate în campanie în cadrul Programului de către medicii veterinari împuterniciți este realizată de Colegiul Medicilor Veterinari, iar pentru restul se vor respecta prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 1/2014.
5. Pentru circulația animalelor de companie între statele membre ale UE, se eliberează și se completează pașaport, conform Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 577/2013 al Comisiei din 28 iunie 2013 privind modelele de documente de identificare pentru circulația necomercială a câinilor, pisicilor și dihorilor domestici, stabilirea de liste de teritorii și țări terțe și cerințele referitoare la format, punere în pagină și limbă ale declarațiilor care atestă respectarea anumitor condiții prevăzute în Regulamentul (UE) nr. 576/2013 al Parlamentului European și al Consiliului.

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

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

Nr. crt.	TIPUL DE MONITORIZARE	PRECIZĂRI TEHNICE
a)	MONITORIZAREA DE CĂTRE ANSVSA A BOLILOR INFECȚIOASE ȘI PARAZITARE LA ANIMALE, INCLUSIV A CELOR TRANSMISIBILE LA OM.	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 INFECȚIOASE ȘI PARAZITARE LA ANIMALE, INCLUSIV A CELOR TRANSMISIBILE LA OM.	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	<p>1. Monitorizarea datelor obținute la nivelul DSVSA și raportarea semestrială la IDSA și IISPV.</p> <p>2. La nivelul DSVSA, monitorizarea datelor legate de controlul și supravegherea mediului înconjurător; monitorizarea datelor se va face pe circumscripții și localități.</p> <p>3. Monitorizarea datelor de supraveghere ecopatologică la LSVSA și IDSA, realizată semestrial în zone cunoscute ca fiind zone poluate; se vor monitoriza: arealul privind perimetrul de dispersie al poluantului și gradul de poluare; unitățile poluatoare care pot influența sănătatea animalelor și calitatea producției animalelor.</p> <p>a) Identificarea și monitorizarea bolilor produse de agenți poluanți.</p> <p>b) Monitorizarea condițiilor de colectare, epurare și evacuare a apelor uzate în mediu, provenite din activitățile zootehnice, sanitare-veterinare sau de industrie alimentară.</p> <p>4. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de cercetare și control al bolilor.</p>
d)	MONITORIZAREA AVORTURILOR LA ANIMALE	<p>1. Monitorizarea datelor se va efectua pe specii de animale și boli și se raportează semestrial la IDSA.</p> <p>2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor și informarea populației.</p>
e)	MONITORIZAREA DATELOR PRIVIND SUPRAVEGHEREA ECOTOXICOLOGICĂ	<p>1. Rezultatele examenelor de laborator obținute la LSVSA se transmit trimestrial la IDSA în vederea monitorizării.</p> <p>2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor.</p>
f)	MONITORIZAREA UNITĂȚILOR DE PRODUCERE A FURAJELOR	<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)	MONITORIZAREA PROGRAMULUI DE SUPRAVEGHERE ÎN DOMENIUL SANITAR – VETERINAR, MONITORIZAREA REZISTENȚEI ANTIMICROBIENE A BACTERIILOR PATOGENE PENTRU ANIMALE, INCLUSIV A CELOR TRANSMISIBILE LA OM	<p>1. Gestionarea și prelucrarea statistică a activității pe linie de supraveghere prin inspecție și examene de laborator, a zoonozelor, a reziduurilor de la animalele vii și a produselor acestora, a furajelor, a gradului de contaminare radioactivă a produselor de origine animală și furaje se realizează de IISPV și se raportează trimestrial la ANSVSA.</p> <p>2. Utilizarea rezultatelor obținute pentru activități de control al bolilor.</p> <p>3. Efectuarea testelor de sensibilizare la substanțele antimicrobiene la toate tulpinile de Salmonella spp., trimise la IDSA pentru tipizare și la alte specii bacteriene patogene, Staphilococcus spp, Escherichia coli, Listeria spp, Streptococcus spp, izolate de LSVSA.</p> <p>4. Înregistrarea și prelucrarea computerizată a datelor privind rezistența la antibiotice.</p>

CAPITOLUL II
EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A FURAJELOR

Nr crt.	Examen de laborator ¹	Substanța	Grupa de furaje/ matrici ²	Tip supraveghere	Unități controlate / operatori	Referențial interpretare rezultate ³
1	2	3	4	5	6	7
1.	Pesticide organoclorurate și PCB	Pesticide organoclorurate: Aldrin; Dieldrin; Camphechlor (toxafen); Chlordan (sumă izomeri cis, trans și oxiclordan); DDT (sumă DDT, DDD sau TDE, DDE); Endosulfan (sumă izomeri alfa, beta și endosulfan sulfat); Endrin (sumă endrină și delta-cetoendrină); Heptachlor (sumă heptachlor și epoxid de heptachlor),	Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse; leguminoase boabe și subproduse; semințe întregi și subproduse oleaginoase;	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Constanta Nord, PIF Galati, PIF Sculeni	Directiva 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 7 mai 2002 privind substanțele nedorite din furaje, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare
			Materii prime furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare/ depozite	
			Grăsimi și uleiuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești de	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	

¹ Examele corespunzătoare matricilor indicate.

² In cererea de analiză se va preciza obligatoriu tipul furajului combinat (complet sau complementar) conform definițiilor din Regulamentul (CE) nr. 767/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 13 iulie 2009 privind introducerea pe piață și utilizarea furajelor, de modificare a Regulamentului (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Directivei 79/373/CEE a Consiliului, a Directivei 80/511/CEE a Comisiei, a Directivelor 82/471/CEE, 83/228/CEE, 93/74/CEE, 93/113/CE și 96/25/CE ale Consiliului și a Deciziei 2004/217/CE a Comisiei, cu amendamentele ulterioare, și se vor specifica inclusiv datele cu privire la specia, categoria, vârsta animalelor destinate (în zile, săptămâni, luni, corespunzătoare speciei) acesta fiind criteriu de acceptare a cererii de analiză (Ex.: Bovine - vaci lapte, viței 4 luni; Păsări – pui carne 21 zile; puicute ouătoare 16 săptămâni.; Porci – tineret la îngrășat peste 2 luni, scrofițe reproducție etc.).

³ Cu privire la referențialul pentru interpretarea rezultatelor, precizăm ca actele normative care reglementează domeniul, se pot reactualiza în conformitate cu legislația națională, comunitară și internațională. Fiecare regulament european poate include alte referințe care să amendeze documentul inițial.

		<p>Hexachlorbenzen (HCB); Hexachlorciclohex an (HCH - alfa, beta, gama)</p> <p>Conform Regulamentului (UE) nr. 574/2011 al Comisiei din 16 iunie 2011 de modificare a anexei I la Directiva 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește limitele maxime de nitriți, melamină, Ambrosia spp. și transferul de anumite coccidiostatice sau histomonostatice, precum și de consolidare a anexelor I și II, cu amendamentele ulterioare</p> <p>Regulamentul (UE) nr. 744/2012 al Comisiei din 16 august 2012 de modificare a anexelor I și II la Directiva 2002/32/CE a</p>	crescătorie, iepuri			
--	--	--	---------------------	--	--	--

	Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește nivelurile maxime pentru arsenic, fluor, plumb, mercur, endosulfan, dioxine, Ambrosia spp., diclazuril și lasalocid A sodiu și pragurile de acțiune pentru dioxine, cu amendamentele ulterioare				
	PCB neasemănătoare 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	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
	Conform Regulamentului (UE) nr. 277/2012 al Comisiei din 28 martie 2012 de modificare a anexelor I și II ale Directivei 2002/32/CE a Parlamentului European și a Consiliului în ceea ce privește nivelurile maxime și pragurile de acțiune pentru dioxine și bifenili policlorurați, cu	Materii prime 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: grupe funcționale de oligoelemente, lianți, agenți antiaglomeranți	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
		Grăsimi și uleiuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	

		amendamentele ulterioare	Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat		
			Preamestecuri (premixuri) de aditivi furajeri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat		
2.	Micotoxine	Aflatoxina B1	Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse; leguminoase boabe și subproduse; semințe întregi și subproduse oleaginoase	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare	
					Unități furnizoare/depozite/distribuitori/importatori PIF Albita, PIF Sculeni		
					Exploatații comerciale		
					Exploatații non-profesionale		
		Furaje combinate pentru păsări, porci, rumegătoare, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat			
		Deoxynivalenol (DON)	Cereale boabe, subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni		Recomandarea Comisiei nr. 576/2006, referitoare la prezența a deoxinivalenol,
			Furaje combinate pentru porci, rumegătoare, păsări, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat		zearalenona, ocratoxina A, T-2, HT-2 și fumonizină în hrana destinată
Zearalenona	Cereale boabe, subproduse	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni	Animalelor Recomandarea Comisiei			

			Furaje combinate pentru porci, rumegetoare	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	2013/165/UE privind prezența toxinelor T-2 și HT-2 în cereale și în produsele pe bază de cereale Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare	
			Ochratoxina A	Cereale boabe, subproduse	Control (probă planificată)		Unități producătoare de furaj combinat PIF Constanta Nord, PIF Sculeni
				Furaje combinate pentru porci, păsări	Control (probă planificată)		Unități producătoare de furaj combinat
			Fumonisina B1+B2	Cereale boabe, subproduse	Control (probă planificată)		Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni
				Furaje combinate pentru porci, rumegetoare, păsări, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)		Unități producătoare de furaj combinat
			T-2	Cereale boabe, subproduse	Monitorizare (probă selectivă)		Unități producătoare de furaj combinat PIF Sculeni
			3.	Metale grele	Plumb, Cadmiu, Arsen, Mercur		Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse; leguminoase boabe și subproduse; semințe întregi și subproduse oleaginoase
		Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat Unități furnizoare/depozite			
		Materii prime furajere de origine minerală (carbonați, fosfați, oxizi)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Albita, PIF Constanta Sud, PIF Halmeu			
		Furaje complete pentru păsări, porci, rumegetoare, cabaline, pești crescătorie,	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat			

			iepuri			
		Plumb, Cadmiu, Arsen	Aditivi furajeri: grupe funcționale de oligoelemente, lianți, agenți antiaglomeranți	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
		Plumb, Cadmiu	Preamestecuri (premixuri) de aditivi furajeri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
		Plumb	Furaje simple: furaje fibroase și grosiere; murate, verzi	Control (probă planificată)	Exploatații comerciale	
4.	Nitriți	Nitriți	Materii prime furajere	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat PIF Albita, PIF Sculeni	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
			Furaje complete pentru porci, rumeștoare, păsări, cabaline, pești crescătorie, iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare
5.	Impurități botanice: Semințe de buruieni, plante toxice Semințe Plante invazive cu potențial alergen Alte substanțe nedorite (dăunători)	Semințe și coji, fructe de buruieni nemacinate, nezdobite și plante cu conținut de alcaloizi, glicozizi și alte substanțe toxice	Materii prime furajere: cereale boabe; leguminoase boabe; semințe întregi oleaginoase și subproduse (șroturi)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
		Ambrosia artemisiifolia	Materii prime furajere vegetale: Cereale boabe (mei, sorg, grâu, secară, orz); semințe întregi oleaginoase (soia, floarea soarelui, rapiță, in)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
			Alte semințe și fructe: amestecuri de grăunțe și semințe nemăcinate pentru păsări (inclusiv hrana porumbeilor, 200 păsărilor de colivie, păsări	Control (probă planificată)	Producători/ Furnizori/ Distribuitori/ Importatori	

			de expoziție)			
		Claviceps spp. (Cornul secarei)	Cereale boabe (grâu, ovăz, orz, seară, triticale)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
6.	Constituenți de origine animală (interdicția de furajare cu PAP – proteine animale procesate)	Identificarea microscopică a constituenților de origine animală	Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Ordinul președintelui ANSVSA nr 42/2005 privind măsurile pentru implementarea interdicției totale de administrare a proteinelor animale procesate în hrana animalelor de fermă. Regulamentul (UE) nr. 56/2013 al Comisiei din 16 ianuarie 2013 de modificare a anexelor I și IV la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă, cu amendamentele ulterioare
			Preamestecuri (premixuri) de aditivi furajeri (cu conținut de proteină brută de > 5%)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Grăsimi animale	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
			Furaje complete pentru păsări, porci	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
					Unități producătoare de furaj combinat pentru mai multe specii	
					Mijloace de transport înregistrate ⁴	
					Exploatații comerciale	
			Furaje complete pentru rumegătoare	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	

					Unități producătoare de furaj combinat pentru mai multe specii	
					Mijloace de transport înregistrate	
					Exploatații comerciale	
					Exploatații mixte rumeătoare/nerumeătoare	
					Exploatații nonprofesionale	
			Amestec unic pentru rumeătoare (amestec de uruieli din materii cerealiere boabe)	Control (probă planificată)	Exploatații comerciale	
				Control (probă planificată)	Exploatații nonprofesionale	
			Furaje complete pentru acvacultură ⁵	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
					Exploatații acvacultura	
7.	Melamină	Melamină	Hrana pentru animale cu conținut ridicat de proteină (hrană pentru animale ce conține produse derivate din lapte, înlocuitori din lapte praf, produse din soia sau pe bază de soia, materii obținute prin procesarea	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare

⁴ Pentru mijloacele de transport se recolteaza probe din furajele în vrac transportate dupa un lot de furaj cu conținut de făină proteică (analiza prafului din benă poate constitui un mod de verificare) pentru controlul contaminării încrucșate.

⁵ În cazul furajelor cu conținut declarat de proteină provenită de la procesarea subproduselor de origine animală (mamifer terestru /pasăre) se va utiliza metoda PCR.

			peștelui sau viețuitoarelor marine)			
8.	Substanțe interzise ca aditivi furajeri ⁶	Substanțe cu acțiune antimicrobiană, promotori de creștere: Amprol, Dimetridazol, Ronidazol, Carbadox, Olaquinox, Tylosin, Spiramicină, Virginamicină, Zincbacitracină, Tetraciclină, Oxitertraciclină, Clortetraciclină	Furaje complete pentru păsări (pui de găină, curcani, rațe); porci; rumeșătoare (bovine, ovine caprine); iepuri	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor, cu amendamentele ulterioare Recomandarea Comisiei nr. 925/2005/CE referitoare la coordonarea programului de inspecție în sectorul hranei pentru animale pentru anul 2006, în conformitate cu Directiva Consiliului 95/53/EC Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare
9.	Substanțe coccidiostatice pentru furaje nevizate ⁷ (<i>non-țintă – transfer inevitabil</i>)	Substanțe cu acțiune histomonostatică și coccidiostatică: Monensin, Narasin, Salinomycin, Nicarbazin, Lasalocid, Robenidină, Diclazuril	Furaje complete pentru: păsări (pui de găină, curcani, rațe, prepeliță, fazani, bibilici, potârniche); porci; rumeșătoare (bovine, ovine caprine); cabaline; iepuri;	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
					Exploatații comerciale	

⁶ Utilizarea ca aditivi furajeri a acestor substanțe este ilegală pentru toate matricile și unitățile prevăzute.

⁷ Furajele nevizate reprezintă furajele care nu conțin coccidiostatic. Nu se trimit spre analiză furaje care conțin coccidiostatic cu solicitarea de substanțe coccidiostatice pentru furaje nevizate.

10.	Substanțe coccidiostatice ⁸ pentru furaje vizate ⁹ (țintă)	Substanțe cu acțiune histomonostatică și coccidiostatică: Monensin, Narasin, Salinomycin, Nicarbazin, Lasalocid, Robenidină, Diclazuril	Furaje complete pentru păsări (pui pentru îngrășat, puicute pentru ouat, curcani, prepelițe, fazani, bibilici, potârniche)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (CE) nr. 1831/2003, cu amendamentele ulterioare Community Register of Feed Additives (categoria 5 Coccidiostatice și histomonostatice/ Coccidiostatice și alte substanțe medicinale)
					Exploatații comerciale	
11.	Cupru și Zinc total ¹⁰	Cupru total Zinc total	Furaje complete pentru porci	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (CE) nr. 1334/2003 al Comisiei din 25 iulie 2003 de modificare a condițiilor de autorizare a unui număr de aditivi în furaje, care fac parte din grupa de oligoelemente, cu amendamentele ulterioare
12.	Microorganisme patogene	Salmonella spp.	Materii prime furajere: semințe întregi de oleginoase (soia boabe tratată termic) și subproduse (șroturi de: soia, floarea soarelui, rapiță, in, bumbac)	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al ministrului sănătății și familiei nr. 249/358/2003 pentru aprobarea Normelor privind parametrii de calitate și salubritate pentru producerea, importul, controlul calității, comercializarea și utilizarea nutrețurilor
			Produse și derivate din lapte, înlocuitori de lapte		Control (probă planificată)	

praf

planificată)

⁸ Lista combinațiilor de analiți/matrici/specii în acord cu limitele prevăzute de regulamentele specifice conform Registrului comunitar al aditivilor furajeri - Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 (**Community Register of Feed Additives - Regulation (EC) No 1831/2003 en**).

⁹ Furajele vizate reprezintă furajele **care conțin coccidiostatic**. În cererea de analiză va fi precizată în mod obligatoriu destinația produsului (specie, categorie, vârstă) coccidiostaticul utilizat, denumirea comercială și rata includerii. Solicitarea va fi strict pentru determinarea coccidiostaticului inclus.

¹⁰ Rețetele furajere controlate sunt cele destinate categoriilor de vârstă de peste 12 săptămâni.

						<p>concentrate simple, combinate, aditivilor furajeri, premixurilor, substanțelor energetice, substanțelor minerale și a nutrețurilor speciale</p> <p>Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare</p>
			<p>Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)</p>	<p>Control (probă planificată)</p>	<p>Unități furnizoare și depozite</p>	<p>Regulamentul (UE) nr. 142/2011 al Comisiei din 25 februarie 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1069/2009 al Parlamentului European și al Consiliului de stabilire a unor norme sanitare privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman și de punere în aplicare a Directivei 97/78/CE a Consiliului în ceea ce privește anumite probe și produse care sunt scutite de la controalele sanitar-veterinare la frontieră în conformitate cu directiva menționată, cu amendamentele ulterioare</p>

			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 președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare
			Furaje combinate pentru păsări, porci	Monitorizare (probă selectivă)	Unități producătoare de furaj combinat	Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al ministrului sănătății și familiei nr. 249/358/2003 Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare
	Enterobacteriaceae	Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)		Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Regulamentul (UE) nr. 142/2011, cu amendamentele ulterioare
				Control (probă planificată)	Unități furnizoare / depozite	
	Clostridium perfringens	Materii furajere obținute prin procesarea peștelui sau viețuitoarelor marine (făină pește, hidrolizate proteice de pește)		Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	
					Unități furnizoare / depozite	
	Listeria monocytogenes	Furaje murate: silozuri și semisilozuri		Monitorizare (prelevare la suspiciune)	Exploatații comerciale	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare

13.	Dioxină, furani și PCB asemănătoare dioxinelor	Suma PCDD și PCDF PCB asemănătoare dioxinelor	Uleiuri vegetale și subprodusele acestora	Control (probă planificată)	Unități producătoare de furaj combinat	Directiva 2002/32/CE, cu amendamentele ulterioare
-----	--	---	---	-----------------------------	--	---

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 încrucișată etc.

Probele prelevate trebuie să ajungă în laborator în maxim 48 de ore de la prelevare.

Prelevarea de probe se realizează de către medicii veterinari oficiali ai PIF/PI în conformitate cu procedurile stabilite de ANSVSA.

Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către PIF/PI ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru furajele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul PIF/PI ale ANSVSA.

Costurile aferente testării de laborator a probelor de furaje prelevate în posturile de inspecție la frontieră/punctele de intrare în cadrul Planului de monitorizare pentru detectarea reziduurilor/contaminanților sau altor substanțe periculoase pentru om, animale sau mediul înconjurător în furaje, vor fi suportate de către importator sau reprezentantul legal al acestuia.

Analizele de laborator ale probelor de furaje prelevate în posturile de inspecție la frontieră/punctele de intrare se efectuează în laboratoare specializate, desemnate de ANSVSA.

CAPITOLUL III SUPRAVEGHEREA SANITAR - 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 de evaluare a fabricanților/importatorilor de produse medicinale veterinare din România ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾	Direcția Produse Medicinale Veterinare și Nutriție Animală (DPMVNA) din cadrul ANSVSA, ICPBMV.
	Controlul calității produselor medicinale veterinare – 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. ICPBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA.
Deținătorii Autorizației de Comercializare (DAC)	Eliberarea oficială a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice pe baza evaluării	1. Înaintarea documentelor necesare eliberării oficiale a seriilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice 2. Evaluarea documentelor în vederea eliberării oficiale a seriilor

	<p>protocoalelor de producție și control ⁽⁴⁾, conform cerințelor art. 85 din Norma sanitară veterinară privind Codul produselor medicinale veterinare, aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare</p>	<p>pentru produsele medicinale veterinare imunologice – ICPBMV 3. ICPBMV raportează rezultatele evaluărilor către ANSVSA , DAC și EDQM.</p>
	<p>Eliberarea oficială a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice pe baza testării de laborator ⁽⁵⁾, conform cerințelor art. 86 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare</p>	<p>1. Înaintarea documentelor și a probelor necesare testării și eliberării oficiale a seriilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice 2. Evaluarea documentelor și testarea probelor în vederea eliberării oficiale a seriilor pentru produsele medicinale veterinare imunologice – ICPBMV 3. ICPBMV raportează rezultatele testării către ANSVSA , DAC și EDQM.</p>
Unitate pentru producerea, ambalarea, divizarea și condiționarea produselor medicinale veterinare, altele decât cele imunologice	<p>Conform Programului de evaluare a fabricanților/importatorilor de produse medicinale veterinare din România ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾</p>	DPMVNA din cadrul ANSVSA, ICPBMV.
	<p>Controlul calității produselor medicinale veterinare – Conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾</p>	<p>1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA; 2. Testarea probelor se realizează în cadrul Laboratoarelor ICPBMV; 3. ICPBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA.</p>
Importatori produse medicinale veterinare imunologice	<p>Conform Programului de evaluare a fabricanților/importatorilor de produse medicinale veterinare din România ⁽¹⁾ și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾</p>	DPMVNA din cadrul ANSVSA, ICPBMV.
	<p>Controlul calității produselor medicinale veterinare – Conform Planului de prelevare și testare ⁽³⁾</p>	<p>1. Prelevarea probelor se realizează de către reprezentanții DSVSA și ICPBMV; 2. Testarea probelor se realizează în cadrul Laboratoarelor ICPBMV; 3. ICPBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA.</p>
Importatori produse medicinale veterinare, altele decât cele imunologice	<p>Conform Programului de evaluare a fabricanților/importatorilor de produse medicinale veterinare din România ⁽¹⁾ și ori de câte ori este</p>	DPMVNA din cadrul ANSVSA, ICPBMV.

	necesar ⁽²⁾	
	Controlul calității produselor medicinale veterinare – 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. ICPBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA.
Distribuitori produse medicinale veterinare imunologice	Unitate - Trimestrial și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾	DSVSA
	Controlul calității produselor medicinale veterinare – 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. ICPBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA.
Distribuitori produse medicinale veterinare, altele decât cele imunologice	Semestrial și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾	DSVSA
	Controlul calității produselor medicinale veterinare – 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. ICPBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA.
Farmacii și puncte farmaceutice veterinare	Trimestrial și ori de câte ori este necesar ⁽²⁾	DSVSA
	Controlul calității produselor medicinale veterinare – 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. ICPBMV raportează rezultatele analizelor către ANSVSA.

Note:

⁽¹⁾ Programul de evaluare a fabricanților/importatorilor de produse medicinale veterinare din România se întocmește de către DPMVNA din cadrul ANSVSA la începutul lunii ianuarie a anului pentru care este elaborat și se aprobă de către președintele ANSVSA.

Programul de evaluare a fabricanților/importatorilor de produse medicinale veterinare din România se elaborează în conformitate cu prevederile art. 84 și 100 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, urmărind cerințele 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 defecte de calitate;
- d) se constată deficiențe privind condițiile de depozitare.

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

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

DSVSA transmit rezultatele controlului la DPMVNA din cadrul ANSVSA.

⁽³⁾ 1. Controlul calității produselor medicinale veterinare se realizează pe baza Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România, întocmit de către ICPBMV care are ca scop îmbunătățirea stării de sănătate a animalelor, precum și asigurarea faptului că produsele medicinale veterinare aflate pe piață sunt produse de calitate.

2. Obiectivele controlului produselor medicinale veterinare derivă din cerințele legale și sunt următoarele:

- a) supravegherea calității produselor medicinale veterinare plasate pe piață;
- b) verificarea conformității produselor medicinale veterinare plasate pe piață cu specificațiile autorizate;
- c) verificarea calității produsului finit pe întreg lanțul de distribuție (depozite, farmacii, puncte farmaceutice etc.), pe întreaga perioadă de valabilitate autorizată;
- d) asigurarea că metodele de control sunt corespunzătoare;
- e) investigarea, când este cazul, a defectelor de calitate suspicinate.

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

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

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

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

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

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

- a) Selectarea produselor medicinale și întocmirea Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România;
- b) Prelevarea de pe întreg lanțul de distribuție a produselor medicinale veterinare selectate;
- c) Testarea produselor medicinale veterinare;
- d) Raportarea rezultatelor obținute.

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

Selectarea inițială a produselor medicinale autorizate și includerea lor în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România se face, pentru toate produsele autorizate cu 3 ani în urmă ($n = 3$: unde n este anul în curs), cu excepția produselor medicinale veterinare imunologice supuse eliberării oficiale a loturilor conform prevederilor articolelor 85 și 86 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și a produselor medicinale veterinare imunologice utilizate în acțiuni de imunoprofilaxie și diagnostic in vivo obligatorii la care controlul de laborator se efectuează pentru fiecare serie în parte.

Selectarea ulterioară a produselor care au fost supuse selectării inițiale și includerea în Planul anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România se face pe baza analizei riscului, astfel încât toate produsele medicinale veterinare să fie testate de mai multe ori în timpul ciclului de viață al produsului medicinal veterinar, la intervale de maximum 5 ani, în funcție de scorul obținut la analiza riscului.

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

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

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

Capitolul II: produse autorizate prin procedură națională – Producători din țări terțe.

Clasificarea produselor medicinale și evaluarea riscurilor asociate defectelor produsului se face pe baza factorilor asociați proprietăților farmaceutice, datelor legate de producător și de procesul de fabricare, utilizarea clinică a produsului și distribuția pe piață.

Factorii sunt împărțiți în funcție de influența lor asupra posibilității apariției unui defect de calitate, de efectele secundare adverse date de acest defect sau de gradul de expunere la un eventual defect. Atribuirea unui risc pentru un produs medicinal se face printr-un sistem de notare care se aplică fiecărui indicator în parte, astfel cum este prevăzut în tabelul mai jos.

Scorul total bazat pe combinarea scorurilor fiecărui indicator individual pentru un produs va stabili dacă acel produs prezintă un risc înalt, mediu sau minim și acest lucru va sta la baza aprecierii gradului de prioritate în controalele de supraveghere a pieței.

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

b) Prelevarea produselor medicinale veterinare

Specialiștii desemnați din cadrul ICPBMV și/sau inspectorii autorității sanitar - veterinare și pentru siguranța alimentelor desemnați din cadrul DSVSA recoltează/prelevează probe de produse medicinale veterinare de pe întreg lanțul de distribuție al produselor medicinale veterinare conform Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România și inițiază testarea de laborator numai după încheierea perioadei de recoltare stabilite în Planul respectiv.

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

c) Testarea produselor prelevate

Laboratoarele din cadrul ICPBMV 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, ICPBMV informează ANSVSA în maximum 24 ore de la emiterea Buletinului de analiză.

Dupa finalizarea controlului de laborator, ICPBMV 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 ICPBMV.

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 ICPBMV, la începutul lunii ianuarie a anului pentru care este elaborat.

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

8. Toate modificările apărute în Planului anual de prelevare și testare a produselor medicinale veterinare comercializate în România, ulterior aprobării acestuia, trebuie aprobate de către ANSVSA. ICPBMV va comunica DSVSA și deținătorilor autorizațiilor de comercializare toate

modificarile aprobate la Planului de prelevare si 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 si testare. Pentru atribuirea scorului la factorii E – J și R sunt necesare rapoartele inspecțiilor și dosarele de fabricație ale produsului.

Factor	Factori asociați incidenței	Opțiuni de notare
A	Produs medicinal generic sau original	0, 2
B	Produse cu stabilitate sensibilă	0, 2
C	Complexitatea calității unui produs	0, 1, 2
D	Produs recent autorizat	0, 1,
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>Concluziile inspecțiilor BPF</i>	0, 1, 2
I	<i>Retrageri după piață 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 asociați expunerii	
K	Gradul de distribuție al produsului	0, 1, 2
L	Circumstanțe economice speciale	0, 2
	TOTAL EXPUNERE	0 - 4
	Factori asociați efectelor secundare adverse	
M	Cale de administrare	0, 1
N	Indicații terapeutice limitate	0, 1, 2
O	Pericol asupra vieții în caz de deviere a dozei	0, 2
P	Tratament de lungă durată	0, 1,
Q	Populație țintă vulnerabilă	0, 1,
R	Impuritate toxică	0, 2
	TOTAL EFECTE SECUNDARE	0 - 9

Model 1 D = incidență + expunere + efecte secundare

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

Model 3 D = incidență 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 seriilor de produse medicinale veterinare imunologice se realizează pe baza evaluării protocoalelor de producție și control, conform Procedurii administrative de aplicare armonizată a prevederilor art. 81 din Directiva 2001/82/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 6 noiembrie 2001 de instituire a unui cod comunitar cu privire la produsele medicamentoase veterinare – Official Batch Protocol Review (OBPR), respectiv art. 85 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, și cuprinde următoarele etape:

- a) ICPBMV informează deținătorii autorizațiilor de comercializare că produsele medicinale veterinare imunologice vor fi supuse procedurii de eliberare oficială a seriilor prin evaluarea protocoalelor de producție și control;
- b) DAC înștiințează persoana de contact numită de ICPBMV, despre fiecare serie care urmează să fie comercializată pe teritoriul României;
- c) DAC înaintează documentele relevante către ICPBMV în vederea eliberării oficiale a seriilor;
- d) Evaluarea de către ICPBMV a documentelor înaintate;
- e) Eliberarea certificatului și înștiințarea DAC și ANSVSA;
- f) Completarea Raportului anual pentru informarea EDQM.

2. ICPBMV finalizează eliberarea oficială a seriei în 15 zile lucrătoare de la primirea setului complet de documente și emite Certificatul European Standard pentru eliberarea oficială a seriei după achitarea tarifului corespunzător de către DAC.

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

4. ICPBMV efectuează eliberarea oficială a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice, autorizate pentru comercializare în România, pe baza evaluării protocoalelor de producție și control pentru toate seriile de vaccinuri inactivate contra rabiei, vaccinuri inactivate contra rujetului și vaccinuri inactivate contra bolii Bluetongue.

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

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

- a) ICPBMV informează DAC ce tipuri de produse medicinale veterinare imunologice vor fi supuse procedurii de eliberare oficiale a seriilor 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 ICPBMV, despre fiecare serie care urmează să fie comercializată pe teritoriul României;
- c) DAC înaintează documentele relevante către ICPBMV și eșantioane relevante din seria care urmează să fie comercializată în România, în vederea eliberării oficiale a seriilor;
- d) Testarea produsului de către ICPBMV conform ghidurilor elaborate de EDQM;
- e) Eliberarea Certificatului European Standard și înștiințarea DAC și ANSVSA;
- f) Completarea Raportului anual pentru informarea EDQM.

2. ICPBMV finalizează eliberarea oficială a seriei în termen de 60 zile de la primirea rapoartelor de producție și de control, precum și a probelor pentru teste de laborator și emite Certificatul European Standard după achitarea tarifului de către DAC.

3. Dacă DAC are intenția să comercializeze pe teritoriul României o serie de produs medicinal veterinar imunologic, controlat într-un alt stat membru al UE care aplică procedura art. 86 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, și pentru care are autorizație de comercializare în România, trebuie să înștiințeze ICPBMV și să trimită copie după Certificatul European Standard de conformitate emis de statul membru care a efectuat controlul oficial împreună cu sumarul rapoartelor de producție și control. După trimiterea acestor documente la ICPBMV, DAC poate comercializa seria în România, în condițiile în care, într-un interval de 7 zile lucrătoare, ICPBMV nu a formulat nici o obiecție.

4. ICPBMV efectuează eliberarea oficială a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice, autorizate pentru comercializare în România, în baza testării de laborator pentru toate seriile de vaccinuri vii contra rabiei și vaccinuri vii contra pseudopestei aviare.

5. Procedura administrativă pentru implementarea armonizată a prevederilor art. 86 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 187/2007, cu modificările și completările ulterioare, în scopul eliberării oficiale a seriilor de produse medicinale veterinare imunologice prin controlul de laborator și ghidurile de testare specifice, pentru care ICPBMV efectuează eliberarea oficială a seriei prin control de laborator sunt postate spre informare pe site-ul ICPBMV (www.ICPBMV.ro).

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

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

SECȚIUNEA 1

DEPISTAREA PRINCIPALILOR AGENȚI ZONOTICI LA ANIMALE ȘI ÎN ALIMENTE DE ORIGINE ANIMALĂ

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

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>auxiliar oficial.</p> <p>III. LAPTE</p>	<p>punerea în evidență a unei bruceloze acute trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman.</p> <p>3. Mamelele, tractusul genital și sângele care provin de la animalele la care a fost depistată o reacție pozitivă sau neconcludentă la un test de depistare a brucelozei trebuie să fie declarate improprie pentru consumul uman, se confiscă și se distrug, chiar dacă nu a fost detectată nici o leziune de acest tip. 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>
2.	CAMPILOBACTERIOZA	<p>I. ANIMALE VII</p> <p>Bovinele, ovinele, porcinele și păsările se supun inspecției ante-mortem în unități de tăiere autorizate sanitar - veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE</p> <p>1. Inspecția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar - veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2. Recoltarea de probe de carne de pasăre (carne tranșată/ porționată, cu sau fără piele, cu sau fără os), de către medici veterinari oficiali, din rețeaua de desfacere cu amănuntul,</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/porționată, cu sau fără piele, cu sau fără os) din rețeaua de desfacere cu amănuntul.</p> <p>Recoltarea de probe este efectuată de către medicii veterinari oficiali din cadrul direcțiile sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, denumite în continuare DSVSA, și analiza acestora se efectuează în cadrul Institutului de Igienă și Sănătate Publică Veterinară, denumit în continuare IISPV, și în cadrul laboratoarelor sanitar – veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București, denumite în continuare LSVSA, desemnate de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, denumită în continuare ANSVSA, la propunerea IISPV.</p> <p>III. MĂSURI</p> <p>Tăierea în partidă separată a loturilor de păsări la care s-a decelat prezența de specii de <i>Campylobacter</i> termofile.</p> <p>1. Carnea și organele vor fi supuse tratamentului termic înainte de a fi consumate, nefiind supuse restricțiilor sanitare veterinar.</p> <p>2. Notificarea fermelor furnizoare asupra rezultatelor pozitive obținute în urma examenelor de laborator, în vederea elaborării și aplicării de către fermieri a unui Plan de măsuri care să conducă la reducerea infecției în ferme.</p> <p>3. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/monitorizare/recoltare de probe:</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>pentru testarea <i>Campylobacter</i> spp., conform programului specific elaborat de ANSVSA.</p>	<p>a) programul HACCP și, în mod special, formulele de tratament termic în toate unitățile de procesare carne pasăre, carne roșie, lapte, pește, 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. Conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare referitoare la monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, cu modificările și completările ulterioare, la tulpinile de <i>Campylobacter jejuni</i> și <i>Campylobacter coli</i>, izolate din produse alimentare de origine animală provenite de la bovine, porcine și păsări se monitorizează antibiorezistența. Se va testa rezistența antimicrobiană și la alți agenți zoonotici, în măsura în care aceștia prezintă un risc pentru sănătatea publică. Tulpinile de <i>Campylobacter</i> trebuie trimise la IISPV pentru confirmare și colecție.</p>
3.	<p>ECHINOCOZOZA (HIDATIDOZA)</p>	<p>I. ANIMALE VII Animalele din speciile receptive tăiate pentru consum uman se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE ȘI ORGANE Inspecția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul</p>	<p>I. ANIMALE VII A se vedea prevederile prezentului capitol.</p> <p>II. CARNE ȘI ORGANE Se examinează fiecare carcasă și organele de bovine, porcine, ovine, caprine, ecvine și cervidee destinate consumului uman.</p> <p>III. MĂSURI GENERALE Interzicerea prezenței câinilor în abatoare și ferme.</p> <p>IV. MĂSURI SPECIFICE Carnea și organele infestate se supun următoarelor măsuri: a) Carnea și organele infestate și/sau cu chiști hidatici se declară improprii consumului uman, se denaturează și se îndepărtează în condiții de siguranță; b) Se recoltează fragmente de organe cu modificări chistice de către medicii veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar de la nivelul abatoarelor și se transmit la LSVSA pentru efectuarea examenelor de laborator în vederea stabilirii genului <i>Echinococcus</i> (examen parazitologic și morfopatologic); probele pozitive pentru genul <i>Echinococcus</i> se transmit la Laboratorul Național de Referință - LNR pentru <i>Echinococcus</i> din cadrul IDSA pentru identificarea speciei. c) Grăsimea se dă în consum fără restricții;</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		auxiliar oficial.	d) Interzicerea recuperării organelor parazitare pentru folosirea în alimentația carnivorelor.
4.	LISTERIOZA	<p>I. ANIMALE VII</p> <p>Bovinele, ovinele, caprinele și porcinele se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE, PRODUSE DIN CARNE, PRODUSE LACTATE, PEȘTE ȘI PRODUSE DIN PESCUIT</p> <p>1. Inspecția post - mortem se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2. Recoltarea probelor de către medici veterinari oficiali și efectuarea examenelor în LSVSA și în IISPV.</p>	<p>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, porcinele</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 porțiuni de ficat; probele se examinează prin inoculări pe medii uzuale în ziua primirii, iar creierul se examinează după păstrarea la frigider (4-8 °C) timp de 48 de ore.</p> <p>b) Produse din carne, produse lactate, pește și produse din pescuit, alte categorii de alimente introduse pe piața 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 nr. crt. 1, 2 și 3 din prezentul capitol, este efectuată de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și analiza acestora se efectuează la LSVSA și IISPV.</p> <p>III. MĂSURI</p> <p>În cazul confirmării bolii, carnea, organele și grăsimea, care nu prezintă modificări senzoriale se dirijează pentru prelucrare în produse supuse tratamentului termic.</p> <p>2. În cazul depistării <i>L. monocytogenes</i> în probele de alimente de origine animală introduse pe piața și aflate în perioada de conservare, prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, și în Secțiunea 4 lit. A nr. crt. 1, 2 și 3 din prezentul capitol, se vor dispune măsuri de reținere oficială și retragerea de la consumul uman.</p> <p>3. În toate cazurile în care, la examenul microbiologic, s-a decelat prezența <i>L. monocytogenes</i> în probele de alimente de origine animală introduse pe piața 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.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
			<p>4. Tulpinile de <i>L. monocytogenes</i> izolate din produse alimentare de origine animală introduse pe piața și aflate în perioada de conservare, se trimit la IISPV pentru confirmare.</p> <p>5. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/monitorizare/recoltare de probe:</p> <p>a) respectarea bunelor practici de fabricație și igienă, a programului HACCP și în mod special a formulelor de tratament termic în toate unitățile de procesare carne roșie, lapte, pește, moluște;</p> <p>b) respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucișate în toate unitățile de procesare, alimentație publică, în mod special contaminarea post tratament termic a alimentelor gata preparate pentru consum, cu termen lung de valabilitate;</p> <p>c) alimentele cu termen lung de valabilitate să fie depozitate la temperatura de refrigerare (brânzeturi cu pastă moale, produse din carne tip pate și produse din carne feliate, produse din carne sau pește ambalate sub vid);</p> <p>d) prelevarea de teste de sanitație de pe suprafețele cu care vin în contact alimentele, din zonele de prelucrare și din echipamentul folosit, în cadrul Programului de autocontrol în unitățile de procesare carne pasăre, carne roșie, lapte, pește, moluște, precum și în unitățile de alimentație publică;</p> <p>e) recoltarea de probe de apă potabilă și gheață utilizată în procesare, unde este cazul, în cadrul Programului de autocontrol în unitățile de procesare carne pasăre, carne roșie, lapte, pește, moluște, precum și în unitățile de alimentație publică, în vederea efectuării examenului microbiologic;</p> <p>f) evitarea contaminării prin manipularea alimentelor gata preparate pentru consum în unitățile de alimentație publică, de către personalul angajat.</p>
5.	SALMONELOZA	<p>I. ANIMALE VII</p> <p>Bovinele, ovinele, caprinele, porcinele, cabalinele și păsările se supun inspecției ante-mortem în abatoare autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</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</p> <p>Programul de control pentru <i>Salmonella spp.</i>, în conformitate cu reglementările Uniunii Europene, cuprinde recoltarea de probe și efectuarea de analize, după cum urmează:</p> <p>A. Recoltarea de probe de carne tocata, carne preparata, produse din carne introduse pe piața și aflate în perioada de conservare, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de siguranță a alimentelor.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>II. CARNE și SUBPRODUSE COMESTIBILE</p> <p>1. Inspecția post - mortem a carcaselor și organelor, precum și recoltarea de probe se efectuează în abatoare autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2. Verificarea și recoltarea de probe include și sălile de tranșare sau unitățile de tranșare și reambalare a cărnii roșii și a cărnii de pasăre, precum și depozitele destinate pentru aceste cărnuri.</p> <p>3. Recoltarea de probe de piele, din zona gâtului, de la carcace de pasăre, de către medici veterinari oficiali, de la nivelul abatoarelor, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i></p> <p>III. OUĂ</p> <p>Verificarea și recoltarea de probe se efectuează în centre de colectare, centre de ambalare ouă unități producere ouă lichide, unități de procesare ouă,</p>	<p>Programul de control pentru <i>Salmonella spp.</i> și recoltarea probelor de carne aflate în perioada de valabilitate se efectuează de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, și ale Secțiunii 4 lit. A din prezentul capitol. Probele de carne prelevate vor fi analizate în cadrul LSVSA.</p> <p>B. Recoltarea de probe din abatoare, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i> ca și criteriu de igienă a procesului tehnologic</p> <p>1. De la carcacele de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline se recoltează probe de pe suprafața carcaselor de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline, prin metoda nedistructivă, cu ajutorul bureților abrazivi, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i>, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și ale Secțiunii 4 lit. A din prezentul capitol;</p> <p>2. De la carcacele de păsări se recoltează porțiuni din pielea gâtului, pentru testarea <i>Salmonella spp.</i>, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare.</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> <p>1. În cazul depistării <i>Salmonella spp.</i> în probele recoltate conform Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, din produsele de origine animală care se regăsesc la nivelul unităților de vânzare cu amănuntul, aceste produse vor fi declarate produse impropriei consumului uman și vor fi reținute oficial și retrase de la consumul uman.</p> <p>2. În cazul depistării <i>Salmonella spp.</i>, în probele recoltate conform Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, din produsele de origine animală care nu au fost livrate către unitățile de vânzare cu amănuntul, cu excepția depozitelor alimentare, acestea nu vor fi destinate comercializării către consumatorul final decât după ce au fost supuse unui tratament termic care să asigure eliminarea acestui risc, într-o unitate de procesare autorizată sanitar veterinar, urmată de efectuarea unui control microbiologic pentru fiecare șarjă de fabricație care să ateste că aceasta este corespunzătoare microbiologic.</p> <p>3. În cazul cărnii de pasăre se vor dispune măsuri de retragere de pe piață numai în cazul în care a fost identificată prezența <i>Salmonella typhimurium</i> și/sau <i>Salmonella enteritidis</i>, pentru alte categorii de produse din sau care</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>depozite, unități de alimentație publică și unități de desfacere autorizate și înregistrate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial - a se vedea Secțiunile 1, 2, 3 și 4 din prezentul capitol.</p> <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 - 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>conțin carne de pasăre, fiind necesară aplicarea măsurilor prevăzute la pct. 1 și 2.</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 de 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 cabaline, recoltate la nivelul abatoarelor, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și ale Secțiunea 4 lit. B pct. 1 din prezentul capitol, se vor dispune următoarele:</p> <p>a) se vor aplica măsuri de îmbunătățire a condițiilor de igienă la nivelul abatoarelor;</p> <p>b) revizuirea procedurilor bazate pe principiile HACCP;</p> <p>c) îmbunătățirea condițiilor de igienă și biosecuritate în exploatațiile de origine a animalelor;</p> <p>d) carnea și organele provenite de la carcasele de bovine, ovine, caprine, porcine și cabaline la care s-au obținut rezultate nesatisfăcătoare, cu privire la <i>Salmonella spp.</i>, ca și criteriu de igienă a procesului nu vor fi supuse restricțiilor sanitar - veterinare.</p> <p>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 gâtului, recoltate de la carcasele de pasăre (broileri și curcani) la nivelul abatoarelor, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare și, respectiv, ale Secțiunii 4 lit. B nr. crt. 2 din prezentul capitol, se vor dispune următoarele:</p> <p>a) se vor aplica măsuri de îmbunătățire a condițiilor de igienă la nivelul abatoarelor;</p> <p>b) revizuirea procedurilor bazate pe principiile HACCP;</p> <p>c) îmbunătățirea condițiilor de igienă și biosecuritate în exploatațiile de origine a păsărilor;</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
			<p>d) carnea și organele provenite de la carcasele de pasăre la care s-au obținut rezultate nesatisfăcătoare, cu privire la <i>Salmonella</i> spp., ca și criteriu de igienă a procesului nu vor fi supuse restricțiilor sanitare veterinare,</p> <p>e) în cazul loturilor de păsări (broileri și curcani), destinate abatorizării, care provin din efective de păsări în care a fost decelată prezența <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. typhimurium</i> în probele recoltate în cadrul controalelor oficiale, aceste loturi vor fi tăiate în partidă separată și se vor recolta în mod obligatoriu în abator probe de piele din zona gâtului de la carcasele de păsări după răcire, conform procedurii elaborate de către ANSVSA, probe care vor fi trimise la laborator pentru efectuarea analizelor în vederea decelării <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. typhimurium</i>.</p> <p>2. Este obligatorie menționarea, în documentul ce cuprinde informațiile privind lanțul alimentar la păsări, a rezultatelor probelor recoltate în cadrul Programelor Naționale de Control al Salmonelozelor Zoonotice, conform prevederilor Capitolului II din Anexa nr. 1.</p> <p>C. În cazul suspiciunii sau identificării <i>Salmonella</i> spp. în ouăle de consum vor fi aplicate următoarele măsuri:</p> <p>a) ouăle provenite din efective cu statut veterinar necunoscut sau care sunt suspicinate a fi contaminate/care sunt contaminate cu anumite serotipuri de <i>Salmonella</i>, pentru care a fost stabilit un obiectiv de reducere a prevalenței (<i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. typhimurium</i>), conform prevederilor Anexei nr. 1 Capitolul II pct. 4 - Programul național de control al salmonelozelor zoonotice la găinile ouătoare, sau care au fost identificate ca fiind sursa de infecție în cadrul unui focar specific de toxiinfecție alimentară la om, se pot admite în consum uman numai după ce au fost supuse unui tratament, astfel încât să se garanteze distrugerea serotipului <i>S. enteritidis</i> și/sau <i>S. Typhimurium</i>;</p> <p>b) ouăle provenite din efective cu statut veterinar necunoscut sau care sunt suspicinate de a fi infectate/care sunt infectate cu serotipurile vizate de <i>Salmonella</i> spp:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 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; - sunt marcate înainte că acestea să fie introduse pe piață, conform art. 10 din Regulamentul (CE) nr. 589/2008; - sunt distribuite către centrele de ambalare numai în cazul în care DSVSA

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
			<p>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, cu amendamentele ulterioare.</p> <p>D. În toate cazurile în care a fost depistată prezența <i>Salmonella</i> spp. de către DSVSA, în produsele alimentare de origine animală, destinate consumului uman, tulpina izolată se va trimite la IISPV, pentru confirmare și tipizare.</p> <p>E. Abatoarele de ungulate domestice și de păsări au obligația de a notifica fermele/exploatațiile furnizoare asupra rezultatelor inspecției ante și post - mortem, precum și asupra rezultatelor pozitive obținute în urma examenelor de laborator, în vederea elaborării și aplicării de către fermieri a unui Plan de măsuri care să conducă la reducerea prevalenței <i>Salmonella</i> spp. în ferme.</p> <p>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 piața, aflate în perioada lor de DSVSA comunică medicilor veterinari oficiali din unitățile situate pe teritoriul județului în care au fost diagnosticate acestea, precum și la DSVSA din județele de proveniență a animalelor/produselor de origine animală, prin SRAAF.</p>
6.	TRICHINELOZA	<p>I. ANIMALE VII</p> <p>Animalele tăiate pentru consum uman, respectiv porci domestici, mistreți, urși, cabaline și alte specii receptive, trebuie examinate la tăiere pentru <i>Trichinella</i> spp.</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</i> spp. de către</p>	<p>I. ANIMALE VII - porci domestici, porci mistreți, urși, cabaline și alte specii receptive</p> <p>Supraveghere prin examene 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</i> spp. se face conform prevederilor Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 al Comisiei din 10 august 2015 de stabilire a normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne, cu modificările și completările ulterioare.</p> <p>Pentru toate speciile receptive, examenul pentru depistarea <i>Trichinella</i> spp. se efectuează printr-una din următoarele metode, după cum urmează:</p> <p>1. Metoda de detectare de referință, respectiv metoda digestiei eşantioanelor combinate utilizând un agitator magnetic;</p> <p>sau</p> <p>2. Metode echivalente:</p> <p>a) metoda digestiei eşantioanelor combinate cu asistență mecanică/tehnică a sedimentării;</p> <p>b) metoda digestiei eşantioanelor colective cu asistență mecanică/tehnică de izolare prin filtrare;</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>medicii veterinari oficiali sau medicii veterinari de liberă practică organizați conform legii și care dețin certificat de instruire valid.</p> <p>2. Efectuarea examenului pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> poate fi realizată și de personalul auxiliar oficial sau de personalul din unitățile de tăiere autorizate sanitar-veterinar, care își desfășoară activitatea sub supravegherea și responsabilitatea medicului veterinar oficial sau a medicului veterinar de liberă practică, decizia finală privind admiterea în consum a cărnii fiind luată de către medicul veterinar.</p> <p>3. În conformitate cu prevederile Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2015/1375, cu modificările și completările ulterioare, tot personalul implicat în examinarea probelor pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> trebuie să fie instruit corespunzător și să participe la:</p> <p>a) un program de control al</p>	<p>c) metoda de digestie automată pentru eșantioane colective până la 35grame;</p> <p>d) metoda agitatorului magnetic pentru digestia eșantioanelor combinate/”izolare prin filtrare” și depistare de larve printr-un test de aglutinare cu latex (metoda este considerată echivalentă doar în cazul testelor realizate pe carne provenind de la porcine domestice).</p> <p>sau</p> <p>3. Examenul trichineloscopic prin compresie pe lamă se realizează numai pentru porcii crescuți și sacrificați la nivelul gospodăriilor populației în vederea consumului propriu, precum și pentru vânatul sălbatic destinat consumului propriu al vânătorului.</p> <p>Marcarea cărnii care a fost supusă examenului pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> se efectuează conform prevederilor legale.</p> <p>III. MĂSURI</p> <p>a) Carnea în care s-au detectat larve de <i>Trichinella spp.</i> se declară improprie pentru consum uman.</p> <p>b) DSVSA vor lua măsuri pentru interzicerea punerii pe piață a cărnii în care a fost depistată <i>Trichinella spp.</i>, vor dispune distrugerea acesteia, vor iniția investigații epidemiologice în vederea identificării originii cărnii și a eliminării surselor.</p> <p>c) În situația în care se constată că produse din carne, carne preparată și carne tocată cu origine necunoscută au stat la baza declanșării unor episoade de trichineloză la om, DSVSA au obligația ca în timpul investigațiilor din cadrul anchetei epidemiologice să recolteze și să examineze toate probele suspecte.</p> <p>d) Larvele izolate din eșantioanele pozitive sunt trimise la LNR din cadrul IISPV pentru a fi identificate speciile de <i>Trichinella</i> în cauză.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>testelor utilizate pentru decelarea <i>Trichinella spp</i>;</p> <p>b) o evaluare periodică a procedurilor de testare, înregistrare și analiză utilizate în laborator.</p> <p>4. Examenul pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i> se efectuează în cadrul institutelor naționale de referință, la LSVSA din cadrul DSVSA, în circumscripțiile sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, în laboratoarele special amenajate și dotate pentru decelarea <i>Trichinella spp</i> din abatoarele în care se sacrifică animale receptive, sau în laboratoarele din unitățile care manipulează carne de vânat sălbatic, precum și în alte laboratoare autorizate sanitar veterinar și pentru siguranța alimentelor pentru decelarea <i>Trichinella spp.</i></p>	
		<p>I. ANIMALE VII - bovinele, caprinele, porcinele, leporidele și vânatul sălbatic:</p>	<p>I. ANIMALE VII - bovinele, caprinele, porcinele, leporidele și vânatul sălbatic:</p> <p>Supravegherea speciilor receptive în ferme prin teste alergice și/sau serologice pentru tuberculoză și expedierea animalelor reagente către abator în vederea</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
7.	TUBERCULOZA (produsă de Mycobacterium bovis)	<p>- se supun examenului ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>1. Inspecția post - mortem a carcaselor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>2. În cadrul inspecției post - mortem se examinează inclusiv ganglionii limfatici ai capului și organelor.</p> <p>3. În cazul în care nu s-au constatat semne clinice 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>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 inspecția post - mortem nu se constată leziuni, se vor recolta următorii ganglioni limfatici:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. submaxilari, retrofaringieni, bronhici; 2. mediastinali, eventual și mezenterici, dacă sunt măriți în volum, portali și retromamari. <p>b) În cazul suspiciunii de TBC se recoltează probe de organe cu leziuni și ganglioni limfatici în vederea examinării bacteriologice și histologice, după caz, conform normelor sanitare veterinare în vigoare.</p> <p>Se recoltează porțiuni de organe cu leziuni și limfonodulii aferenți. 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 neconcludentă la tuberculină sau în cazul care există alte motive pentru suspectarea unei infecții, acestea trebuie să fie sacrificate separat față de celelalte animale, luându-se toate precauțiile necesare pentru evitarea riscului de contaminare a celorlalte carcase, a liniei de sacrificare și a personalului prezent în abator;</p> <p>b) Sancțiunile de abator la carnea și organele mamiferelor se aplică în funcție de localizare și extinderea leziunilor și în conformitate cu prevederile normelor sanitare veterinare în vigoare;</p> <p>c) Toată carnea care provine de la animale la care inspecția post-mortem a permis punerea în evidență a unor leziuni tuberculoase în mai multe organe sau părți ale carcasei trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman;</p> <p>d) În cazul în care a fost evidentiată o leziune tuberculoasă în ganglionii limfatici ai aceluiași organ sau în aceeași parte a carcasei, numai organul afectat sau această parte a carcasei și ganglionii limfatici asociați trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>III. LAPTE CRUD</p> <p>A) În exploatațile de animale producătoare de lapte.</p> <p>B) În unități de procesare a laptelui supuse autorizării și/sau înregistrării sanitare veterinare.</p>	<p>III. MĂSURI LAPTE CRUD</p> <p>A.1. Laptele provenit de la vacile cu reacții pozitive sau dubioase la testul unic (TU) în perioadă de 42 zile până la efectuarea testului comparativ simultan (TCS) nu va fi utilizat în consum uman.</p> <p>A.2. Laptele provenit de la animalele care nu prezintă semne clinice de boală și nu au dat reacții pozitive la testele de tuberculare, provenite din exploatații care nu sunt oficial libere de tuberculoză poate fi livrat pentru procesare, cu acordul scris al 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>A.3. Livrarea laptelui crud din fermele/exploatațiile de animale producătoare de lapte care nu sunt oficial libere de tuberculoză, în vederea procesării în conformitate cu prevederile lit. A.2., se realizează numai după obținerea acordului scris din partea DSVSA pe a cărei rază teritorială se găsește ferma/exploatația de animale.</p> <p>B.1. Laptele provenit de la vacile cu reacții pozitive sau dubioase la TU (în perioadă de 42 zile până la efectuarea TCS) nu va fi recepționat și admis la procesare în unitățile supuse înregistrării sanitare veterinare (centrele de prelucrare a laptelui) și în unitățile de procesare autorizate sanitar-veterinar.</p> <p>B.2. Procesarea în conformitate cu prevederile lit. A.2. a laptelui provenit de la animalele care nu prezintă semne clinice de boală și nu au dat reacții pozitive la testele de tuberculare, din exploatații care nu sunt oficial libere de tuberculoză, se realizează numai după obținerea acordului scris din partea DSVSA pe a cărei rază teritorială se găsește unitatea autorizată sanitar - veterinar.</p>
	<p>ESCHERICHIA COLI VEROTOXIGENĂ</p>	<p>I. ANIMALE VII</p> <p>Bovinele și ovinele se supun examenului ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p>I. ANIMALE VII (bovine)</p> <p>Supraveghere prin examene de laborator - a se vedea prevederile Capitolului I din Anexa nr. 1.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
8.		<p>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 veterinari oficiali, din abatoare, conform programului specific pentru monitorizarea prevalenței <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC), elaborat de ANSVSA.</p> <p>b) Recoltarea de probe de carne tocată de bovine și ovine, probe de carne tocată tocată amestec, care conține carne de bovine și/sau ovine, precum și probe de carne preparată de bovine și ovine, de către medici veterinari oficiali, din rețeaua de desfacere cu amănuntul, conform programului specific pentru monitorizarea prevalenței <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC) elaborat de ANSVSA.</p>	<p>II. CARNE</p> <p>1. Se recoltează probe de pe suprafața carcaselor de bovine și ovine, după toaletare, dar înainte de răcirea carcaselor. Recoltarea de probe este efectuată de către medicii veterinari oficiali din abatoare, iar analiza acestora se efectuează în cadrul IISPV, conform programului specific elaborat de ANSVSA.</p> <p>2. Se recoltează probe de carne tocată de bovine și ovine, probe de carne tocată tocată amestec, care conține carne de bovine și/sau ovine, precum și probe de carne preparată de bovine și ovine. Recoltarea de probe este efectuată de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și analiza acestora se efectuează în cadrul IISPV, conform programului specific elaborat de către ANSVSA. Tulpinile de <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC) trebuie stocate la IISPV 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 recoltate de pe suprafața carcaselor de bovine și ovine, la nivelul abatoarelor, carnea și organele vor fi supuse tratamentului termic înainte de a fi consumate, nefiind supuse restricțiilor sanitare veterinare.</p> <p>2. În cazul izolării <i>E. coli</i> verotoxigene (VTEC), carnea tocată de bovine și ovine, carnea tocată tocată amestec, care conține carne de bovine și/sau ovine, precum și carnea preparată de bovine și ovine se confiscă și denaturează.</p> <p>3. Medicul veterinar oficial controlează prin supraveghere/monitorizare/recoltare de probe: 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; evitarea contaminării carcaselor cu fecale în abatoarele de bovine, ovine și caprine; respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucișate în toate unitățile de procesare, alimentație publică și în mod special contaminarea post tratament termic a alimentelor gata preparate pentru consum cu termene de valabilitate lungi; evitarea contaminării prin</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>III. LAPTE CRUD ȘI PRODUSE DIN LAPTE Recoltarea de probe de lapte crud provenit de la bovine, ovine, caprine, din laptele termizat precum și din produsele lactate obținute din lapte crud sau lapte termizat de către medici veterinari oficiali, din rețeaua de desfacere cu amănuntul, conform programului specific pentru monitorizarea prevalenței E. verotoxigene (VTEC)</p> <p>IV. ALTE PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ Recoltarea de probe din diferitele categorii de produse de origine animală</p>	<p>manipularea de către personalul angajat a alimentelor gata preparate pentru consum în unitățile de alimentație publică.</p> <p>IV. LAPTE CRUD ȘI PRODUSE DIN LAPTE 1. Se recoltează probe din laptele crud, lapte care a fost supus uni tratament termic inferior pasteurizării precum și din produsele lactate obținute din lapte crud sau lapte care a fost supus uni tratament termic inferior pasteurizării. 2. Locurile de recoltare a laptelui crud și a produselor din lapte sunt reprezentate de ferme de animale, centre de colectare a laptelui, dozatoare, unități de procesare a laptelui crud, centre de prelucrare a laptelui, unități de vânzare cu amănuntul. 3. Recoltarea de probe este efectuată de către medicii veterinari oficiali din cadrul DSVSA și CSVSA, probe ce vor fi transmise spre analiza în cadrul IISPV, conform programului specific elaborat de către ANSVSA.</p> <p>V. MĂSURI În cazul în care ca urmare a efectuării analizelor de laborator se izolează E. coli verotoxigene (VTEC), se dispun următoarele măsuri: a) laptele crud și produsele din lapte care sunt destinate comercializării către consumatorul final, vor fi retrase de pe piață, declarate impropriei consumului uman, fiind direcționate spre neutralizare; b) în cazul în care laptele crud sau produsele din lapte crud sunt destinate procesării într-o unitate de procesare autorizată sanitar veterinar, acestea vor fi în mod obligatoriu tratate termic printr-un procedeu care să asigure distrugerea E. coli verotoxigene (VTEC); c) aplicarea în unitățile de unde au fost recoltate probele a tuturor măsurilor de curățenie și igienizare specifice, inclusiv la nivelul fermelor de animale prin îmbunătățirea condițiilor generale de igiena mulșului și dispunerea după caz a suspendării/interzicerii activității.</p> <p>VI. ALTE PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DIN CARE SE POATE IZOLA E. COLI VEROTOXIGENE (VTEC) În cazul în care ca urmare a efectuării analizelor de laborator se izolează E. coli verotoxigene (VTEC) se dispun următoarele măsuri: a) produsele alimentare gata pentru consum vor fi retrase de la comercializare</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		de către medici veterinari oficiali, din rețeaua de desfacere cu amănuntul, conform programului specific pentru monitorizarea prevalenței E. verotoxigene (VTEC)	și vor fi declarate impropriei consumului uman fiind direcționate spre neutralizare; b) în cazul în care se identifică produse de origine animală ce nu sunt gata pentru consum, acestea se vor dirija în vederea procesării într-o unitate de procesare autorizată sanitar veterinar și vor fi supuse fi în mod obligatoriu tratamentului termic printr-un procedeu care să asigure distrugerea E. coli verotoxigene (VTEC); c) aplicarea în unitățile de unde au fost recoltate probele a tuturor măsurilor de curățenie și igienizare specifice, inclusiv la nivelul unităților de vânzare cu amănuntul și dispunerea după caz a suspendării/interzicerii activității.
9.	RABIA	<p>I. ANIMALE VII Bovinele, ovinele, caprinele, ecvinele și vânatul sălbatic se supun examenului ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARCASE Inspecția post - mortem a carcaselor precum și recoltarea de probe se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, ecvinele, vânatul sălbatic Supraveghere – a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. CARNE ȘI ORGANE Se prelevează capul întreg pentru examen virusologic, inclusiv bioprobă și histologic. Diagnostic diferențial EST, Aujeszky și Listeria, conform Capitolului I din Anexa nr. 1.</p> <p>III. MĂSURI a) În cazul în care au existat semne clinice de turbare sau au trecut mai mult de 6 zile de la mușcătura infectantă se declară impropriu consumului uman animalul în întregime; b) În cazul în care animalele au fost tăiate după mai puțin de 6 zile de la mușcătură, fără semne clinice de turbare, se declară impropriu consumului uman locul mușcăturii, capul și coloana vertebrală; c) Restul cărnii și subproduselor comestibile se livrează pentru consum uman, fără restricții.</p>
	BOTULISMUL	<p>I. ANIMALE VII Bovinele, ovinele, caprinele, porcinele și leporidele se supun</p>	<p>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, porcinele și leporide Supraveghere specii receptive - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. CARNE, ORGANE ȘI PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
10.		<p>inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE și ORGANE - bovine, ovine, caprine, porcine și leporide</p> <p>Inspecția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>III. Produse din carne, lapte, peste sau produse compuse în recipiente ermetic închisi</p> <p>Controlul organoleptic al recipientilor în vederea identificării eventualelor modificări ulterioare obținerii, verificarea închiderii acestora, termostatarea, de către medicii veterinari oficiali.</p> <p>Controlul modului în care sunt respectați și monitorizați parametrii de tratament termic etc., de către medicii veterinari oficiali.</p>	<p>În caz de suspiciune se recoltează probe din loturile de produse de origine animală.</p> <p>Determinarea prezenței toxinei botulinice în probe se face prin bioprobă pe șoareci și testele imunologice ELISA, RIA.</p> <p>III. MĂSURI</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. În cazul în care este diagnosticată boala, carnea se declară improprie 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 toxina botulinică, în alimente de origine animală sau furaje, în vederea luării măsurilor preventive, precum și de a efectua investigațiile epidemiologice pentru a elimina sursa de infecție sau contaminare; 4. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/monitorizare/recoltare de probe: <ol 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, durata, presiunea și temperatura de sterilizare și/sau pasteurizare în toate unitățile de procesare carne, lapte, pește; b) respectarea măsurilor de prevenire a contaminării încrucișate în toate unitățile de procesare, alimentație publică; c) identificarea și eliminarea conservelor și semiconservelor bombate sau alte defecte fizice, cu modificări senzoriale ca urmare a controlului oficial în unitățile de procesare, depozitare și comercializare.

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
11.	LEPTOSPIROZA	<p>I. ANIMALE VII Bovinele, cabalinele și porcinele se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE și ORGANE Inspecția post - mortem a carcaselor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>III. LAPTELE</p>	<p>I. ANIMALE VII -bovine, porcine, cabaline Supraveghere serologică prin examene de laborator - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. CARNE și ORGANE Se prelevează porțiuni de rinichi și ficat de la animalele tăiate;</p> <p>III. MĂSURI 1. Carnea și organele: a) Se declară improprii consumului uman în totalitate carcasele icterice, marasmatică sau cu modificări importante ale musculaturii; b) Se sterilizează prin fierbere sau autoclavare în cazul prezenței leziunilor degenerative numai în ficat și a examenului bacteriologic pozitiv; c) Grăsimea se dă în consum după topire, iar glandele endocrine și sângele se confiscă; 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: a) Respectarea bunelor practici de fabricație și igienă și a programului HACCP în toate unitățile de procesare și alimentație publică; b) Evitarea contaminării carcaselor cu excreții de la speciile receptive prin utilizarea de tehnici de tăiere și inspecție adecvate care includ protejarea vezicii urinare și a rinichilor; c) Îndepărtarea și eliminarea în condiții de siguranță a excrețiilor de la speciile receptive, din boxele de așteptare; d) Evitarea contaminării surselor de apă potabilă cu excreții provenite de la speciile receptive; e) Respectarea programelor DDD în toate unitățile de procesare, precum și în unitățile de alimentație publică; 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: a) Respectarea igienei mulsului; b) Evitarea contaminării cu excreții provenite de la animalele receptive.</p>
12.	TUBERCULOZA (alta decât cea produsă de Mycobacterium bovis)	<p>I. ANIMALE VII Porcinele, ovinele, cabalinele și păsările se</p>	<p>I. ANIMALE VII - porcine, ovine, cabaline, păsări Supraveghere – a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
		<p>supun examenului ante mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>1. porcine, ovine, cabaline</p> <p>a) Inspecția post - mortem a carcасelor și organelor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>b) La inspecția post - mortem se examinează inclusiv ganglionii limfatici ai capului și organelor.</p> <p>c) În cazul în care nu s-au constatat semne clinice specifice la examenul ante mortem, animalele se dirijează la tăiere în condiții normale, în caz contrar animalele se dirijează la tăiere în partidă separată.</p> <p>2. păsări</p> <p>Pasările se supun inspecției post - mortem individuale după tăiere, prin</p>	<p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>1. porcine, ovine, cabaline:</p> <p>a) în cazul suspiciunii de TBC se recoltează probe de organe cu leziuni și ganglioni limfatici aferenți în vederea examinării bacteriologice și histologice, după caz, conform normelor sanitare veterinare;</p> <p>b) în lipsa organelor afectate se recoltează numai ganglionii limfatici cu leziuni.</p> <p>2. păsări: în caz de suspiciune se recoltează carcase întregi și organe cu leziuni (ficat, splină).</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>2. păsări: Măsurile de abator pentru carne și organe se aplică în funcție de localizarea și extinderea leziunilor.</p> <p>Se declară improprii consumului uman carcasele și organele în caz de:</p> <p>a) infecție generalizată;</p> <p>b) leziuni pe organe însoțite de cahexie și infiltrații în musculatură.</p> <p>În cazurile în care carcasa nu prezintă modificări, dar există leziuni pe organe se confiscă organele cu leziuni, iar carnea se admite în consum după sterilizare prin fierbere.</p>

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

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
			<p>veterinar care dispune de facilități pentru îndepărtarea eficientă a părților parazitare și în care sunt respectate condițiile de igienă pentru evitarea posibilităților de contaminare;</p> <p>c) peștele întreg la care au fost evidențiate formațiuni parazitare la nivelul musculaturii sau la nivelul musculaturii și a viscerelor se declară impropriu pentru consum uman și nu se acceptă valorificarea acestuia pentru consumul uman.</p>
15.	CISTICERCOZA	<p>I. ANIMALE VII</p> <p>Bovinele, ovinele și porcinele se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE ȘI ORGANE</p> <p>1. Carnea proaspătă provenită de la animale receptive se supune inspecției post - mortem imediat după tăiere.</p> <p>2. Inspecția post - mortem carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, porcinele</p> <p>Supravegherea prin examene de laborator - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. CARNE ȘI ORGANE</p> <p>Se examinează fiecare carcasă de bovine, ovine, porcine destinată consumului uman.</p> <p>III. MĂSURI</p> <p>1. Carnea și organele infestate trebuie să fie declarate improprii pentru consumul uman, cu următoarele precizări:</p> <p>a) în cazul infestației generalizate sau dacă musculatura prezintă modificări senzoriale carnea și organele se declară improprii consumului uman;</p> <p>b) în cazul infestației localizate, porțiunile infestate se confiscă, iar restul cărnii se poate pune în consum condiționat după tratament termic prin fierbere sau prin congelare, atunci când caracterele senzoriale ale cărnii, organelor și subproduselor sunt normale;</p> <p>c) grăsimea de porc se topește la 100⁰C după care se poate utiliza pentru consum;</p> <p>d) masa gastrointestinală se poate utiliza în procesare fără restricții, dacă nu prezintă chiști.</p> <p>2. Medicul veterinar oficial va controla prin supraveghere/monitorizare/recoltare de probe:</p> <p>a) respectarea bunelor practici de fabricație și igienă, a programului HACCP și în mod special a formulelor de tratament termic în toate unitățile de procesare carne roșie;</p> <p>b) respectarea programelor DDD în toate unitățile de procesare și alimentație publică;</p> <p>c) interzicerea prezenței câinilor în abatoare.</p>

Nr. crt.	Boala	Strategia și conduita de execuție	Precizări tehnice***
1	2	3	4
16.	ANTRAXUL (B-051)	<p>I. ANIMALE VII</p> <p>Bovinele, ovinele, caprinele, cabalinele și porcinele se supun inspecției ante - mortem în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p> <p>II. CARNE și ORGANE</p> <p>Inspecția post - mortem a carcaselor se efectuează în unități de tăiere autorizate sanitar-veterinar, de către medici veterinari oficiali sau de către personalul auxiliar oficial.</p>	<p>I. ANIMALE VII - bovinele, ovinele, caprinele, cabalinele, porcinele:</p> <p>Supraveghere anatomopatologică și de laborator pentru speciile receptive - a se vedea Capitolul I din Anexa nr. 1.</p> <p>II. MĂSURI:</p> <p>a) animalele clinic sănătoase, provenind din loturi în care au existat cazuri de antrax, se dirijează la abator pentru sacrificare în partidă separată;</p> <p>b) în forma localizată la porci (glosantrax), animalele sunt izolate sub restricții și se recoltează porțiuni de splină, ganglioni limfatici și os lung nedeschis;</p> <p>c) în toate situațiile în care se suspicionează o formă de antrax în abator trebuie suspendate toate activitățile până la confirmarea diagnosticului;</p> <p>d) în cazul în care se depistează un caz pozitiv de antrax toate carcasele contaminate trebuie distruse și îndepărtate în condiții de siguranță;</p> <p>e) reluarea activității se poate face numai după efectuarea unei dezinfecții severe astfel încât agentul chimic utilizat să rămână în contact timp de 8 ore cu suprafețele supuse dezinfecției;</p> <p>f) în toate situațiile în care se suspicionează sau se confirmă o formă de antrax, se iau măsuri de prevenire a transmiterii la om/personalul operator și a contaminării mediului de lucru.</p>

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

MĂSURILE CARE SE APLICĂ DUPĂ EFECTUAREA CONTROALELOR - COMUNICAREA REZULTATELOR CONTROALELOR:

1. Medicul veterinar oficial trebuie să consemneze și să evalueze rezultatele activităților din cadrul controlului.
2. a) În cazul în care controlului pun în evidență prezența unei boli sau a unei stări patologice care ar putea afecta sănătatea publică sau animală sau ar putea periclita bunăstarea animalelor, medicul veterinar oficial trebuie să informeze operatorul din sectorul alimentar despre aceasta, prin completarea și transmiterea documentului de lanț alimentar în conformitate cu dispozițiile ANSVSA.
- b) În cazul în care problema identificată a apărut în cursul producției primare, medicul veterinar oficial trebuie să informeze despre aceasta medicul veterinar de liberă practică împuternicit responsabil de supravegherea stării de sănătate a animalelor din exploatarea de origine, operatorul din sectorul alimentar, DSVSA și după caz, fondul de vânatoare respectiv.
- c) În cazul în care animalele în cauză provin dintr-o crescătorie a unui alt stat membru al Uniunii Europene sau dintr-o țară terță, medicul veterinar oficial trebuie să informeze DSVSA.
3. Rezultatele controalelor și testărilor vor fi monitorizate în bazele de date ale ANSVSA și DSVSA.

4. Medicul veterinar oficial care, în timpul unei inspecții ante - mortem sau post-mortem sau în cursul oricărei alte activități de control, suspectează prezența unui agent infecțios menționat în lista A a Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animală - OIE, este obligat să informeze imediat DSVSA și să ia, împreună cu aceasta, toate măsurile și precauțiile care se impun pentru a împiedica eventuala răspândire a agentului infecțios, în conformitate cu legislația comunitară care se aplică.

5. Medicul veterinar oficial care asigură supravegherea sanitară veterinară a abatorului are obligația să întocmească și să transmită către DSVSA, la sfârșitul fiecărei luni, un raport complet privind identificarea zoonozelor ca urmare a efectuării examenelor ante- și post-mortem, în care să fie detaliate măsurile dispuse față de cele constatate, precum și toate informațiile cu privire la identificarea animalului, originea acestuia, etc.

SECȚIUNEA 2
CONTROLUL OFICIAL ÎN UNITĂȚILE AUTORIZATE SANITAR –VETERINAR

Nr. crt.	Categorie	UNITATE A	CONDUITA CONTROALELOR OFICIALE							
			PRIN AUDIT, VERIFICARE SUPRAVEGHERE, MONITORIZARE			PRIN RECOLTAREA DE PROBE PENTRU EXAMENE DE LABORATOR				
			I. AUDIT ȘI INCADRARE UNITĂȚI PE GRUPE DE RISC***- medicii veterinari din cadrul Serviciului Catagrafie, Înregistrare, Evaluare, TRACES din cadrul DSVSA	II. Supraveghere, inspecție - medicii veterinari oficiali din cadrul CSVSA și medicii veterinari oficiali din cadrul unităților, conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 64/2007 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind organizarea și desfășurarea activității de control oficial sanitar-veterinar efectuat de către personalul de specialitate în unitățile care produc alimente de origine animală, cu modificările și completările ulterioare.	Natura probei	Frecvența recoltării probelor pentru examenele prevăzute la Secțiunea 4 din prezentul capitol			Precizări tehnice*	
Categ. III	Categ. II	Categ. I				Categ. III	Categ. II	Categ. I		
		1	2	3	4	5	6	7	8	9

1.	Unități cu activitate generală	a) Depozit frigorific	I. Semestrial	Anual	O dată la doi ani	Produse depozitate 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	1. ** Recoltarea de probe se efectuează de către DSVSA în scop bine determinat în cadrul controlului oficial, în vederea verificării siguranței produsului și a conformității alimentului cu criteriile de siguranță și de igienă a procesului 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.	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial						
		b) Unitate de reambalare	I. 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
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial						
		c) Piață angro	I. Semestrial	Anual	18 luni		Produse expuse la vânzare	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse.	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse.		O dată la 18 luni pentru fiecare categorie de produse.
			II. Săptămânal	Lunar	Trimestrial						
2.	Carne de ungulate domestice	a) Abator	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial			O dată pe trimestru conform reglementărilor Uniunii Europene în vigoare sau programelor specifice aplicate suplimentar în cazul unităților autorizate pentru export în țări terțe	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de organe comestibile destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.		
			II. Permanent	Permanent	Permanent	Probe de pe suprafața carcaselor de bovine, ovine, caprine, cabaline, porcine pentru testarea Salmonella spp., conform prevederilor Secțiunii 1 nr. crt. 5 și Secțiunii 4 lit. B din prezentul capitol.		O dată pe semestru conform reglementărilor Uniunii Europene în vigoare sau programelor specifice aplicate suplimentar în			

									<p>cazul unităților autorizate pentru export în țări terțe</p> <p>O dată pe lună, conform reglementărilor Uniunii Europene în vigoare, în baza programului specific elaborat de ANSVSA ****</p> <p>O dată pe lună conform programelor specifice aplicate suplimentar în cazul unităților autorizate pentru export în Statele Unite ale Americii</p>	<p>2073/2005, cu amendamentele ulterioare;</p> <p>b) verificarea siguranței produsului și, respectiv, a conformității alimentului din punct de vedere microbiologic cu criteriile de siguranță care nu sunt prevăzute de legislația comunitară, dar care sunt cuprinse în legislația națională;</p> <p>c) obținerea de informații privind statusul microbiologic a unor alimente comercializate pe piață;</p> <p>d) verificarea criteriilor de igienă a procesului prevăzute în</p>
			I. Lunar	Trimestrial	Semestrial		O dată pe	O dată pe	O dată pe an	

		b) Unitate de tranșare	II. Permanent	Permanent	Permanent	Carne tranșată	trimestru pentru fiecare categorie de carne tranșată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.	semestru pentru fiecare categorie de carne tranșată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.	pentru fiecare categorie de carne tranșată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.	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 HACCP, sistem de trasabilitate, proceduri de retragere/rechemare, evitarea contaminării încrucișate și/sau a contaminării post - tratament termic); e) verificarea conformității alimentului/lotului/loturilor suspectate; f) dezvoltarea
3.	Carne de pasăre și de lagomorfe	a) Abator	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Probe de piele recoltate din zona gâtului de la carcasa de pasăre (broileri și curcani) pentru testarea Salmonella spp., conform prevederilor Secțiunii 1 nr. crt. 5 și Secțiunii 4 lit. B din prezentul capitol.	O dată pe trimestru, conform reglementărilor Uniunii Europene în vigoare, în baza programului specific elaborat de ANSVSA ****	O dată pe trimestru, conform reglementărilor Uniunii Europene în vigoare, în baza programului specific elaborat de ANSVSA ****	O dată pe trimestru, conform reglementărilor UE în vigoare, în baza programului specific elaborat de ANSVSA ****	
			II. Permanent	Permanent	Permanent					
		b) Unitate de tranșare	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Carne tranșată	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de carne tranșată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de carne tranșată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.	O dată pe an pentru fiecare categorie de carne tranșată destinată comercializării către consumatorul final, pe specii.	
			II. Permanent	Permanent	Permanent					
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	
			II. Permanent	Permanent	Permanent					

		b) Unitate de tranșare a cărnii de vânat de crescătorie	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Carne tranșată	O dată pe trimestru pentru fiecare specie intrată la tranșare și o dată pe trimestru din carnea tranșată	O dată pe semestru pentru fiecare specie intrată la tranșare și o dată pe semestru din carnea tranșată	O dată pe an pentru fiecare specie intrată la tranșare și o dată pe an din carnea tranșată	investigațiilor în cursul anchetelor de toxiinfecții alimentare, reclamațiilor, sesizărilor; g) obținerea de informații cu privire la noi hazarde, rezultate în urma evaluării riscului.
5.	Carne de vânat salbatic	a) Unitate care manipulează carnea de vânat salbatic	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Carne și organe	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse.	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse.	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse.	2. În cazul în care în urma controlului se suspicionează sau se constată
		b) Unitate de tranșare a cărnii de vânat salbatic	II. Permanent	Permanent	Permanent					
6.	Carne tocată, carne preparată și carne separată mecanic	a) Unitate de carne tocată	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Produse finite	O dată pe trimestru conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe semestru conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	O dată pe an conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	3. Recoltarea de
			II. Permanent	Săptămânal	Lunar					

										<p>probe de către autoritatea sanitară veterinară locală se realizează planificat în baza unei strategii stabilite de către DSVSA, care trebuie să urmărească obținerea de informații – date comparabile, necesare autorității sanitare veterinare locale.</p> <p>În stabilirea strategiei de recoltare DSVSA trebuie să țină cont de următoarele principii de:</p> <p>a) recoltare randomizată și reprezentativă pentru lot;</p> <p>b) recoltare selectivă – când se adresează unor categorii de alimente cu risc înalt (în baza informațiilor, investigațiilor</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	--

										<p>și a experienței anterioare);</p> <p>c) recoltare în caz de suspiciune – care se bazează pe o analiză și o experiență privind lotul și circumstanțele recoltării (de exemplu, recoltarea efectuată ca parte a investigației în focarele de TIA, sau în 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</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--	--	---

										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).**
		b) Unitate de carne preparată	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Produse 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 semestru 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	
			II. Permanent	Săptămânal	Lunar					
		c) Unitate de carne separată mecanic	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Produse finite	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de carne separată mecanic	O dată pe an pentru fiecare categorie de carne separată mecanic	O dată la 18 luni pentru fiecare categorie de carne separată mecanic	
			II. Permanent	Săptămânal	Lunar					
7.	Produse din carne	Unitate de procesare	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Produse 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 semestru 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	
			II. Permanent	Permanent	Permanent					

8.	Moluște bivalve vii	a) Centru de colectare	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Moluște bivalve vii Apă de contact	O dată pe trimestru, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe semestru, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol
			II. Săptămânal	Lunar	Trimestrial				
		b) Centru de purificare	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Moluște bivalve vii Apa de contact	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an
			II. Săptămânal	Lunar	Trimestrial				
9.	Pește și produse din pescuit	a) Vas fabrică	Semestrial	Anual	La 18 luni	Pește și produse din pescuit	O dată pe semestru pe fiecare specie, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe an pe fiecare specie, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată la 18 luni pe fiecare 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 semestru pe fiecare specie	O dată pe an pe fiecare specie	O dată la 18 luni pe fiecare specie
		c) Unitate de produse proaspete din pescuit -cherhana	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Pește și produse din pescuit	O dată pe semestru pentru fiecare specie	O dată pe an pe fiecare specie	O dată la 18 luni pe fiecare specie
			II. Săptămânal	Lunar	Trimestrial	Produse 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 semestru 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	I. Lunar	Trimestrial	Semestrial	Materii prime	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie	O dată pe semestru pentru fiecare categorie	O dată pe an pentru fiecare categorie		

		din pescuit	II. Săptămânal	Lunar	Trimestrial	Produse finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse obținute, conform prevederilor Secțiunii 4 din prezentul capitol	O dată pe semestru 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	
		e) Centru de colectare a peștelui	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 semestru 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	
		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 semestru 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	Semestrial	Anual	Produse valorificate	O dată semestru de la 1% dintre comercianți	O dată an de la 1% dintre comercianți	O dată la 18 luni de la 1% dintre comercianți	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					
10.	Lapte crud și produse din lapte	a) Centru de colectare a laptelui materie	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Lapte crud materie primă	Două prelevări pe lună pentru calcul mediei geometrice, timp de două	Două prelevări pe luna pentru calcul mediei geometrice, timp de două	Două prelevări pe luna pentru calcul mediei geometrice, timp de două	
			II. Lunar	Trimestrial	Semestrial					

		primă					luni consecutive, în perioada martie - noiembrie, la 10% din centrele de colectare lapte	luni consecutive, în perioada martie - noiembrie, la 5% din centrele de colectare lapte	luni consecutive, în perioada martie - noiembrie, la 1% din centrele de colectare lapte	
		b) Unitate de procesare a laptelui materiei primă	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Lapte crud de vacă	O dată pe trimestru înainte de procesare	O dată pe semestru înainte de procesare	O dată pe an înainte de procesare	
			II. Permanent	Săptămânal	Lunar	Produse finite Lapte pasteurizat pentru determinarea fosfatazei alcaline	O dată pe lună pentru fiecare categorie de produse finite obținute	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse finite obținute	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse finite obținute	
		c) Unitate de procesare a produselor lactate	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	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	
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial					
11.	Ouă și produse din ouă	a) Centru de ambalare a ouălor	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Ouă	O dată pe trimestru	O dată pe semestru	O dată pe an	
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial					
		b) Unitate pentru producerea ouălor lichide	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	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	
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial					
		c) Unitate de procesare a ouălor	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Ouă și/sau produse finite	O dată pe trimestru pentru ouă și/sau pentru fiecare categorie de	O dată pe semestru pentru ouă și/sau pentru fiecare	O dată pe an pentru ouă și/sau pentru fiecare categorie de	
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial					

							produse obținute	categorie de produse obținute	produse obținute
12.	Pulpe de broască și melci	Unitate de procesare	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Materii prime și produse finite	O dată pe trimestru pentru materii prime și produsele finite	O dată pe semestru pentru materii prime și produsele finite	O dată pe an pentru materii prime și produsele finite
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial				
13.	Grăsimi animale, untură, jumări	a) Centru de colectare a grăsimilor animale	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Materii prime	O dată pe semestru pentru fiecare categorie în parte	O dată pe an pentru fiecare categorie în parte	O dată la 18 luni pentru fiecare categorie în parte
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial				
		b) Unitate de procesare a grăsimilor animale	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie în parte	O dată pe semestru pentru fiecare categorie în parte	O dată pe an pentru fiecare categorie în parte
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial				
14.	Stomacuri prelucrate, vezici și intestine	Unitate de procesare, inclusiv unități de obținere a cheagului	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată pe an pentru fiecare categorie de produse obținute
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial				
15.	Gelatină	a) Centru de colectare a materiilor prime pentru gelatină	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Materii prime	O dată pe semestru pentru fiecare categorie în parte	O dată pe an pentru fiecare categorie în parte	O dată la 18 luni pentru fiecare categorie în parte
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial				
		b) Unitate de procesare a gelatinei	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Produse finite	O dată pe trimestru pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată pe semestru pentru fiecare categorie de produse obținute	O dată la 18 luni pentru fiecare categorie de produse obținute
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial				
16.	Colagen	a) Centru de colectare a materiilor prime	I. Trimestrial	Semestrial	Anual	Materii prime	O dată pe semestru pentru fiecare categorie în parte	O dată pe an pentru fiecare categorie în parte	O dată la 18 luni pentru fiecare categorie în parte
			II. Săptămânal	Lunar	Semestrial				

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

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

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

1. DSVSA declanșează ancheta în scopul:

- 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/pericolului;
- e) evaluării pericolelor/riscului;
- f) aplicării de măsuri conform prevederilor legislative în vigoare în vederea eliminării cauzei/pericolului/riscului.

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

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

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

5. DSVSA dispune reținerea oficială a lotului/loturilor de alimente suspicionate/incriminate până la terminarea anchetei și sosirea buletinelor de analiză;

6. DSVSA realizează verificarea lotului/loturilor suspiciolate prin prelevarea de probe, selectând procedura de recoltare în funcție de tipul de hazard și particularitățile alimentului (Aw, pH, temperatura etc.), precum și de înregistrările operatorilor cu activitate în domeniul alimentar (alte neconformități înregistrate în timp în registrele unității privind produsul suspiciolat/incriminat);
 7. DSVSA realizează includerea în planul de recoltare de probe de sanitație, mediu, materii prime, produse și loturi, relevante în funcție de tipul de risc și particularitățile alimentului (Aw, pH, temperatura etc.);
 8. până la depistarea cauzei și eliminarea pericolelor/riscului, în funcție de analiza de risc, DSVSA poate dispune, după caz, măsura de reducere sau de oprire a producerii alimentului incriminat;
 9. DSVSA realizează centralizarea rezultatelor anchetei și comunicarea acestora prin SRAAF la punctele de contact din ANSVSA.
- B. În cazul produselor de origine animală provenite din import din țări terțe, DSVSA, respectiv posturile de inspecție la frontieră dispun măsuri în baza prevederilor Ordinului președintelui ANSVSA nr. 206/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare care stabilește principiile ce reglementează organizarea controalelor veterinare privind produsele ce intră în Comunitatea Europeană din țări terțe, cu modificările și completările ulterioare.
1. În situația în care, urmare a controalelor prevăzute în Ordinul președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare, se constată că legislația comunitară a fost încălcată, DSVSA, respectiv posturile de inspecție la frontieră iau următoarele măsuri:
 - a) notificarea ANSVSA despre natura produselor utilizate și transportul în cauză;
 - b) intensificarea controalelor pentru loturile de produse cu aceeași origine - următoarele 10 transporturi care au aceeași origine trebuie să fie reținute oficial pentru efectuarea de controale fizice, incluzând recoltarea de probe și testări de laborator prevăzute în anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare;
 2. În situația în care controalele suplimentare confirmă nerespectarea legislației comunitare, lotul sau părțile din lot trebuie distruse conform art. 17 din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare;
- În cazul în care, controalele evidențiază o depășire a limitelor maxime de reziduuri, trebuie efectuate controalele prevăzute la art. 20 alin. (1) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui ANSVSA nr. 206/2006, cu modificările și completările ulterioare.
- C. DSVSA se asigură că, în caz de obținere de rezultate de laborator necorespunzătoare sau ori de câte ori se constată că există motive suficiente pentru a considera că un aliment implică un risc pentru sănătatea publică, operatorii economici cu activitate în domeniul alimentar au luat următoarele măsuri:
1. notifică în regim de urgență DSVSA, producătorul/ importatorul/exportatorul, în funcție de caz;
 2. notifică în regim de urgență fermele furnizoare asupra rezultatelor pozitive obținute în urma examenelor de laborator, în vederea elaborării și aplicării de către fermieri a unui Plan de măsuri care să conducă la reducerea infecției în ferme;
 3. informează consumatorii cu privire la produsul suspect/incriminat și motivul retragerii alimentului de pe piață;
 4. inițiază în regim de urgență, procedura de retragere/rechemare a produsului din rețeaua de distribuție și dacă este necesar, vor prelua produsul suspect/incriminat deja furnizat chiar de la consumatorul final și vor furniza în timp util DSVSA documentația centralizată privind retragerea/rechemarea;
 5. colaborează cu autoritățile sanitar- veterinare competente în vederea aplicării de măsuri, pentru evitarea sau reducerea riscurilor determinate de alimentul suspect/incriminat și furnizează în timp util documentația solicitată de către ANSVSA;
 6. reevaluează procedurile și programele de bune practici de igienă și producție, HACCP, precum și mărirea frecvenței de prelevare a probelor prin programul de autocontrol, până la identificarea și eliminarea cauzei, și inițiază acțiuni și măsuri corective suplimentare care să preîntâmpine repetarea apariției riscului/pericolului pentru alimentul implicat.
- ** Probele recoltate în condițiile precizărilor tehnice (prevăzute la coloana 9) vor fi însoțite de o notă justificativă cu precizarea motivației recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele Norme metodologice, după cum urmează:

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

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

*** Toate acțiunile de control oficial se vor finaliza cu întocmirea, la fața locului, a unui document (raport de audit, notă de constatare, proces-verbal etc.), care va fi adus la cunoștința operatorului, în care vor fi înscrise aspectele constatate și după caz, măsurile dispuse, termene pentru remedierea deficiențelor ca urmare a recontrolului etc. Medicii veterinari din cadrul serviciului de la nivelul DSVSA, subordonați tehnic DSAOA, în baza catagrafiei unitatilor autorizate/înregistrate și în baza încadrării acestora în funcție de analiza riscului, vor elabora planul cifric pe care îl vor difuza către CSVSA și medicilor veterinari oficiali, încadrați potrivit Ordinului președintelui ANSVSA nr. 64/2007, cu modificările și completările ulterioare, în vederea implementării.

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

**** Se vor recolta probe de piele din zona gâtului 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.

Fișa de evaluare care cuprinde criteriile în baza cărora se realizează încadrarea pe grupe de risc a unităților care produc, prelucrează și depozitează produse de origine animală autorizate sanitar veterinar pentru schimburi intracomunitare, întocmită o dată la 6 luni de către medicii veterinari oficiali din cadrul Serviciului Catagrafie, Înregistrare, Evaluare, TRACES

Denumirea societății comerciale											Data auditului:		
Sediul societății comerciale											Medic veterinar oficial:		
Adresa unității de producție													
Activitatea pentru care a fost emisă autorizația													
Număr de autorizare													
Categoria	Criteriile de evaluare		Evaluare							Punctaj	Factor de corecție	Total	Nota
1. Caracteristicile unității	1a	Data construcției sau a renovării semnificative	Construcție nouă (0)	Renovare recentă (10)	Relativ recenta (20)	Veche (30)					0.12		
	1b	Condiții generale de întreținere a unității și echipamentelor	Foarte bune (0)	Bune (20)	Acceptabile (40)	Insuficiente (70)							
2. Capacitate de producție	2a	Dimensiunile unității și capacitatea de producție	Foarte mici (0)	Mici (15)	Medii (30)	Mari (50)					0.1		
	2b	Aria de distribuție a produselor	Locală (0)	Națională (15)	Comunitară (30)	Țări terțe (50)							

3. Caracteristicile produsului	3a	Categoria alimente de	A (0)	B (15)	C (30)	D (50)							
	3b	Destinația utilizării	Aliment care nu poate fi consumat decât după un tratament termic (0)	Aliment care poate fi consumat înaintea gătirii sau transformării (15)	Aliment din categoria B, C și D gata pentru consum (30)	Alimente pentru categorii speciale (copii, bolnavi etc.) (50)					0.18		
4. Sistemul de autocontrol	4a	Proceduri preoperaționale	Complete și implementate (0)	Necesită completări și sunt implementate (15)	Necesită completări și sunt implementate parțial (20)	Nu sunt elaborate și nu sunt implementate (40)					0.2		
	4b	Program HACCP	Aplicat și adecvat (0)	Carențe minore (15)	Carențe majore (40)	Inadecvat, neaplicat (60)							
5. Criterii specifice	5a	Trasabilitatea	Sistem elaborat și implementat (0)	Sistem elaborat, parțial implementat (15)	Sistem în curs de elaborare și implementare (30)	Sistem neelaborat și neimplementat (50)					0.2		
	5b	Criterii microbiologice	Plan de control elaborat și respectat (0)	Plan de control elaborat și parțial respectat (15)	Plan de control în curs de elaborare și implementare (30)	Plan de control neelaborat și neimplementat (50)							
6. Antecedente	6a	Istoric - nereguli sau neconformități constatate în verificările anterioare	Nesemnificative sau formale (0)	Nesemnificative sau formale repetate (30)	Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (60)	Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (100)					0.2		

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

1. CATEGORIA III – Unități cu risc înalt – peste 50 de puncte, inclusiv 50;
2. CATEGORIA II – Unități cu risc mediu – de la 31 până la 49 de puncte;
3. CATEGORIA I – Unități cu risc scăzut – mai puțin de 30 de puncte, inclusiv 30.

Clasificarea alimentelor în funcție de risc:

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

SECȚIUNEA 3
CONTROLUL OFICIAL ÎN UNITĂȚILE ÎNREGISTRATE SANITAR –VETERINAR*

Nr. crt.	Categoria de produs/ activitate	Unitatea	CONDUITA DE CONTROL OFICIAL PRIN VERIFICARE/TESTARE/RECOLTARE DE PROBE					
			Frecvența verificărilor/ supravegherii/ monitorizării		Recoltare de probe pentru examene de laborator			Precizări tehnice**
			Cat. I	Cat. II	Natura probei	Frecvența recoltării probelor pentru examenele prevăzute la Secțiunea 4 din prezentul capitol		
						Cat. I	Cat. II	
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Carne	a) Carmangerie	Trimestrial	Lunar	Produse finite	Anual, pentru fiecare categorie de produse, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Semestrial, pentru fiecare categorie de produse, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	I. Recoltarea de probe se efectuează de către DSVSA în scop bine determinat în cadrul controlului oficial, în vederea verificării siguranței produsului și respectiv a conformității alimentului cu criteriile de siguranță prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, după cum urmează: a) verificarea siguranței produsului și, respectiv, a conformității alimentului din punct de vedere microbiologic cu criteriile de siguranță prevăzute în Regulamentul Comisiei nr. 2073/2005/CE, cu amendamentele ulterioare; b) verificarea siguranței produsului și respectiv a conformității alimentului din punct de vedere microbiologic cu criteriile de siguranță care nu sunt prevăzute de legislația comunitară, dar care sunt cuprinse în legislația națională;

								<p>c) obținerea de informații privind statusul microbiologic a unor alimente comercializate pe piață;</p> <p>d) verificarea sistemului de proceduri și programe implementate de către operatorii cu activitate în domeniul alimentar în vederea asigurării siguranței alimentelor (proceduri de bune practici de igienă și producție, program HACCP, sistem de trasabilitate, proceduri de retragere /rechemare, evitarea contaminării încrucișate și/sau a contaminării post tratament termic);</p> <p>e) verificarea conformității alimentului/ lotului/ loturilor suspicionate;</p> <p>f) dezvoltarea investigațiilor în cursul anchetelor de toxiinfecții 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 suspicionează sau se constată o neconformitate care necesită investigații de laborator recoltarea de probe va fi însoțită întotdeauna și de o notă de control, în care autoritatea sanitară veterinară locală va înscrie rezultatul controlului oficial și va argumenta scopul recoltării.</p> <p>3. Recoltarea de probe de către autoritatea sanitară veterinară locală se realizează planificat în baza unei strategii stabilite de către DSVSA, care trebuie</p>
--	--	--	--	--	--	--	--	--

		b) Măcelărie	Trimestrial	Lunar	Carne proaspătă tranșată	Annual pentru fiecare specie	Semestrial pentru fiecare specie	<p>să urmărească obținerea de informații – date comparabile, necesare autorității sanitare veterinare locale. În stabilirea strategiei de recoltare DSVSA trebuie să țină cont de următoarele principii de:</p> <p>a) recoltare randomizată și reprezentativă pentru lot; b) recoltare selectivă – când se adresează unor categorii de alimente cu risc înalt (în baza informațiilor, investigațiilor și a experienței anterioare); c) recoltare în caz de suspiciune – care se bazează pe o analiză și o experiență privind lotul și circumstanțele recoltării (de exemplu, recoltarea efectuată ca parte a investigației în focarele de TIA, sau în timpul unei evaluări a programului HACCP în urma cărora se constată deficiențe care afectează siguranța produsului).</p> <p>În scopul obținerii de date relevante, al monitorizării și al supravegherii corespunzătoare a riscului microbiologic pe întreg lanțul alimentară, DSVSA trebuie să țină cont în elaborarea strategiei de recoltare ca frecvența și procedura de recoltare să se aleagă în funcție de tipul de micro-organism sau toxină și tipul de aliment implicat (perisabil, stabil).</p>
--	--	--------------	-------------	-------	--------------------------	------------------------------	----------------------------------	---

		c) Centru colectare a vânatului sălbatic	Anual, în sezoanele de vânătoare	Semestrial În sezoanele de vânătoare				
		d) Centru pentru sacrificarea păsărilor și/sau lagomorfelor la nivelul fermei	Anual	Semestrial	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	
2.	Lapte	a) Centru de prelucrare a laptelui integrat în cadrul exploatației	Anual	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	
		b) Centru de prelucrare a laptelui independent	Anual	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	Semestrial		Lapte crud destinată	O probă pe lună pentru calculul mediei geometrice, timp de trei luni		

		animale producătoare de lapte, care livrează lapte la unitățile de procesare		procesării, inclusiv laptele destinat comercializării prin intermediul autormatelor	consecutive, în perioada martie-noiembrie, la 20% din ferme pentru NCS. Două prelevări pe lună pentru calculul mediei geometrice, timp de două luni consecutive, în perioada martie-noiembrie, la 20 % din ferme pentru NTG.		
		d) Automate de vânzare directă a laptelui crud	Semestrial	Lapte crud destinat vânzării directe către consumatorul final	Două prelevări pe luna timp de două luni pentru NTG și o prelevare pe lună timp de trei luni, în perioada iunie-august, pentru NCS. În cazul în care un fermier deține mai multe automate pe raza aceluiași județ, se vor recolta probe din cel mult 4 automate aparținând aceleiași ferme.		
3.	Pește și produse din pescuit	a) Ambarcațiune comercială de pescuit	Anual	Igiena suprafețelor ce intră în contact cu peștele	Anual - teste de sanitație		
		b) Punct de debarcare	Anual	Semestrial	Pește	Anual - pentru fiecare specie	Semestrial - pentru fiecare specie
		c) Magazin de desfacere a peștelui - pescărie	Anual		Pește și produse din pește	Anual pentru fiecare categorie de produse	
		d) Centru de colectare a batracienilor, gasteropodelor, crustaceelor	Anual		Batracieni, gasteropode, crustacee	Anual - pentru fiecare specie	
		e) Ferma piscicolă - bazin piscicol, păstrăvărie - care livrează pește pentru consum uman	Anual		Pește	Anual - pentru fiecare specie	
		f) Fermă moluște bivalve vii pentru consum uman	Trimestrial		Moluste bivalve, lichid intravalvar	Semestrial	

4.	Miere	a) Centru de extracție și/sau colectare a mierii și a altor produse apicole	Anual	Semestrial	Miere și produse apicole	Anual - pentru fiecare categorie de produse	Semestrial - pentru fiecare categorie de produse	
		b) Stupină	Anual		Miere	Anual, în perioada mai-septembrie, la stupinele care dețin peste 50 de familii de albine.		
		c) Magazin de desfacere a mierii	Anual		Miere	Anual - pentru fiecare categorie de miere		
5.	Ouă pentru consum	Centru de colectare a ouălor	Anual	Semestrial	Ouă	Anual	Semestrial	
6.	Alimentație publică și alte activități	a) Restaurant și alte unități în care se prepară și se servesc mâncăruri gătite b) Pizzerie c) Laborator de cofetărie și/sau patiserie d) Cofetărie/patiserie e) Pensiune turistică în care sunt preparate și servite alimente de origine animală sau nonanimală f) Depozit alimentar g) Hipermarket h) Supermarket i) Cantină, cu excepția controlului caracteristicilor nutriționale ale alimentelor din blocurile alimentare în spitale, școli, grădinițe, centre	Anual		Materii prime și produse finite	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare		

		de recuperare și tabere școlare			
		j) Magazin alimentar	Anual	Materii prime, semipreparate și produse finite	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare
		k) Punct de vânzare mobil, inclusiv automatele de distribuție a alimentelor	Anual	Alimente destinate vânzării către consumatorul final	În caz de reclamații, sesizări, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare
			Semestrial, în cazul târgurilor și al expozițiilor de produse alimentare		
		l) Unități de vânzare prin internet.	Anual	- carne proaspătă, ouă, brânzeturi, produse din carne	Anual din produsele de origine animală achiziționate de autoritatea veterinară competentă disimulată în "clientul misterios", de la 10 % din unități, dar cel mult 10 probe anual.
7.	Prepararea mâncărurilor la comandă	Catering	Semestrial	Produse finite	Trimestrial - pentru fiecare categorie în parte
8.	Produse primare destinate vânzării directe	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 laptele crud vândut direct către consumatorul final prin intermediul automatelor	Anual Semestrial în cazul automatelor pentru vânzarea directă a laptelui crud către consumatorul final	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.	În caz de reclamații, suspiciuni sau toxiinfecții alimentare Semestrial în cazul automatelor pentru vânzarea directă a laptelui crud către consumatorul final
9.	Stație spălare și dezinfecție mijloace transport al alimentelor de origine animală		Anual	Teste de sanitație de pe suprafețele care intră în contact cu alimente de origine animală, pentru verificarea	În cazul în care în urma verificării/supravegherii/ monitorizării se suspicionează sau se constată o neconformitate.

			eficienței operațiunilor de igienizare a mijloacelor de transport	
--	--	--	---	--

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

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

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

2. DSVSA declanșează ancheta în scopul:

a) identificării lotului/loturilor suspecte;

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

c) identificării rețelei de distribuție prin stabilirea trasabilității produsului/produselor;

d) identificării cauzei/pericolului;

e) evaluării pericolului/riscului;

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

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

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

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

6. DSVSA realizează reținerea oficială a lotului/loturilor de alimente 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 suspionat/incriminat);

8. DSVSA realizează includerea în planul de recoltare de probe de sanitație, mediu, materii prime, produse și loturi, relevante în funcție de tipul de hazard și particularitățile alimentului (aw, pH, temperatură, etc.);

9. până la depistarea cauzei și eliminarea pericolului/riscului, în funcție de analiza de risc, DSVSA poate dispune, după caz, măsura de reducere sau oprire a producerii alimentului incriminat;

10. DSVSA realizează centralizarea rezultatelor anchetei și comunicarea acestora prin SRAAF la punctele de contact din ANSVSA;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare frecvența de prelevare a probelor poate fi mărită până la identificarea și eliminarea cauzei.

Probele recoltate în condițiile precizărilor tehnice, menționate la coloana 6, vor fi însoțite de o notă justificativă cu precizarea motivației recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice, după cum urmează:

a) în cazul în care în urma controalelor se suspicionează sau se constată o neregulă care necesită investigații de laborator, autoritatea sanitar-veterinară competentă prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator;

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

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

Denumirea societății comerciale/Obiectiv							Dată auditului:	
Sediul societății comerciale							Medic veterinar oficial:	
Adresa unității de vânzare cu amănuntul înregistrată sanitar veterinar								
Număr de înregistrare sanitar veterinar								
Criteriile de evaluare	Evaluare				Punctaj	Factor de corecție	Total	Nota
Condiții generale și de întreținere a unității,	Bune (40)		Acceptabile (70)			0,25		
Destinația utilizării	Aliment destinate procesării/utilizat după gatire sau procesare (40)		Gata pentru consum (70)			0,25		
Igiena producției și instruirea igienico-sanitară și competență a angajaților	Igiena bună (40)		Igiena defectuoasa, neelaborate 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 neconformități constatate în verificările anterioare	Nesemnificative sau formale (40)		Substanțiale sau grave, izolate și rezolvate (70)			0,25		

Categoriile de risc, criteriile 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, pește, ouă;
2. Grupa B – Produse din carne, lapte pasteurizat, smântână, brânză proaspătă sau maturată, lapte bătut, iaurt, produse din lapte fermentate.

SECȚIUNEA 4
EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ PRIN EXAMENE DE LABORATOR
OBLIGATORII*

A. EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ INTRODUSE PE PIAȚĂ AFLATE ÎN PERIOADA DE VALABILITATE**

CRITERII MICROBIOLOGICE DE SIGURANȚĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ

(IN CAZ DE NECONFORMITATE, SE VOR APLICA MASURI DIRECTE ASUPRA PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALA, CONFORM REGULAMENTULUI (CE) NR. 2073/2005, CU AMENDAMENTELE ULTERIOARE)

Nr. crt.	Categoria de alimente ⁽⁴⁾	Nr. unități (eșantioane) / probă ⁽³⁾	Criterii	Metoda analitică de referință ⁽¹⁾	Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾	Etapa căreia i se aplică criteriul de siguranță a alimentelor ⁽²⁹⁾
1.	Alimente gata pentru consum destinate sugarilor si 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	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de

					amendamentele ulterioare	conservare
5.	Carne tocată și carne preparată de pasăre destinate să fie consumate găsite	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 găsite	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 ⁽¹³⁾	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 găsite	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
10.	Gelatină și colagen	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare PIF Constanta Nord, PIF Constanta Sud
11.	Unt și smântână fabricate din lapte crud sau din lapte care a fost supus unui tratament termic inferior celui de pasteurizare ⁽²⁰⁾	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare

12.	Lapte praf și zer praf	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
			Enterotoxina stafilococică	Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv" ⁽¹⁹⁾	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
13.	Înghețată ⁽¹⁶⁾ , 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
14.	Produse din ouă, cu excepția produselor pentru care procesul de fabricație sau compoziția elimină riscul de contaminare cu Salmonella	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
15.	Produse alimentare gata pentru consum conținând ouă crude, cu excepția produselor pentru care procesul de fabricație sau compoziția elimină riscul de contaminare cu Salmonella	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
16.	Crustacee și moluște tratate termic	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
17.	Moluște bivalve vii și echinoderme, tunicate și gasteropode vii	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare PIF Halmeu
		1 ⁽¹⁸⁾	E. coli ⁽¹²⁾	ISO/TS 16649-3	Regulamentul (CE) nr.	Alimente introduse pe piață în timpul

					2073/2005, cu amendamentele ulterioare	perioadei lor de conservare
18.	Brânzeturi din lapte crud și din lapte care a fost supus unui tratament termic mai slab decât pasteurizarea	5	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
			Enterotoxina stafilococică	Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv" ⁽¹⁹⁾	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
19.	Brânzeturi maturate din lapte sau zer care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	5	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⁾	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Brânzeturi maturate din import
20.	Brânzeturi nematurate sub formă de pastă moale - brânzeturi proaspete - din lapte sau zer care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	5	Enterotoxina stafilococică	Metoda europeană de screening a "EU-RL pentru stafilococ coagulaza pozitiv" ⁽¹⁹⁾	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
21.	Lapte praf pentru sugari și alimente dietetice deshidratate pentru scopuri medicale speciale destinate copiilor sub 6 luni ⁽¹⁷⁾	30	Cronobacter spp. (Enterobacter sakazakii)	ISO/TS 22964	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare

22.	Formule de început deshidratate și produse alimentare dietetice deshidratate pentru scopuri medicale speciale destinate sugarilor sub 6 luni	30	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
23.	Formule de continuare deshidratate	30	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
24.	Carne proaspătă de pasăre ⁽²¹⁾	5	Salmonella typhimurium ⁽²²⁾ Salmonella enteritidis	EN ISO 6579 (pentru detecție) Sistemul White-Kaufmann - Le Minor (pentru serotipizare)	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Carne proaspătă de pasăre din import PIF Constanța Nord PIF Constanța Sud
25.	Produse 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	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Produse din pescuit din import PIF Constanța Nord PIF Constanța Sud
26.	Produse din pescuit care au fost supuse unui tratament de maturare a enzimelor 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	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare

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

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

Nr. crt.	Categoria de alimente ⁽⁴⁾	Nr. unități (eșantioane)/ probă ⁽³⁾	Criterionii	Metoda analitică de referință ⁽¹⁾	Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾	Etapa căreia i 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
		5	Enterobacteriaceae	ISO 21528-2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Carcase după toaletare, dar înainte de refrigerare
		5 ⁽¹⁰⁾	Salmonella	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Carcase după toaletare, dar înainte de refrigerare
2.	Carcase de păsări, respectiv broileri și curcani	5 ⁽¹⁰⁾	Salmonella/25 g de probă comună din pielea gâtului recoltate la nivelul abatoarelor	EN ISO 6579	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Carcase după refrigerare

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

					ulterioare	numărul de stafilococi este cel mai ridicat
9.	Brânzeturi maturate din lapte sau zer care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	5	Stafilococi coagulazo-pozitivi	EN ISO 6888-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	În timpul procesului de fabricație, când se preconizează că numărul de stafilococi este cel mai ridicat PIF Moravita
10.	Brânzeturi nematurate sub formă de pastă moale - brânzeturi proaspete - din lapte sau zer care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	5	Stafilococi coagulazo-pozitivi	EN ISO 6888-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
11.	Unt și smântână fabricate din lapte crud sau din lapte care a fost supus unui tratament termic inferior celui de pasteurizare	5	E. coli ⁽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
			Stafilococi coagulazo-pozitivi	EN ISO 6888-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
13.	Înghețată ⁽¹⁶⁾ și deserturi lactate congelate	5	Enterobacteriaceae	ISO 21528-2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație

14.	Formule de început deshidratate și produse alimentare dietetice pentru scopuri medicale speciale destinate sugărilor sub 6 luni	10	Enterobacteriaceae	ISO 21528-1	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
		5	Bacillus cereus prezumtiv	EN ISO 7932	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
15.	Formule de continuare deshidratate	5	Enterobacteriaceae	ISO 21528-1	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
16.	Produse din ouă	5	Enterobacteriaceae	ISO 21528-2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
17.	Produse decorticate și fără cochilie din crustacee și moluște tratate termic	5	E. coli	ISO 16649-3	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație
			Stafilococi coagulazo-pozitivi	EN ISO 6888-1 sau 2	Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare	Sfârșitul procesului de fabricație

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

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/Etapa căreia i se aplică criteriul
1.	Conserve care conțin alimente de origine animală	1 (minim 5 bucăți)	Microorganismele viabile în produsul conservat prin tratament termic	SR 8924	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de procesare
			Determinarea toxinei botulinice ⁽²⁴⁾	SR 13419 ISO 17919	-	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⁾	Reacția de seroprecipitare în gel de agar Metoda ELISA PCR	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de transare Unitate de procesare
3.	Carne de vânat sălbatic	1	Determinarea speciei de proveniență a cărnii ⁽²⁴⁾	Metoda ELISA	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de transare
4.	Carne de vânat de crescătorie	1	Determinarea speciei de proveniență a cărnii ⁽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 seroprecipitare în gel de agar Metoda ELISA PCR	-	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de carne tocată 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 Determinarea speciei de pește	Regulamentul (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	Regulamentul (CE) nr. 2074/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Vas – fabrică Vas – congelator Unitate de produse proaspete din pescuit (cherhana) Centru de colectare a peștelui Fermă de acvacultură cu centru de colectare a peștelui integrat Piața de licitație Piața de desfacere

				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		
9.	Produce din pescuit preparate ⁽⁶⁾	1 probă cu 3-5 buc.	Anisakis, paraziți vizibili Determinarea speciei de pește	Regulamentul (CE) nr. 2074/2005, cu amendamentele ulterioare	Regulamentul (CE) nr. 2074/2005, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare Unitate de procesare a produselor din pescuit

D. EXPERTIZA SANITAR - VETERINARĂ A ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ INTRODUSE PE PIAȚĂ 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 i se aplică criteriul
1.	Pește și produse 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 al Comisiei din 16 iunie 2008 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1234/2007 al Consiliului în ceea ce privește standardele de comercializare a cărnii de pasăre	Regulamentul (CE) nr. 543/2008, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
		1	Determinare HADH ⁽²⁸⁾	Metoda prevăzută în Ghidul de validare LGC/R/2013/279	Regulamentul (UE) nr. 1308/2013 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 decembrie 2013 de instituire a unei organizări comune a piețelor produselor agricole și de abrogare a Regulamentelor (CEE) nr. 922/72, (CEE) nr. 234/79, (CE) nr. 1037/2001 și (CE) nr. 1234/2007 ale Consiliului	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
		1	Determinare conținut de calciu (numai în cazul cărnii separate mecanic)	Metodă standardizată la nivel internațional	Regulamentul (CE) nr. 853/2004 Anexa IV la Regulamentul (CE) nr. 2074/2005, cu	Unitate procesare carne înainte de intrare în fabricație

					amendamentele ulterioare	
3.	Carne tocată	1	Raport colagen-proteină	SR ISO 937 (proteină) SR ISO 3496 (colagen)	Regulamentul (CE) nr. 1162/2009 al Comisiei din 30 noiembrie 2009 de stabilire a unor măsuri tranzitorii de aplicare a Regulamentelor (CE) nr. 853/2004, (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 882/2004 ale Parlamentului European și ale Consiliului, cu amendamentele ulterioare	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.	Produse din carne, inclusiv conserve	1	Azot ușor hidrolizabil	SR 9065-7	Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, al ministrului sănătății publice, al președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
			Substanțe grase	SR ISO 1443 SR ISO 1444		
			NaCl	SR 1841/1,2		
			Raport colagen/proteină	SR ISO 937 (proteină) SR ISO 3496 (colagen)		

					<p>și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 560/1271/339/21 0/2006 pentru aprobarea Normelor cu privire la comercializarea produselor din carne, cu modificările și completările ulterioare</p> <p>Regulamentul (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 octombrie 2011 privind informarea consumatorilor cu privire la produsele alimentare, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 1924/2006 și (CE) nr. 1925/2006 ale Parlamentului</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					European și ale Consiliului și de abrogare a Directivei 87/250/CEE a Comisiei, a Directivei 90/496/CEE a Consiliului, a Directivei 1999/10/CE a Comisiei, a Directivei 2000/13/CE a Parlamentului European și a Consiliului, a Directivelor 2002/67/CE și 2008/5/CE ale Comisiei și a Regulamentului (CE) nr. 608/2004 al Comisiei, cu amendamentele ulterioare	
5.	Lapte crud	1	Punct crioscopic	EN ISO 5764	SR 2418	Lapte crud de la automatele de vânzare directă către consumatorul final
6.	Brânzeturi din lapte crud și brânzeturi din lapte sau zer care a fost supus unui tratament termic mai slab decât pasteurizarea	1	Grasime/substanță uscată	SR ISO 3433 SR EN ISO 1735 SR EN ISO 5534	SR 3664/2008	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
		1	Decelarea grasimilor	Metodă alternativă-analiză directă pe spectrometrie de	Regulamentul (CE)	Lapte și produse lactate

			origine vegetală din lapte și produse lactate (numai pentru lapte și produse din lapte)	masă	nr. 273/2008 al Comisiei din 5 martie 2008 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1255/1999 al Consiliului privind metodele de analiză și evaluare calitativă a laptelui și a produselor lactate, cu amendamentele ulterioare	introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
		1	Identificarea speciei de proveniență a laptelui pe baza profilului lipidic	Metodă alternativă-analiză directă pe spectrometrie de masă.	Regulamentul 273/2008, cu amendamentele ulterioare	Lapte și produse lactate introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
7.	Brânzeturi din lapte care a fost supus pasteurizării sau unui tratament termic mai puternic decât pasteurizarea	1	Grasime/substanță uscată	SR ISO 3433 SR EN ISO 1735 SR EN ISO 5534	SR 1981:2008	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
		1	Sare	SR EN ISO 5943		
		1	Decelarea grasimilor de origine vegetală din lapte și produse lactate (numai pentru lapte și produse din lapte)	Metodă alternativă-analiză directă pe spectrometrie de masă	Regulamentul (CE) nr. 273/2008, cu amendamentele ulterioare	Lapte și produse lactate introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
		1	Identificarea speciei de proveniență a laptelui pe baza	Metodă alternativă-analiză directă pe spectrometrie de masă.	Regulamentul 273/2008, cu amendamentele	Lapte și produse lactate introduse pe

			profilului lipidic		ulterioare	piață în timpul perioadei lor de conservare
8.	Miere de albine	1	HMF (hidroximetilfurfural) indice diastazic zahăr invertit zaharoza indice polinic umiditate conductivitatea electrică	SR 784	Directiva 2001/110/CE a Consiliului din 20 decembrie 2001 privind mierea, cu amendamentele ulterioare	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare
9.	Moluște bivalve vii	1	Paralitic Shellfish Poison (PSP) Amnesic Shellfish Poison (ASP) Acid ocadaic, dinofizistoxine și pectenotoxine luate împreună iesotoxine azaspiracide	Regulamentul (CE) nr. 853/2004	Conform legislației în vigoare	Moluște bivalve vii introduse pe piață, inclusiv de la nivelul fermei.

E. 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 - carcace și părți din carcace	20/testul scurgerii; 7/ testul chimic carcace; 5/ testul chimic părți din carcace	Determinarea conținutului de apă ^(26,27)	Regulamentul (CE) nr. 543/2008	Regulamentul (CE) nr. 543/2008, cu amendamentele ulterioare	Abatoare pasăre, unități de tranșare carne pasăre
2.	Carne tocată destinată comercializării	1	Raport collagen/proteină	SR ISO 937 (proteină) SR ISO 3496 (colagen)	Regulamentul (CE) nr. 1162/2009, cu amendamentele ulterioare	Unitate carne tocată

			Conținut de grăsime	SR ISO 1443 SR ISO 1444	Regulamentul (CE) nr. 1162/2009, cu amendamentele ulterioare	
3.	Produce din carne, inclusiv conserve	1	NaCl	SR 1841/1,2	Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, al ministrului sănătății publice, al președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 560/1271/339/210/2	Unitate de procesare carne
			Raport colagen/proteină	SR ISO 937 (proteină) SR ISO 3496 (colagen)	Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, al ministrului sănătății publice, al președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor și al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 560/1271/339/210/	

					2006, cu modificările și completările ulterioare	
4.	Lapte pasteurizat	1	Determinarea activității fosfatazei alcaline ⁽²⁶⁾	ISO 11816-1	Regulamentul (CE) nr. 1664/2006 al Comisiei din 6 noiembrie 2006 de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 în ceea ce privește dispozițiile de aplicare privind anumite produse de origine animală destinate consumului uman și de abrogare a anumitor dispoziții de aplicare	Unitate de procesare lapte
5.	Miere de albine	1	HMF (hidroximetilfurfural) indice diastazic zahăr invertit Zaharoza umiditate	SR 784	Directiva 2001/110/CE, cu amendamentele ulterioare	Unități procesare miere

Indice polinic
conductivitatea electrică

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

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.	Lapte crud de vacă provenit din exploatații de vaci producătoare de lapte și destinat procesării sau vânzării directe către consumatorul final prin intermediul automatelor	1	Număr total de germeni	SR EN ISO 4833 ⁽²³⁾	Regulamentul (CE) nr. 853/2004, cu amendamentele ulterioare	Exploatații de vaci producătoare de lapte care livrează laptele la unitățile de procesare Centre de colectare a laptelui materie primă
			Număr de celule somatice	SR EN ISO 13366-1/AC sau ISO 13366-2 ⁽²³⁾	Regulamentul (CE) nr. 853/2004 cu amendamentele ulterioare	Automate pentru vânzarea directă a laptelui crud Centre prelucrare a laptelui
2.	Lapte crud provenit de la alte specii - oaie, capră, bivoliță - 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 (oi, capre, bivolite) care livrează laptele la unitățile de procesare Centre de colectare a laptelui materie primă Automate pentru vânzarea directă a laptelui crud Centre prelucrare a laptelui

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

Nr. crt.	Categoria de alimente ⁽⁴⁾	Nr. unități (eșantioane)/ probă ⁽³⁾	Criterii	Metoda analitică de referință ⁽¹⁾	Referențial interpretare rezultate ⁽²⁾	Unitatea de la care se prelevează probele/Etapa căreia i se aplică criteriul
1.	Ouă pentru consum	1 (10 - 15 bucăți)	Salmonella (coajă și conținut)	SR EN ISO 6579/AC	Regulamentul (CE) nr. 1237/2007 al Comisiei din 23 octombrie 2007	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei lor de conservare

					de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului și a Deciziei 2006/696/CE în ceea ce privește introducerea pe piață a ouălor provenind din efective de găini ouătoare infectate cu Salmonella, cu amendamentele ulterioare	
2.	Ouă pentru consum	1 (10 - 15 bucăți)	Salmonella (coajă conținut) și	SR EN ISO 6579/AC	Regulamentul (CE) nr. 1237/2007, cu amendamentele ulterioare	Centru de colectare oua
3.	Ouă pentru consum	1 (10 - 15 bucăți)	Salmonella (coajă conținut) și	SR EN ISO 6579/AC	Regulamentul (CE) nr. 1237/2007, cu amendamentele ulterioare	Centru de ambalare oua
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-hidroxi-butiric ⁽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 prezenta secțiune, având în vedere specificul activității unității.
- ** Se vor preleva probe de alimente de origine animală introduse pe piață și aflate în perioada de valabilitate, o dată pe an, din 1% din unitățile de vânzare cu amănuntul, ținând cont de volumul activității desfășurate, pentru determinarea criteriilor de siguranță a alimentelor, conform prevederilor Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare.
- *** Se vor preleva probe de alimente de origine animală introduse pe piață, inclusiv produsele din import, și aflate în perioada de valabilitate o dată pe an, din 1% din unitățile de vânzare cu amănuntul, ținând cont de volumul activității desfășurate, pentru determinarea parametrilor fizico-chimici prevăzuți în secțiunea 4 lit. D din prezentul capitol.
- **** Se vor preleva probe de lapte crud din centrele de colectare, exploatațiile de animale producătoare de lapte care livrează lapte la unitățile de procesare, precum și din automatele pentru vânzarea directă a laptelui crud, cu frecvențele stabilite în secțiunile 2 și 3 din prezentul capitol, pentru determinarea criteriilor prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004, cu amendamentele ulterioare.
- ***** Se vor preleva probe de ouă pentru consum introduse pe piață și aflate în perioada de valabilitate, o dată pe an, din 1% din unitățile de vânzare cu amănuntul, ținând cont de volumul activității desfășurate, pentru determinarea parametrilor prevăzuți în secțiunea 4 lit. G din prezentul capitol. Se vor preleva probe de ouă pentru consum din centrele de ambalare ouă și centrele de colectare ouă, cu frecvențele stabilite în secțiunile 2 și 3 din prezentul capitol.
- (1) se va utiliza revizia cea mai recentă a standardului;
 - (2) referențialul pentru interpretarea rezultatelor se poate modifica și/sau completa în conformitate cu prevederile legislației specifice naționale, comunitare și internaționale;
 - (3) se va recolta o singură dată numărul de unități (eșantioane)/probă prevăzute pentru o singură categorie de produse din care vor fi efectuate analizele de laborator microbiologice sau fizico-chimice, conform rubricii „criterii”;
 - (4) pe documentul de însoțire al probei recoltate se va înscrie atât categoria generală de produs, cât și indicațiile referitoare la tipul unității din sectorul alimentar autorizată/inregistrată sanitar-veterinar, de la care a fost prelevată proba (de ex. Abator, unitate tranșare carne, unitate de procesare carne/lapte/ouă/produse de pescuit, depozit, macelărie, carmengerie, centru de prelucrare a laptelui, supermarket etc.), pentru a putea fi identificat produsul conform Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, precum și în conformitate cu prevederile secțiunii 4 din prezentul capitol.
 - (5) produse din pescuit proaspete – toate produsele din pescuit neprelucrate (întregi sau porționate), inclusiv produsele ambalate în vid sau în atmosfera modificată, care nu au fost supuse nici unui tratament în afară de refrigerare, în vederea conservării;
 - (6) produse din pescuit preparate – toate produsele din pescuit care au fost supuse unor operațiuni care au afectat integritatea anatomică a acestora, cum ar fi: eviscerarea, decapitarea, porționarea, filetarea, tocarea;
 - (7) testele regulate pe baza criteriului nu sunt necesare, în condiții normale, pentru următoarele produse gata pentru consum: - produsele alimentare care au fost supuse unui tratament termic sau unei alte transformări eficiente pentru a elimina *L. monocytogenes*, în cazul în care recontaminarea nu este posibilă după acest tratament (de exemplu, produsele tratate termic în ambalajul final); miere, moluște bivalve vii.
 - (8) produsele cu $\text{pH} \leq 4,4$ sau $\text{aw} \leq 0,92$, produsele cu $\text{pH} \leq 5,0$ și $\text{aw} \leq 0,94$, produsele cu o perioadă de conservare mai mică de cinci zile sunt considerate în mod automat ca aparținând acestei categorii. Alte categorii de produse pot, de asemenea, aparține acestei categorii, sub rezerva unei justificări științifice.
 - (9) limitele (m și M), conform Regulamentului (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, se aplică numai probelor prelevate prin metoda destructivă. Media logaritmică zilnică se calculează prin luarea unei valori logaritmice a fiecărui rezultat individual al testului și apoi prin recalcularea mediei respectivelor valori logaritmice.

- (10) cele 5 probe sunt prelevate în conformitate cu normele pentru prelevarea de probe stabilite de Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, și cu frecvențele stabilite în secțiunea 2 din prezentul capitol;
- (11) acest criteriu nu se aplică pentru carnea tocată produsă la nivelul vânzării cu amănuntul, în cazul în care perioada de conservare a produsului este mai mică de 24 de ore.
- (12) *E. coli* este folosit aici ca indicator al contaminării fecale.
- (13) aceste criterii se aplică în cazul cărnii separate mecanic (CSM) produse prin tehnicile prevăzute la pct. 3 din capitolul III al secțiunii V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, cu amendamentele ulterioare.
- (14) acest criteriu nu se aplică produselor destinate unei prelucrări ulterioare în sectorul alimentar.
- (15) *E. coli* este folosit aici ca indicator al nivelului de igienă.
- (16) numai înghețata cu ingrediente pe bază de lapte.
- (17) trebuie efectuată testarea paralelă pentru *Enterobacteriaceae* și *Cronobacter* spp. (*Enterobacter sakazakii*), cu excepția cazului în care s-a stabilit o corelație între aceste microorganisme la nivel de unitate de procesare individuală. În cazul în care se detectează *Enterobacteriaceae* într-unul dintre eșantioanele de produse testate la unitate de procesare individuală, lotul trebuie testat pentru *Cronobacter* spp. (*Enterobacter sakazakii*). Este responsabilitatea producătorului de a demonstra, spre satisfacția autorității competente, dacă există o astfel de corelație între *Enterobacteriaceae* și *Cronobacter* spp. (*Enterobacter sakazakii*).
- (18) o probă grupată conținând minimum 10 animale individuale.
- (19) EU-RL – laborator european de referință pentru Stafilococi coagulazo pozitivi. Metoda europeană de screening a pentru detectarea enterotoxinelor stafilococice
- (20) excluzând produsele pentru care producătorul poate demonstra, spre satisfacția autorităților competente, că datorită timpului de maturare și a valorii aw a produsului, după caz, nu există nici un risc de contaminare cu Salmonella.
- (21) criteriul se aplică cărnii proaspete provenite din efective de gaini de reproducție, gaini ouătoare, broileri și curcani pentru reproducere și pentru îngrășare.
- (22) în ceea ce privește *Salmonella typhimurium* monofazică, numai 1,4,[5],12:i:- este inclusă.
- (23) se acceptă utilizarea metodelor de analiză alternative pentru laptele crud în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1664/2006, după cum urmează:
- a) pentru stabilirea numărului total de germeni la 30°C, atunci când metodele sunt validate în raport cu metoda de referință definită mai sus, în conformitate cu protocolul stabilit de norma SR EN ISO 16140 sau cu alte protocele analoage recunoscute pe plan internațional. Relația de conversie dintre metoda alternativă utilizată și metoda de referință definită mai sus se stabilește în conformitate cu standardul SR EN ISO 21187/2006;
- b) pentru stabilirea numărului de celule somatice, atunci când metodele sunt validate în raport cu metoda de referință definită mai sus, în conformitate cu protocolul stabilit de standardul ISO 8196 și atunci când metodele sunt aplicate în conformitate cu standardul ISO 13366-2 sau cu alte protocele analoage recunoscute pe plan internațional.
- (24) acest criteriu se aplică în cazul unor suspiciuni, toxiiinfecții alimentare, reclamații din partea consumatorilor etc.
- (25) determinările de histamină se vor efectua la speciile de pești din familiile Scombridae, Clupeidae, Engraulidae, Coryfenidae, Pomatomidae, Scombrosidae, din unități de procesare, depozite frigorifice, nave pescador, unități de vânzare cu amănuntul și altele asemenea.
- (26) Programul se va desfășura în cadrul laboratoarelor desemnate de ANSVSA.
- (27) Pentru determinarea conținutului de apă, conform Regulamentului (CE) nr. 543/2008, cu amendamentele ulterioare, este obligatorie specificarea în procesul - verbal de prelevare a procedurii de racire.

(28) HADH = identificarea carni decongelate prin determinarea activității enzimei HADH. Recoltarea se va face la suspiciunea falsificării carni de pasare prin recongelare.

(29) În cazul alimentelor deținute în scopul vânzării, inclusiv alimentele din cadrul depozitelor proprii ale unităților de producție, alimente transferate altor operatori, precum și alimentele distribuite sau care sunt promovate.

NOTĂ:

Conform Ordinului președintelui ANSVSA nr. 34/2006, cu modificările și completările ulterioare, la tulpinile de *Salmonella* spp, *Campylobacter jejuni* și *Campylobacter coli* izolate din produse alimentare de origine animală provenite de la bovine, porcine și păsări se monitorizează antibioretistența. 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 colecție.

În cazul probelor pozitive pentru enterotoxina stafilococică, o cantitate de minim 150 grame din proba pozitivă și/sau tulpini de *Stafilococ coagulazo-pozitiv* izolate din probă se vor trimite către IISPV în vederea identificării genelor codificatoare de enterotoxine.

În cazul apariției unui focar de toxiinfecție alimentară, toate tulpinile izolate din alimentele incriminate vor fi trimise către IISPV în vederea caracterizării definitive prin tipizare moleculară.

SECȚIUNEA 5

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

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

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

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

SECȚIUNEA 6
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 ACESTEA

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	<p>Rețea publică de la punctul de intrare în unitate- semestrial</p> <p>Sursă proprie – trimestrial</p> <p>Pentru unitățile care nu utilizează apa în procesul tehnologic se va respecta următoarea frecvență: 1. rețea publică de la punctul de intrare în unitate- anual 2. sursă proprie – semestrial</p>	<p>Apa din rețea publică de la punctul de intrare în unitate și utilizată în procesul tehnologic</p> <p>E. coli Enterococi</p> <p>Apa din sursă proprie: E coli Enterococi Cl. Perfringes - (inclusiv pentru spori)</p>	<p>Legea nr. 458/2002 privind calitatea apei potabile, cu modificările și completările ulterioare</p>	<p>Trimestrial pentru apa din sursă proprie conform prevederilor Legii nr. 458/2002, cu modificările și completările ulterioare, și instrucțiunilor tehnice ale ANSVSA</p> <table border="1"> <tr> <td>pH</td> <td>SR ISO 10523</td> </tr> <tr> <td>amoniu</td> <td>SR ISO 5664</td> </tr> <tr> <td>azotiți</td> <td>SR ISO 6777/A99</td> </tr> <tr> <td>azotați</td> <td>SR ISO 7890/1</td> </tr> <tr> <td>cloruri</td> <td>SR ISO 9297</td> </tr> </table> <p>Sau metode alternative validate care să îndeplinească condițiile impuse de prevederile Legii nr. 458/2002, cu modificările și completările ulterioare.</p>	pH	SR ISO 10523	amoniu	SR ISO 5664	azotiți	SR ISO 6777/A99	azotați	SR ISO 7890/1	cloruri	SR ISO 9297
pH	SR ISO 10523														
amoniu	SR ISO 5664														
azotiți	SR ISO 6777/A99														
azotați	SR ISO 7890/1														
cloruri	SR ISO 9297														
2.	Aditivi alimentari	Semestrial, în baza	-		Se vor recolta probe de produse										

și alergeni ⁽²⁾ din produse din carne, conserve și produse din lapte	instrucțiunilor transmise de ANSVSA			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) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari, cu amendamentele ulterioare	Nitriți	SR EN 12014/3
		Regulamentul (CE) nr. 1333/2008, cu amendamentele ulterioare	Monoglutamat de sodiu ⁽³⁾	ISO 4134
		Regulamentul (UE) nr. 1169/2011, cu amendamentele ulterioare	Proteina vegetala (soia)	Real time PCR
		Regulamentul (CE) nr. 41/2009 al Comisiei din 20 ianuarie 2009 privind compoziția și etichetarea produselor alimentare adecvate pentru persoanele cu intoleranță la gluten, cu amendamentele ulterioare	Gluten ⁽³⁾	ELISA
		Regulamentul (UE) nr. 1169/2011, cu amendamentele ulterioare		
		Directiva 2000/13/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 20 martie 2000 privind apropierea legislațiilor statelor membre referitoare la etichetarea și prezentarea	Lapte ⁽³⁾	ELISA

				produselor alimentare, precum și la publicitatea acestora, cu amendamentele ulterioare	
				Regulamentul (UE) nr. 1169/2011, cu amendamentele ulterioare	
3.	Materiale utilizate pentru ambalarea produselor de origine animală	Semestrial	Număr total de germeni SR EN ISO 4833 Bacterii coliforme ISO 4831 și 4832 Drojdii și mușcăiuri ISO 21527	Ordinul ministrului sănătății nr. 976/1998 pentru aprobarea Normelor de igienă privind producția, prelucrarea, depozitarea, păstrarea, transportul și desfacerea alimentelor, cu modificările ulterioare	

(1) Probele de apă recoltate din surse clorinate se vor neutraliza cu soluție 2 % de tiosulfat de sodiu înainte de a fi examinate microbiologic.

(2) Pentru alergeni se vor recolta doar probe de produse din carne, inclusiv conserve, pe a caror etichetă nu este menționată prezența alergenilor, atât ca urme, cât și/sau ca ingredient.

Se vor preleva unități de probe separate pentru aditivi și alergeni.

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

SECȚIUNEA 7

EXAMENE DE LABORATOR PENTRU STABILIREA EFICIENȚEI OPERAȚIUNILOR DE IGIENIZARE ÎN OBIECTIVELE SUPUSE CONTROLULUI SANITAR – VETERINAR

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

(1) Conform Ordinului ministrului sănătății nr. 976/1998, cu modificările ulterioare.

(2) Conform art. 5 din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare.

(3) Probele se prelevează din zonele de prelucrare și din echipamentul utilizat la producția produselor alimentare în timpul sau la sfârșitul etapei de producție, iar pentru aceste prelevări de probe, standardul ISO 18593 se folosește ca metodă de referință.

Notă:

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

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

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

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

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

**SECȚIUNEA 9
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 ANUMIȚI CONTAMINANȚI DIN PRODUSELE
ALIMENTARE, CU MODIFICĂRILE ȘI COMPLETĂRILE ULTERIOARE, PRECUM ȘI CONFORM
CERINȚELOR PENTRU CERTIFICAREA UNOR PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE
EXPORTULUI ÎN ȚĂRI TERȚE***

Nr. crt	Grupa de substanțe	Substanța	Matricea	Unitatea de prelevare	Metoda de analiză	
					Screening	Confirmare
1.	Micotoxine	Aflatoxine	lapte crud, lapte tratat termic, lapte destinat fabricării produselor din	automate de vânzare a laptelui; centre de colectare a laptelui;	Regulamentul (CE) nr. 401/2006 al	Regulamentul (CE) nr. 401/2006

			lapte, lapte praf și lapte de continuare	unități de procesare lapte, unități de vânzare cu amănuntul.	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	lapte crud, lapte tratat termic, lapte destinat fabricării produselor din lapte	automate de vânzare a laptelui; centre de colectare a laptelui; unități de procesare lapte; unități de vânzare cu amănuntul.	Regulamentul (CE) nr. 333/2007 al Comisiei din 28 martie 2007 de stabilire a metodelor de prelevare a probelor și de analiză pentru controlul oficial al nivelurilor de plumb, cadmiu, mercur, staniu anorganic, 3-MCPD și benzo(a)piren din produsele alimentare	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
			carne (fără organe) de bovine, ovine, porc, porc mistreț și pasăre	Abatoare; unități de procesare carne; unități de tranșare; unități carne tocată și carne preparată, unități de vânzare cu amănuntul; unități manipulare vânat.	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	
			ficat de bovine, ovine,	Abatoare; unități de	Regulamentul	

		porc, porc mistreț, pasăre	procesare carne	(CE) nr. 333/2007	
		rinichi de bovine, ovine, porc, pasăre	Abatoare; unități de procesare carne	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	
		mușchi file de pește astfel cum este prevăzut în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare	Unități produse proaspete din pescuit; unități procesare pește; depozit frigorific; pescării; unități de comercializare	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	
		crustacee, mușchiul abdominal, mușchiul de pe apendice, iar în cazul crabilor și al crustaceelor similare (Brachyura și Anomura) mușchiul de pe apendice	Unități vânzare cu amănuntul; depozite frigorifice		
		moluște bivalve, cefalopode (fără organe)	Unități vânzare cu amănuntul	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	
		grăsimi animale, inclusiv grăsimile din lapte (unt, smântână)	Unități de procesare, depozit frigorific, unități vânzare cu amănuntul		
		lapte praf pentru copii	Unități vânzare cu amănuntul		
		miere	Unități vânzare cu amănuntul; Unități autorizate		
	Cadmium	carne (cu excepția organelor) de bovine, ovine, porc și pasări de curte, porc mistreț	Abatoare, unități de procesare carne; unități de tranșare carne; unități carne tocată și carne preparată, unități manipulare vânat; unități de vânzare cu amănuntul.	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
		carne de cabaline, cu excepția organelor	unități de procesare carne; unități de tranșare carne; unități carne tocată și carne preparată, abatoare		
		ficat provenit de la bovine, ovine, porcine, pasări de	Abatoare, unități de procesare carne, unitate de		

		curte, cabaline, porc mistreț	manipulare vânat, unități de vânzare cu amănuntul.		
		rinichi provenit de la bovine, ovine, cabaline, porcine, păsări de curte	Abatoare, unități de procesare carne, unități de vânzare cu amănuntul.		
		file de pește menționate cu excepția speciilor enumerate în Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare	Unități de procesare pește, depozit frigorific, pescării, magazine alimentare, unități vânzare cu amănuntul		
		pește doradă, macrou, sardină marocană, ton, ton negru, anșoa, pește spadă	Unități de procesare pește, depozit frigorific, pescării, magazine alimentare, unități vânzare cu amănuntul		
		Pește pălămidă, anghilă, chefal, stavrid, sardine, scrumbie	Centre colectare pește, unități de procesare pește, unități vânzare cu amănuntul		
		crustacee, mușchiul de pe apendice și abdomen, iar în cazul crabilor și al crustaceelor similare (Brachyura și Anomura) mușchiul de pe apendice	Depozit frigorific, unități de vânzare cu amănuntul		
		moluște bivalve, cefalopode	Unități vânzare cu amănuntul		
	Mercur	crustacee, mușchiul de pe apendice și abdomen, crabi și crustacee similare (Brachyura și Anomura) mușchiul de pe apendice	Depozit frigorific, unități vânzare cu amănuntul	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
		Produse pescaresti si muschi file de pește	Depozit frigorific, unități vânzare cu amănuntul, Centre de colectare, unități de procesare pește,		
	Staniu	alimente conservate (conserve din carne, conserve din pește)	unități de procesare, unități vânzare cu amănuntul	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
		lapte pentru sugari și lapte	Depozite, unități vânzare		

			de continuare	cu amănuntul		
3.	Dioxina furani și PCB-uri asemănătoare dioxinelor	Suma dioxinelor și PCB de tipul dioxinelor	carne și produse din carne (fără organe) de la bovine, ovine, porcine și păsări de curte	Abator, unități de tranșare, unități de procesare	Regulamentul (UE) nr. 589/2014 al Comisiei din 2 iunie 2014 de stabilire a metodelor de prelevare de probe și a metodelor de analiză pentru controlul nivelurilor de dioxine, de PCB-uri de tipul dioxinelor și de PCB-uri care nu sunt de tipul dioxinelor în anumite produse alimentare și de abrogare a Regulamentului (UE) nr. 252/2012	Regulamentul (UE) nr. 589/2014
			ficat și produse derivate provenind de la bovine, ovine, porcine și păsări de curte	Abatoare, unități de procesare, unități vânzare cu amănuntul		
			carne de pește, produse din pește, cu excepția celor prevăzute la secțiunea 5 pct 5.3. din anexa la Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare	Unități procesare pește, depozit frigorific, unități vânzare cu amănuntul		
			file de pește	Unități procesare pește, unități vânzare cu amănuntul		
			lapte crud și produse lactate, inclusiv unt	Unități de procesare, unități vânzare cu amănuntul		
			ouă de găină și produse din ouă	Centre de ambalare, unități de procesare, unități vânzare cu amănuntul		
			grăsime de la bovine, ovine, porcine și pasăre	Abatoare, unități procesare grăsimi pentru consum uman		
			grăsimi animale amestecate	Abatoare, 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 vânzare cu amănuntul		
			ficat de pește și produse	Unități de procesare,		

			derivate din acesta	unități de comercializare		
			produse alimentare destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică	Depozit, unități de procesare, unități vânzare cu amănuntul		
4.	Hidrocarburi aromatice policiclice	Benzopiren	carne afumată și produse din carne afumată cu caracteristici tradiționale	Unități vânzare cu amănuntul (carmangerii și din târguri unde se comercializează produse tradiționale)	Regulamentul (CE) nr. 333/2007	Regulamentul (CE) nr. 333/2007
			carne afumată și produse din carne afumată	Unități de procesare,		
			muşchi file de pește afumat și produse din pescuit afumate,	Unități de procesare, unități vânzare cu amănuntul		
			șprot afumat și conserve de șprot afumat	Depozite, unități vânzare cu amănuntul		
			crustacee, cefalopode afumate	Unități vânzare cu amănuntul		
			moluște bivalve afumate	Unități vânzare cu amănuntul		
			lapte praf pentru sugari și lapte praf de continuare	Depozite, unități de procesare, unități vânzare cu amănuntul		
5.	Melamina	Melamina	produse din carne fără membrană ambalate în recipienți de plastic	Unități de procesare, unități vânzare cu amănuntul	US FDA/2009 metoda de determinare melamina prin GC/MS/MS	US FDA/2009 metoda de determinare melamina prin GC/MS/MS
			lapte praf pentru sugari și lapte praf de continuare, ambalate în ambalaje de plastic	Unități vânzare cu amănuntul		

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

SUBSECȚIUNEA 9.1.
MONITORIZAREA ALTOR GRUPE DE SUBSTANȚE ÎN ALIMENTELE DE ORIGINE ANIMALĂ
DESTINATE EXPORTULUI ÎN ȚĂRI TERȚE, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE ANEXEI NR. 3
LA REGULAMENTUL TEHNIC AL UNIUNII VAMALE TR CU -/2011 CONDIȚII DE IGIENĂ ȘI SIGURANȚA ALIMENTARĂ
A PRODUSELOR DESTINATE HRANEI PENTRU COPII FOLOSIND CA MATERIE PRIMĂ PRODUSELE
OBȚINUTE DUPA SACRIFICARE

Nr. crt.	Categoria de alimente	Nr. unități (eșantioane)/ probă	Criterii	Metoda analitică de referință	Referențial rezultate	interpretare	Unitatea de la care se preleveaza probele/Etapa căreia i se aplică criteriul de siguranță a alimentelor
1.	Carne destinată copiilor sub vârsta de 3 ani	1	Plumb	SR EN 14082/2003;	Anexa nr. 3 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011		Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Mercur	SR EN 13806/2003			
		1	Hexaclorciclohexan (α -, β -, γ - izomeri)	SR EN 1528 1-4/2005			
		1	DDTsi metabolitii	SR EN 1528 1-4/2005			
2.	Carne destinată copiilor peste varsta de 3 ani	1	Plumb	SR EN 14082/2003	Anexa nr. 3 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011		Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Mercur	SR EN 13806/2003			
		1	Hexaclorciclohexan (α -, β -, γ - izomeri)	SR EN 1528 1-4/2005			
		1	DDTsi metabolitii	SR EN 1528 1-4/2005			
3.	Carne	1	Arsen	SR EN 15456/2005	Anexa nr. 3 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011		Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Cadmiu	SR EN 14082/2003;			
4.	Produse din carne	1	Crom	SR EN	Anexa nr. 3 la Regulamentul		Unități certificate pentru

	conservate in recipiente cromate			14082/2003	Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	operațiuni de export în Uniunea Vamală
5.	Organe (ficat, inima, limba)	1	Plumb	ISO 4833	Anexa nr. 3 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Arsen	ISO 4832		
		1	Cadmiu	ISO 21527-1		
		1	Mercur	ISO 15213		
		1	Hexaclorciclohexan (α -, β -, γ - izomeri)	SR EN 1528 1-4/2005		
		1	DDTsi metabolitii	SR EN 1528 1-4/2005		
6.	Produce din organe (ficat, inima, limba) conservate in recipiente cromate	1	Crom	SR EN 14082/2003	Anexa nr. 3 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală

SUBSECȚIUNEA 9.2.

CONTROLUL PRIVIND REZIDUURILE DE PESTICIDE SI GRADUL DE EXPUNERE A CONSUMATORILOR LA REZIDUURILE DE PESTICIDE DIN ȘI DE PE SUPRAFATA ALIMENTELOR DE ORIGINE ANIMALĂ, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE REGULAMENTULUI DE PUNERE ÎN APLICARE (UE) NR. 2015/2015 PRIVIND UN PROGRAM DE CONTROL MULTIANUAL ȘI COORDONAT AL UNIUNII PENTRU 2016, 2017 ȘI 2018 DE ASIGURARE A RESPECTĂRII LIMITELOR MAXIME DE REZIDUURI DE PESTICIDE ȘI DE EVALUARE A EXPUNERII CONSUMATORILOR LA REZIDUURILE DE PESTICIDE DIN ȘI DE PE ALIMENTELE DE ORIGINE VEGETALĂ ȘI ANIMALĂ

Substanța	Matricea si anul de implementare	Numar de probe	Unitatea de prelevare	Metoda de analiză
Aldrin, Dieldrin, Bifentrin Clordan, Clorpirifos Clorpirifos-metil, Cipermetrin, DDT Deltametrin, Diazinona Endosulfan, Famoxadon, .	2016 Lapte crud de vacă Slanina porc		Exploatații de animale producătoare de lapte Unități de procesare a cărnii	Regulamentul (CE) nr. 595/2002 Directiva (CE) 63/2002 Ordin ANSVSA nr. 147/2004 Regulamentului (CE) nr. 882/2004 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește

Endosulfan, Famoxadon, , Fenvalerat, Heptaclor, Hexaclorbenzen, Hexaclorciclohexan, (HCH), izomer beta, Indoxacarb (numai din lapte in anul 2016 si pe unt in 2018), Hexaclorciclohexan (HCH), izomer beta, Lindab, Metoxiclor, Paration, Permetrin, Pirimifos- metil, Spinosad (se analizeaza numai pe ficat in anul 2017)	2017 Grasime pasare	17 probe anual din fiecare matrice in parte	Unitate de procesare	Consiliului în ceea ce privește controalele oficiale consolidate efectuate asupra importurilor de anumite produse de hrană pentru animale și alimentare de origine neanimală și de modificare a Deciziei 2006/504/CE
	Ficat (bovine si alte rumegatoare, porc si pasare)		Abator sau unitate de procesare	
	2018 Unt		Unitate de procesare	
	Oua de gaina		Centru de colectare oua, centru reambalare	

*Notă: Controlul privind reziduurile de pesticide si de evaluare a expunerii consumatorilor la reziduurile de pesticide din alimentele de origine animală se realizează în baza programului specific elaborat de către ANSVSA și transmis prin notă de serviciu, în care sunt trecute numărul de probe pentru fiecare județ în parte, laboratoarele de analiză și perioada de timp în care vor fi recoltate probele. Criteriile care trebuie luate în considerare pentru elaborarea planului de recoltare a probelor sunt: categoria unității, capacitățile de producție, tipul de producție și ponderea pe care o are produsul, existența notificărilor prin Sistemul Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje, capacitățile analitice ale laboratoarelor către care se afluesc probe, originea furajelor care sunt date în hrana păsărilor și porcilor și 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.	Parametru de analizat	Matricea	Unitatea de prelevare	Metoda de analiză	Referențial Interpretare rezultate
1.	Cs -134	a) Carne de mistreț, carne de urs b) Apă utilizată în unitate	Unități de manipulare vânat, unități de procesare, unități de vânzare cu amănuntul	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 nucleare-electrică de la Cernobîl.
2.	Cs-137	a) Carne de porc, carne de ovine, miere b) Apă utilizată în unitate	Abatoare, unități de procesare, unități vânzare cu amănuntul	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 10

MONITORIZAREA UNOR AGENȚI ZONOTICI ÎN ALIMENTELE DE ORIGINE ANIMALĂ, ÎN CONFORMITATE CU PREVEDERILE DIRECTIVEI 2003/99/CE A PARLAMENTULUI EUROPEAN ȘI A CONSILIULUI DIN 17 NOIEMBRIE 2003 PRIVIND MONITORIZAREA ZONOOZELOR ȘI A AGENȚILOR ZONOTICI, DE MODIFICARE A DECIZIEI 90/424/CEE A CONSILIULUI ȘI DE ABROGARE A DIRECTIVEI 92/117/CEE A CONSILIULUI ȘI ALE SPECIFICAȚIILOR TEHNICE ELABORATE DE CĂTRE EFSA, PRECUM ȘI CONFORM CERINȚELOR PENTRU CERTIFICAREA UNOR PRODUSE DE ORIGINE ANIMALĂ DESTINATE EXPORTULUI ÎN ȚĂRI TERȚE*

Nr. crt.	Categorია de alimente	Nr. unități (eșantioane) probă	Criterii	Metoda analitică de referință	Referențial interpretare rezultate	Unitatea de la care se prelevează probele/ Etapa căreia i se aplică criteriul
1.	Carne de pasăre refrigerată (carne tranșată/porționată, cu sau fără piele, cu sau fără os)	1	Campylobacter spp.	ISO 10273	Reglementările UE în vigoare Recomandările EFSA Secțiunea 1 pct. 2 din Cap. I	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei de conservare conform programului specific elaborat de către ANSVSA
2.	Probe de pe suprafața carcaselor de bovine și ovine, după toaletare, dar înainte de răcirea carcaselor, pentru testarea E. coli verotoxigene (VTEC)	1	E.coli verotoxigene (VTEC)	Metoda RT-PCR, conform specificațiilor or tehnice descrise de EFSA	Reglementările UE în vigoare Recomandările EFSA Secțiunea 1 pct. 8 din Cap. I	Abatoare de bovine/ovine, conform programului specific elaborat de către ANSVSA
3.	Carne tocată de bovine și ovine, carne tocată amestec care conține carne de bovine și /sau ovine, carne preparată de bovine, ovine	5	E.coli verotoxigene (VTEC)	Metoda RT-PCR, conform specificațiilor tehnice descrise de EFSA	Reglementările UE în vigoare Recomandările EFSA Secțiunea 1 pct. 8 din Cap. I	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei de conservare conform programului specific elaborat de către ANSVSA
4.	Lapte și produse lactate	5	E.coli verotoxigene (VTEC)	Metoda RT-PCR, conform specificațiilor or tehnice descrise de EFSA	Reglementările UE în vigoare Recomandările EFSA	Alimente introduse pe piață în timpul perioadei de conservare conform programului specific elaborat de către ANSVSA

5.	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)
6.	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)
7.	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 agenți zoonotici în alimentele de origine animală se va realiza în baza programelor specifice elaborate de către ANSVSA.

SUBSECȚIUNEA 10.1.

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

Nr. crt.	Categoria de alimente	Nr. unități (eșantioane)/ probă	Criterii	Metoda analitică de referință	Referențial rezultate interpretare	Unitatea de la care se prelevează 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 TR CU - /2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	<i>Salmonella</i>	ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
2.	Carne proaspătă imediat după sacrificare - carcase, semicarcase, sferturi, bucăți, destinată alimentației copiilor	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU - /2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
3.	Carne refrigerată - carcase, semicarcase, sferturi, bucăți	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU - /2011	Unități certificate
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		

		1	Proteus spp. (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 7 zile)	SR 2356		pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
4.	Carne refrigerată - carcase, semicarcas, sferturi, bucăți, destinată alimentației copiilor	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Proteus spp.	SR 2356		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
5.	Carne refrigerată bucăți, ambalată în vacuum sau atmosferă modificată	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Drojii	ISO 21527-1		
		1	Clostridii sulfito- reducătoare	ISO 15213		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
6.	Carne congelată - în carcase, semicarcas, sferturi, bucăți	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
7.	Carne congelată - în carcase și bucăți,	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR	Unități certificate

	destinată alimentației copiilor	1	Bacterii coliforme	ISO 4832	CU -/2011	pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
8.	Carne congelată - bloc	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
9.	Carne congelată – bloc, destinată alimentației copiilor	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
10.	Carne dezosată mecanic, congelată	1	Număr total de germeni (probă prelevată fără flambarea suprafeței)	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme (probă prelevată fără flambarea suprafeței)	ISO 4832		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
11.	Produse semi-finite din carne pentru nutriția copiilor preșcolari și școlari	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	<i>S. aureus</i>	ISO 6888-1		
		1	Mucegaiuri	ISO 21527-1		

(Pentru produse

			semi-finite pane)			
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
12.	Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din carne dezosată (sau cu conținut de carne), inclusiv cele din marinate - produse cu bucăți mari	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
13.	Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din carne dezosată (sau cu conținut de carne), inclusiv cele din marinate - produse cu bucăți mici	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
14.	Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din carne tocată (sau cu conținut de carne) fasonate, inclusiv pane	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Mucegaiuri (Pentru produse semi-finite pane cu termenul de valabilitate mai mare de 1 lună)	ISO 21527-1		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
15.	Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din carne tocată (sau cu conținut de carne) umplute, învelite în aluat	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		

		1	Mucegaiuri (Pentru produse semi-finite cu termenul de valabilitate mai mare de 1 lună)	ISO 21527-1		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
16.	Produse (refrigerate, congelate) semi-finite din carne tocată (sau cu conținut de carne) - carne mărunțită (tocătură, umplutură, farsă)	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
17.	Produse semi-finite din carne și os (piese de dimensiuni mari, piese de dimensiuni mici)	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
18.	Produse secundare refrigerate și congelate - sânge alimentară	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Clostridii sulfito- reducătoare	ISO 15213		
		1	<i>S. aureus</i>	ISO 6888-3		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
19.	Produse secundare refrigerate și congelate - sânge alimentară pulbere pentru alimente pentru copii	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	<i>S. aureus</i>	ISO 6888-3		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		

20.	Produse derivate din procesarea sângelui - albumină alimentară	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Proteus spp.	SR 2356		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
21.	Produse derivate din procesarea sângelui - concentrat pulbere din plasmă de sânge (ser)	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
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	Bacterii coliforme	ISO 4832	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	E. coli	ISO 7251		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
23.	Produse mezeluri din carne sau cu conținut de carne – semiafumate, fierte și afumate	1	Bacterii coliforme	ISO 4831	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
24.	Produse mezeluri din	1	Bacterii	ISO 4831	Anexa nr. 1 la Regulamentul	

	carne sau cu conținut de carne, semiafumate, fierte și afumate cu termenul de valabilitate de peste 5 zile, inclusiv cele feliate și ambalate în condiții de vid și atmosferă modificată	1	coliforme		Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
25.	Cremwursti, cârnați din carne sau cu conținut de carne, pasteurizați	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	B. cereus	ISO 21871		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
26.	Produse mezeluri pentru nutriția copiilor preșcolari și școlari	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	E. coli (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 5 zile)	ISO 7251		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	Drojii (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 5 zile)	ISO 21527-1		

		1	Mucegaiuri (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 5 zile)	ISO 21527-1		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
27.	Produse mezeluri din carne sau cu conținut de carne, fierte	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito- reducătoare	ISO 15213		
		1	<i>S. aureus</i>	ISO 6888-3		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
28.	Produse mezeluri din carne sau cu conținut de carne, fierte cu termenul de valabilitate de peste 5 zile, inclusiv cele feliate și ambalate în condiții de vid și atmosferă modificată	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito- reducătoare	ISO 15213		
		1	<i>S. aureus</i>	ISO 6888-3		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria monocytogenes</i>	ISO 11290-1		
29.	Produse din carne sau cu conținut de carne, fierte	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito- reducătoare	ISO 15213		
		1	<i>Salmonella</i>	EN ISO 6579		
		1	<i>Listeria</i>	ISO 11290-1		

			monocytogenes			
30.	Produce din carne sau cu conținut de carne, fierte și afumate - jarete, rulouri, cotlete, coaste, ceafă, fileuri de carne de porc și în înveliș	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
31.	Produce din carne sau cu conținut de carne, fierte și afumate - gușă de porc, rasol	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
32.	Produce din carne sau cu conținut de carne, coapte-afumate și coapte	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
33.	Produce din carne sau cu conținut de carne, fierte, coapte, coapte-afumate și coapte, cu termenul de valabilitate de peste 5 zile, inclusiv cele feliate și ambalate în condiții de	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito-	ISO 15213		

	vid și atmosferă modificată		reducătoare			
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
34.	Produse tip delicatose pentru nutriția copiilor preșcolari și școlari	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	E. coli (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 7251		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	Drojii (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		
35.	Produse congelate tip delicatose din carne	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	S. aureus	ISO 6888-2		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		

36.	Produse congelate tip delicatese cu conținut de carne	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	S. aureus	ISO 6888-2		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
37.	Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - produse din sânge	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		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		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
38.	Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - produse tip tobă, terină din carne mărunțită	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		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		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
39.	Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - produse mezeluri cu	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea
		1	Bacterii	ISO 4831		

	ficat		coliforme			Vamală
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		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		
40.	Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - pate	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
41.	Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - carne în aspic, piftie, jeleu, gelatină etc.	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
42.	Produse mezeluri din ingrediente tratate termic - pate pentru nutriția copiilor preșcolari și	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		

	școlari	1	E. coli (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 7251		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Clostridii sulfito- reducătoare	ISO 15213		
		1	Drojii (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 21527-1		
		1	Mucegaiuri (Pentru produse cu termenul de valabilitate mai mare de 72 ore)	ISO 21527-1		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
43.	Produse din carne uscată sau care conțin carne	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Mucegaiuri	ISO 21527-2		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
44.	Grăsime de porc – refrigerată, congelată, nesărată	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4832		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
45.	Produse din grăsime de porc și coaste de porc –	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR	Unități certificate pentru operațiuni de

	sărate, afumate, afumate și coapte	1	Bacterii coliforme	ISO 4831	CU -/2011	export în Uniunea Vamală
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
46.	Gelatină	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		
47.	Gelatină destinată fabricării produselor din carne pentru nutriția copiilor	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 1 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	Salmonella	EN ISO 6579		
		1	Listeria monocytogenes	ISO 11290-1		

SUBSECȚIUNEA 10.2.

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.	Categoria de alimente	Nr. unități (eșantioane)/ probă	Criterii	Metoda analitică de referință	Referențial de interpretare rezultate	Unitatea de la care se prelevează probele/Etapa căreia i se aplică criteriul de siguranță a alimentelor
1.	Produse conservate, pasteurizate - carne conservată, conserve din	1	Număr total de germeni	ISO 4833	Anexa nr. 2 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea
		1	Bacterii	ISO 4831		

	carne și legume, conserve din legume și produse din carne		coliforme			Vamală
		1	B. cereus	ISO 21871		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
2.	Produse conservate, sterilizate - carne conservată, conserve din carne și legume, conserve din legume și produse din carne	1 (minim 5 bucăți)	Microorganisme viabile în produsul conservat prin tratament termic	SR 8924	Anexa nr. 2 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
3.	Produse conservate pentru nutriția copiilor - carne conservată, conserve din carne și legume, conserve din legume și produse din carne	1 (minim 5 bucăți)	Microorganisme viabile în produsul conservat prin tratament termic	SR 8924	Anexa nr. 2 la Regulamentul Tehnic al Uniunii Vamale TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
4.	Produse conservate, pasteurizate - conserve pate - 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 TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală
		1	Bacterii coliforme	ISO 4831		
		1	B. cereus	ISO 21871		
		1	Clostridii sulfito-reducătoare	ISO 15213		
		1	S. aureus	ISO 6888-3		
5.	Produse 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 TR CU -/2011	Unități certificate pentru operațiuni de export în Uniunea Vamală

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

BOVINE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Categoria de animale	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Urină	Exploatații	Viței Tineret bovin Vaci	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind interzicerea utilizării în creșterea animalelor de fermă a unor substanțe cu acțiune hormonală sau 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, cu amendamentele ulterioare
		Mușchi	Abator		
2.	A2	Urină	Exploatații	Viței Tineret bovin Vaci	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
		Tiroidă	Abator		
3.	A3	Urina Ser	Exploatații	Viței Tineret bovin Vaci	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare
		Urină Mușchi	Abator		
4.	A4	Urină	Exploatații	Viței Tineret bovin Vaci	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare
		Urină Ficat Muschi Rinichi	Abator		
5.	A5	Urină	Exploatații	Viței Tineret bovin Vaci	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
		Ficat	Abator		

6.	A6	Urină	Exploatații	Viței Tineret bovin Vaci	Decizia 2003/181/CE a Comisiei din 13 martie 2003 de modificare a Deciziei 2002/657/CE în ceea ce privește stabilirea limitelor de performanță minime necesare (LPMN) pentru anumite reziduuri în alimentele de origine animală Decizia 2002/994/CE a Comisiei din 20 decembrie 2002 privind anumite măsuri de protecție cu privire la produsele de origine animală importate din China, cu amendamentele ulterioare
		Mușchi Intestine	Abator PIF Constanta Nord, PIF Constanta Sud, PIF Otopeni		
7.	B1	Rinichi Mușchi	Abator	Viței Tineret bovin Vaci	Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală, cu amendamentele ulterioare
8.	B2a	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Viței Tineret bovin Vaci	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	B2b	Ficat	Abator	Tineret bovin Vaci Vitei	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	B2c	Mușchi	Abator	Tineret bovin Vaci Vitei	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE, cu amendamentele ulterioare
11.	B2d	Rinichi	Abator	Tineret bovin Vaci Vitei	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE.
12.	B2e	Mușchi	Abator	Vaci Tineret bovin Vitei	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 582/2009 al Comisiei din 3 iulie 2009 de modificare a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului de stabilire a unei proceduri comunitare pentru stabilirea limitelor maxime de reziduuri de produse medicinale veterinare în alimentele de origine animală, în ceea ce privește diclofenacul Decizia 2005/34/CE
13.	B2f	Urină Ficat Muschi	Abator	Tineret bovin Vaci	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Directiva Consiliului 96/23/CE din 29 aprilie 1996 de stabilire a măsurilor de monitorizare a unor substanțe și reziduuri la animalele vii și la produsele de origine

		Rinichi		Vitei	animală și de abrogare a Directivelor 85/358/CEE și 86/469/CEE și Deciziilor 89/187/CEE și 91/664/CEE, cu amendamentele ulterioare
14.	B3a	Grăsime	Abator	Tineret bovin Vaci Vitei	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
15.	B3b	Grăsime	Abator	Tineret bovin Vaci Vitei	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
16.	B3c	Mușchi	Abator	Tineret bovin Vaci Vitei	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93 al Consiliului din 8 februarie 1993 de stabilire a procedurilor comunitare privind contaminanții din alimente, cu amendamentele ulterioare
17.	B3d	Ficat Mușchi	Abator	Tineret bovin Vitei Vaci	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare

PORCINE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
		Mușchi	Abator	
2.	A2	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
		Tiroidă	Abator	
3.	A3	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE
		Urină Mușchi Ficat	Abator	
4.	A4	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările

		Ficat Muschi Rinichi	Abator	ulterioare Decizia 2005/34/CE
5.	A5	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
		Ficat	Abator	
6.	A6	Urină	Exploatații	Decizia 2003/181/CE Decizia nr. 2002/994, cu amendamentele ulterioare
		Mușchi Intestine	Abator PIF Constanța Sud PIF Constanta Nord PIF Otopeni	
7.	B1	Rinichi Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	B2a	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	B2d	Rinichi	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, cu amendamentele ulterioare Decizia 2005/34/CE
12.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Decizia 2005/34/CE
13.	B2f	Urină Ficat Muschi Rinichi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Directiva 96/23/CE
14.	B3a	Muschi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
15.	B3b	Grăsimi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
16.	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93, cu amendamentele ulterioare

17.	B3d	Ficat Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
-----	-----	-----------------	--------	--

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, cu amendamentele ulterioare
2.	A2	Urină Tiroidă	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
3.	A3	Urină Muschi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE
4.	A4	Urină Ficat Muschi Rinichi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE
5.	A5	Urină Ficat	Abator PIF Constanta Sud	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
6.	A6	Mușchi Intestine	Abator PIF Constanta Nord, PIF Constanța Sud, PIF Otopeni	Decizia 2003/181/CE Decizia nr. 2002/994, cu amendamentele ulterioare
7.	B1	Rinichi Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	B2a	Ficat Muschi Rinichi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	B2d	Rinichi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

				Directiva 96/22/CE, cu amendamentele ulterioare Decizia 2005/34/CE
12.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Decizia 2005/34/CE
13.	B2f	Urină Ficat Muschi Rinichi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Directiva 96/23/CE, cu amendamentele ulterioare
14.	B3a	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
15.	B3b	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
16.	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93 al Consiliului din 8 februarie 1993 de stabilire a procedurilor comunitare privind contaminanții din alimente, cu amendamentele ulterioare
17.	B3d	Ficat Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare

CABALINE

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, cu amendamentele ulterioare
		Urina	Exploatații	
2.	A2	Urină	Abator Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
3.	A3	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
		Urină Mușchi	Abator	
4.	A4	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia Comisiei 2005/34/CE
		Urină Ficat Mușchi	Abator	

		Rinichi		
5.	A5	Urină	Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
		Urină Ficat	Abator	
6.	A6	Mușchi	Abator	Decizia 2003/181/CE
7.	B1	Rinichi Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	B2a	Rinichi Mușchi Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	B2d	Rinichi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Directiva 96/22/CE, cu amendamentele ulterioare Decizia 2005/34/CE
12.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Decizia 2005/34/CE
13.	B2f	Urină Muschi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
14.	B3a	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
15.	B3b	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
16.	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93, cu amendamentele ulterioare
17.	B3d	Ficat Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare

PĂSĂRI

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial de 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, cu amendamentele ulterioare

2.	A2	Mușchi	Abator Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
3.	A3	Mușchi Ficat	Abator Exploatații PIF Constanta Nord	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
4.	A4	Ficat Mușchi	Abator PIF Halmeu PIF Siret Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
5.	A5	Ficat	Abator Exploatații	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
6.	A6	Mușchi Ser	Exploatații	Decizia 2003/181/CE
		Mușchi Ser	Abator	
7.	B1	Mușchi	Abator PIF Siret	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	B2a	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	B2b	Ficat	Abator PIF Constanta Sud	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
10.	B2c	Mușchi	Abator PIF Halmeu	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Decizia 2005/34/CE
12.	B2f	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Directiva 96/23/CE, cu amendamentele ulterioare
13.	B3a	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
14.	B3b	Grăsime	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
15.	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93, cu amendamentele ulterioare
16.	B3d	Ficat Mușchi	Abator PIF Constanta Sud	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare

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 sacrificate în scop de diagnostic, în conformitate cu prevederile Directivei 96/23/CE, cu amendamentele ulterioare.

ACVACULTURĂ

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Pește	Exploatație piscicolă PIF Moravita	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
2.	A3	Pește	Exploatație piscicolă	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
3.	A4	Pește	Exploatație piscicolă	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
4.	A6	Pește	Exploatație piscicolă PIF Constanta Sud	Decizia 2003/181/CE
5.	B1	Pește	Exploatație piscicolă PIF Constanta Sud	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
6.	B2a	Pește	Exploatație piscicolă PIF Constanta Sud	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
7.	B3a	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
8.	B3c	Pește	Exploatație piscicolă PIF Albița, PIF Constanța Nord, PIF Constanța Sud, PIF Otopeni PIF Siret	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93, cu amendamentele ulterioare
9.	B3d	Pește	Exploatație piscicolă	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
10.	B3e	Pește	Exploatație piscicolă PIF Constanta Nord,	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

LAPTE DE BOVINE/LAPTE DE OVINE/LAPTE DE CAPRINE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A5	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
2.	A6	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (CE) 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
3.	B1	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
4.	B2a	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
5.	B2e	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 582/2009 Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
6.	B2f	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
7.	B3a	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
8.	B3b	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
9.	B3c	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93, cu amendamentele ulterioare
10.	B3d	Lapte materie prima	Exploatație	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare

OUĂ DE GĂINĂ/OUĂ DE PREPELIȚĂ

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A6	Ouă	Exploatație Centru colectare	Decizia 2003/181/CE
2.	B1	Ouă	Exploatație Centru colectare	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare

3.	B2a	Ouă	Exploatație Centru colectare	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
4.	B2b	Ouă	Exploatație Centru colectare	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
5.	B3a	Ouă	Exploatație Centru colectare	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare

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, cu amendamentele ulterioare
2.	A2	Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
3.	A3	Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE
4.	A4	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, cu amendamentele ulterioare
6.	A6	Mușchi	Abator	Decizia 2003/181/CE
7.	B1	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	B2a	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (CE) nr. 124/2009 al Comisiei din 10 februarie 2009 de stabilire a limitelor maxime pentru prezența coccidiostaticelor sau a histomonostaticelor în alimente în urma transferului inevitabil al acestor substanțe în furajele nevizate, cu amendamentele ulterioare
10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare

11.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Decizia 2005/34/CE
12.	B3a	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
13	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93, cu amendamentele ulterioare
13	B3d	Ficat Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare

VÂNAT DE CRESCĂTORIE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A1	Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
2.	A2	Mușchi	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
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	Ficat	Abator	Ordinul președintelui ANSVSA nr. 199/2006, cu modificările și completările ulterioare; Decizia 2005/34/CE Directiva 2008/97/CE, cu amendamentele ulterioare
6.	A6	Mușchi	Abator	Decizia 2003/181/CE
7.	B1	Mușchi Rinichi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
8.	B2a	Ficat	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
9.	B2b	Ficat	Abator	Regulamentul (CE) nr. 124/2009
10.	B2c	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
11.	B2e	Mușchi	Abator	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Decizia 2005/34/CE
12.	B3a	Muschi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare

13.	B3c	Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93, cu amendamentele ulterioare
14.	B3d	Ficat Mușchi	Abator	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare

VÂNAT SĂLBATIC

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Referențial interpretare rezultate
1.	B3a	Mușchi	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
2.	B3c	Mușchi	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93, cu amendamentele ulterioare

MIERE

Nr. crt.	Grupa de substanțe	Matrice	Locul de prelevare	Referențial interpretare rezultate
1.	A6	Miere	Centru colectare	Decizia 2003/181/CE
2.	B1	Miere	Centru colectare PIF Albita PIF Constanța Nord PIF Siret	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare
3.	B2c	Miere	Centru colectare PIF Albița	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
4.	B2f	Miere	Centru colectare	Regulamentul (UE) nr. 37/2010, cu amendamentele ulterioare Directiva 96/23/CE, cu amendamentele ulterioare
5.	B3a	Miere	Centru colectare PIF Albita PIF Constanța Nord	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare
6.	B3b	Miere	Centru colectare	Regulamentul (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare
7.	B3c	Miere	Centru colectare PIF Sculeni	Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare Regulamentul (CEE) nr. 315/93, cu amendamentele ulterioare

Notă: Controlul unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele de origine animală se realizează în baza Planului Cifric anual pentru controlul reziduurilor, elaborat de către ANSVSA și transmis prin notă de serviciu la DSVSA, în care sunt trecute numărul de probe repartizate pe specii și categorii de animale, matrici, locul de prelevare și grupe de substanțe ce trebuie analizate.

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

La grupa A4, în cazul confirmării prezenței metabolitului *zearalenonă* în proba de **urină** recoltată de la animalele abatorizate, în baza Planului cifric anual pentru controlul reziduurilor, de la speciile bovine, porcine, ovine/caprine, cabaline, în cadrul anchetei se recoltează obligatoriu și probe de **mușchi și ficat**.

În cazul confirmării prezenței metabolitului *zearalenonă* în probele de **urină, mușchi sau ficat** recoltate în baza Planului cifric anual pentru controlul reziduurilor pentru grupa A4, de la animalele abatorizate și din fermă, în cadrul anchetei se prelevează obligatoriu probe din **furajele suspicionate**, pentru determinarea cauzei prezenței acestui metabolit.

La grupa B3a, în cazul rezultatelor neconforme privind pesticidele organoclorurate din probele recoltate în baza Planului cifric anual pentru controlul reziduurilor, cu excepția matricilor miere și vânat salbatic, în cadrul anchetei se prelevează obligatoriu și probe din **furajele suspicionate**.

La grupa B3c, în cazul rezultatelor neconforme privind metalele grele din probele recoltate în baza Planului cifric anual pentru controlul reziduurilor, cu excepția matricilor miere și vânat sălbatic, în cadrul anchetei se prelevează obligatoriu și probe din **furajele suspicionate**.

La grupa B3d, în cazul rezultatelor neconforme pentru probele recoltate în baza Planului cifric anual pentru controlul reziduurilor, în cadrul anchetei se prelevează obligatoriu și probe din **furajele suspicionate**.

Controlul pentru detectarea reziduurilor, agenților patogeni sau altor substanțe periculoase pentru om, animale sau mediul înconjurător în produsele de origine animală provenite din țări terțe, se realizează în baza Planului de monitorizare elaborat de către ANSVSA și transmis prin notă de serviciu la PIF, în care sunt trecute numărul de probe repartizate pe PIF, tipurile de produse și grupele de substanțe ce trebuie analizate.

Prelevarea de probe se realizează de către medicii veterinari oficiali ai posturilor de inspecție la frontieră, în conformitate cu procedurile stabilite de ANSVSA. Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către PIF ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul PIF ale ANSVSA.

SECȚIUNEA 12
DETERMINAREA NIVELURILOR DE CONTAMINARE RADIOACTIVĂ A FURAJELOR (RADIOACTIVITATE CUMULATA DE CS¹³⁷ ȘI 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 gata de consum ⁽¹⁾ (furaje fibroase, suculente, grosiere, furaje combinate etc.)	Spectrometrie gama de înaltă rezoluție cu detector de Ge hiperpur sau Spectrometrie gama de joasă rezoluție cu detector de NaI	O dată pe semestru în ferme și fabrici de furaje combinate	Ordinul ministrului sănătății publice, al președintelui ANSVSA și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 1805/286/314/2006.
----	----------------------	---	---	--	--

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

DETERMINAREA NIVELURILOR DE CONTAMINARE RADIOACTIVĂ A FURAJELOR IMPORTATE (RADIOACTIVITATE CUMULATĂ DE CS¹³⁷ SI CS¹³⁴)

1.	Contaminare radioactivă	<i>Radioactivitate cumulată de CS¹³⁷ și CS¹³⁴</i>	Materii prime furajere vegetale: cereale boabe și subproduse, leguminoase boabe și subproduse, semințe întregi și subproduse oleaginoase		PIF Sculeni	Ordinul ministrului sănătății publice, al președintelui ANSVSA și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 1805/286/314/2006
			Uleiuri brute vegetale		PIF Siret	
			Aditivi furajeri: grupe funcționale de oligoelemente, lianți, agenți antiaglomeranți		PIF Constanța Sud	

CAPITOLUL II

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

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

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

Nr. crt.	Denumirea	Produsul	Locul de prelevare	Frecvența de recoltare a probelor
1.	2.	3.	4.	5.
1.	Aflatoxină	Alune de pământ (arahide) și alte semințe	Posturi de inspecție la	Minimum o probă pe an și maximum 5%

(totală și B1)	oleaginoase ⁽⁶⁾ , care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea consumului uman sau a utilizării ca ingredient în produse 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	frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
		Depozit/siloz	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția autohtonă
	Migdale, fistic și sâmburi 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 sâmburi de caise destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingredient în produsele alimentare	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
	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	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
	Alte nucifere decât - migdalele, fisticul, sâmburii 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 care urmează a fi sortate sau supuse	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾

	<p>altui tratament fizic înainte consumului uman sau a utilizării ca ingredient în produse alimentare</p> <p>Alte nucifere decât</p> <ul style="list-style-type: none"> - migdalele, fisticul, sâmburii de caise, alunele și nucile braziliene destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingrediente în produse alimentare, precum și produsele prelucrate din acestea, destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingredient în produse alimentare 	Supermarket/ hipermarket	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional și producția autohtonă
	<p>Fructe uscate, care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înainte consumului uman sau a utilizării ca ingrediente în produse alimentare</p> <p>Fructe uscate, și produse prelucrate din acestea, destinate consumului uman direct sau utilizării ca ingrediente în produse alimentare</p>	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
		Supermarket/ hipermarket	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenind din comerțul intraunional
		Unități de producție/ Comercializare la locul de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
	<p>Toate cerealele și toate produsele derivate din cereale, incluzând 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 înainte consumului uman sau a utilizării ca ingrediente în produse alimentare; b) produselor alimentare pe bază de cereale prelucrate și alimente pentru sugari și copii mici; c) produselor alimentare dietetice cu 	Depozit /siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾

		indicație medicală specială destinate în mod specific sugarilor		
		Porumb și orez care urmează a fi sortate sau supuse altui tratament fizic înaintea consumului uman sau a utilizării ca ingrediente în produse alimentare	Depozit /siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾
		Specii de fructe destinate producerii de condimente : a) Capsicum spp. (fructe uscate derivate, întregi sau măcinate, inclusiv ardei iute, pudră de ardei iute, cayenne și boia de ardei; b) Piper spp.(fructe derivate, inclusiv piper alb sau negru); c) Myristica fragrans (nușoară); d) Zingiber officinale (ghimbir); e) Curcuma longa (turmeric); f) Amestecuri de mirodenii care conțin una sau mai multe dintre mirodeniile menționate mai sus	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
2.	Ochratoxină A	Cereale neprocesate	Depozit /siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾
		Toate produsele derivate din cereale neprocesate, inclusiv produsele alimentare pe bază de cereale procesate și cerealele destinate consumului uman direct, cu excepția: a) produselor pe bază de cereale procesate și alimentelor pentru copii destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică; b) preparatelor dietetice pentru utilizări medicale speciale, destinate în special sugarilor. c) glutenului de grâu care nu este vândut direct consumatorului	Depozit /siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾
		Cafea boabe prăjită și cafea prăjită măcinată	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
Cafea solubilă (cafea instant)	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾		Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
Stafide (currants, raisins și sultanine)	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾		Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
Vinuri, inclusiv vinurile spumante și exclusiv vinurile licoroase și vinurile cu o tărie alcoolică de cel puțin 15% vol și vinurile de fructe Vinuri aromatizate, băuturi pe bază de vinuri aromatizate și cocktailuri din vinuri aromatizate	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾		Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
	Unități de fabricare a vinurilor		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
Suc de struguri, suc de struguri concentrat după reconstituire, nectar de struguri, must de struguri și must de struguri concentrat după reconstituire destinate consumului uman direct	Unități de fabricare		O dată pe an pentru fiecare unitate
	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
Specii de fructe destinate producerii de condimente:	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾		Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de

		<p>a) Capsicum spp. (fructe uscate derivate, întregi sau măcinate, inclusiv ardei iute, pudră de ardei iute, cayenne și boia de ardei;</p> <p>b) Piper spp.(fructe derivate, inclusiv piper alb sau negru);</p> <p>c) Myristica fragrans (nucșoară);</p> <p>d) Zingiber officinale (ghimbir);</p> <p>e) Curcuma longa (turmeric);</p> <p>f) Amestecuri de mirodenii care conțin una sau mai multe dintre mirodeniile menționate mai sus</p>	Depozite de destinație ⁽²⁾	<p>produse pentru fiecare 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</p> <p>Ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾</p>
		<p>Lemn dulce (Glycyrrhiza glabra, Glycyrrhiza inflata și alte specii)</p> <p>Lemn dulce, ingredient pentru infuzii de plante</p> <p>Extract de lemn dulce, pentru utilizarea în alimente, în special în băuturi și produse de cofetărie</p>	<p>Depozit alimentar</p> <p>Unitate de ambalare</p>	Semestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ
		Glutenul de grâu care nu este vândut direct consumatorului	Unități de fabricare care folosesc gluten de grâu	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
3.	Patulina	Sucuri de fructe, sucuri de fructe concentrate după reconstituire și nectar de fructe	Unități de fabricare a sucurilor de fructe	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Băuturi spirtoase, cidru și alte băuturi fermentate derivate din mere sau care conțin suc de mere	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
		<p>Produse solide din mere, inclusiv compot de mere, piure de mere destinate consumului uman direct, cu excepția:</p> <p>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;</p> <p>b) preparatelor pentru copii, altele decât cele pe bază de cereale prelucrate, destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică.</p>	<p>Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate</p> <p>Unități de producție</p>	<p>Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import</p> <p>O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă</p>
		Suc de mere și produse solide din mere, inclusiv compot de mere și piure de mere destinate sugarilor și copiilor de vârstă	Supermarket/ hipermarket	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import

		mică, etichetate și vândute ca atare	Unități de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
		Preparate pentru copii, altele decât cele pe bază de cereale procesate, destinate sugariilor și copiilor de vârstă mică	Depozit alimentar	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import
			Unități de producție	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru produse provenind din producția internă
4.	Deoxinivalenol	Cereale neprocesate	Depozit	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾
		Porumb neprocesat, cu excepția porumbului neprocesat destinat procesării prin măcinare umedă	Depozit/siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾
		Cereale destinate consumului uman direct	Depozit alimentar	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾
			Supermarket/hipermarket	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
		Făină de cereale, tărate și germeni comercializate ca produse finale pentru consumul uman direct cu excepția: a) Alimentelor pe bază de cereale procesate, pentru sugari și copii de vârstă mică b) Frațiunilor rezultate din măcinarea porumbului cu dimensiunea particulelor > 500 micrometri, clasificate la codul NC 1103 13 sau 1103 20 40, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor > 500 micrometri și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10 c) Frațiunilor rezultate din măcinarea porumbului cu dimensiunea particulelor ≤ 500 micrometri, clasificate la codul NC 1102 20, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor ≤ 500 micrometri și care nu se	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾

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

		specializate	
		Supermarket/ hipermarket	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional și import
	Făină de cereale, tărate și germeni 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) produse alimentare pe bază de cereale prelucrate (cu excepția produselor alimentare pe bază de porumb prelucrat) și alimente pentru copii destinate sugarilor și copiilor de vârstă mică; c) alimentelor pe bază de porumb procesat, pentru sugari și copii de vârstă mică; d) 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; e) 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.	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾
	Ulei de porumb rafinat	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
		Unități de fabricare a uleiului	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
	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 amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Trimestrial de la maximum 2 unități din 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 alimentară/ 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 morărit	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 \leq 500 microni, clasificate la codul NC 1102 20, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor \leq 500 microni și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽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 de la maximum 20 depozite/silozuri(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 sugarilor 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 și snackuri 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 morărit	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 \leq 500 micrometri, clasificate la codul NC 1102 20, și alte produse rezultate din măcinarea porumbului de dimensiunea particulelor \leq 500 micrometri și care nu se folosesc pentru consumul uman direct, clasificate la codul NC 1904 10 10	Unități de morărit	Trimestrial de la maximum 2 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾
7.	Scleroți ai ergotului	Cereale neprelucrate, cu excepția porumbului și a orezului	Depozit/siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾ , începând cu trimestrul IV
8.	Cadmium	Cereale	Depozit / siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾
		Soia	Depozit / siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾
		Tărâțe de grâu și germeni de grâu pentru consumul direct	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Semestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Legume	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit de legume	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Fructe	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit de fructe	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Ciuperci <i>Agaricus bisporus</i> (ciuperci obișnuite - champignon), <i>Pleurotus ostreatus</i> (burete negru de fag), <i>Lentinula edodes</i> (ciuperci Shiitake)	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 cu excepția <i>Agaricus bisporus</i> (ciuperci obișnuite - champignon), <i>Pleurotus ostreatus</i> (burete negru de fag), <i>Lentinula edodes</i> (ciuperci Shiitake)	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
9.	Plumb	Cereale	Depozit / siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾

		Legume, leguminoase și leguminoase uscate	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit de legume și leguminoase	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Fructe	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit de fructe	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Ciuperci <i>Agaricus bisporus</i> (ciuperca de gunoi- champignon), <i>Pleurotus ostreatus</i> (burete negru de fag), <i>Lentinula edodes</i> (ciuperci Shiitake)	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă, comerțul intraunional și import
		Uleiuri și grăsimi vegetale	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Sucurile de fructe, sucurile de fructe concentrate după reconstituire și nectar de fructe	Unități de fabricare a sucurilor de fructe	O dată pe an pentru fiecare unitate
			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
		Vinuri, inclusiv vinuri spumante cu excepția vinului licoros, cidru de mere, cidru de pere și vinuri de fructe Vinurile aromatizate, băuturi=aromatizate pe baza de vin și cocktailuri aromatizate pe bază de produse vitivinicole	Unități de fabricare a vinurilor	O dată pe an pentru fiecare unitate
			Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele provenite din import și comerțul intraunional
10.	Nitrați	Spanac proaspăt, conservat, înghețat sau congelat	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/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	Trimestrial, maximum 3 probe din fiecare județ, produsele provenite din comerțul intraunional, import și producția internă
11.	3 MCPD	Proteine vegetale hidrolizate Sos de soia	Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine ⁽³⁾ , începând cu trimestrul IV
			Depozite de destinație ⁽²⁾	O dată pe an de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import, începând cu trimestrul IV Ori de câte ori situația o impune ⁽⁴⁾
12.	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 trimestrul IV
			Posturi de inspecție la frontieră și birou vamal ⁽¹⁾	Lunar maximum 2 probe pe țară, conform planului cifric aprobat, pentru produsele reprezentând primul import, începând cu trimestrul 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 trimestrul IV
13.	Staniu	Alimente conservate	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Băuturile conservate, sucurile de fructe și sucurile de legume	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate
14.	Arsen (anorganic)	Orez albit care nu a fost prefierit (orez sticlos sau alb)	Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare unitate, începând cu trimestrul IV
		Orez prefierit și orez decorticat	Unitate de prelucrare Unitate de ambalare	O dată pe an pentru fiecare unitate, începând cu trimestrul IV

		Vafe din orez, foi de orez, biscuiți sărați din orez și prăjituri din orez	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate, începând cu trimestrul IV
15.	Hidrocarburi aromatice policiclice	Uleiuri și grăsimi (cu excepția untului de cacao și a uleiului din nucleu de cocos) destinate consumului uman direct sau folosirii ca ingredient alimentar	Unități de fabricare a uleiului și grăsimilor vegetale	O dată pe an pentru fiecare unitate
		Boabe de cacao și produse derivate, cu excepția fibrelor de cacao și produselor derivate din fibre de cacao, destinate utilizării ca ingredient în produse alimentare.	Posturi de inspecție la frontieră ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
			Depozit	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional
		Fibre de cacao și produse derivate din fibre de cacao, destinate utilizării ca ingredient în produse alimentare	Posturi de inspecție la frontieră ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
			Depozit	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional
		Chipsuri de banane	Posturi de inspecție la frontieră ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾
			Depozit	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional

		Ierburi aromatice uscate	Posturi de inspecție la frontieră ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾	
		Depozit	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional	
		Mirodenii uscate, cu excepția cardamonului și a ardeiului (<i>Capsicum</i> spp.) afumat.	Posturi de inspecție la frontieră ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾	
		Depozit	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional	
		Uleiul din nucă de cocos destinat consumului uman direct sau folosirii ca ingredient alimentar	Posturi de inspecție la frontieră ⁽¹⁾	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare 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⁾	
		Depozit alimentar	O dată pe an pentru fiecare depozit pentru produsele provenind din comerțul intraunional	
16.	Melamină	Produse alimentare cu excepția preparatelor pentru sugari și a preparatelor de continuare ⁽⁷⁾	Unități de fabricare Depozite alimentare	Câte două probe / an din fiecare din județele: Prahova, Iași, Constanța, Cluj, Suceava, Timiș, Dolj, Argeș, Bacău și municipiul București și câte o probă/an pentru fiecare dintre celelalte județe, pentru produsele din import, producția

				internă și comerț intraunional.
		Soia Produce pe bază de soia Bicarbonat de amoniu destinat produselor alimentare	Posturile de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
17.	Acid erucic	Uleiuri și grăsimi vegetale	Unități de fabricare a uleiului și grăsimilor vegetale	O dată pe an pentru fiecare unitate începând cu trimestrul IV
		Alimentele cu adaos de uleiuri și grăsimi vegetale, cu excepția preparatelor pentru sugari și preparatelor pentru copii de vârstă mică	Unități de fabricare	Câte două probe pe an din fiecare județ începând cu trimestrul IV

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

1.	Acrilamida	Cartofi prăjiți comercializați în vederea consumului imediat Chipsuri din cartofi Produce semipreparate pe bază de cartofi/ Preparate din cartofi destinate preparării la domiciliu Pâine Cereale pentru micul dejun Biscuiți, inclusiv biscuiți pentru sugari Cafea prăjită Produce alimentare pentru copii conservate în recipiente de sticlă Produce alimentare pentru copii pe bază de cereale procesate Alte produse pe bază de cacao, alte produse pentru sugari nementionate mai sus	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Câte o probă / produs / an, din fiecare dintre județele: Prahova, Iași, Constanța, Cluj, Suceava, Timiș, Dolj, și municipiul București pentru produsele din import, producția internă și comerț intraunional începând cu trimestrul IV
2.	Alcaloizi ergot	Cereale, cu excepția porumbului și a orezului	Depozit/Siloz	Câte o probă / an din fiecare județ
3.	Toxina T-2 și HT-2	Cereale neprocesate	Depozit/Siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾

		Preparate pe bază de cereale	Unități de comerț cu amănuntul -supermarket/ hipermarket, magazine specializate Depozit alimentar	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ, pentru produsele din import, producția internă și comerț intraunional
4.	Dioxine, furani și PCB-uri similare dioxinei	Fructe, legume (inclusiv plante aromatice)	Depozit/Siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾ începând cu trimestrul IV
		Cereale și oleaginoase	Depozit/Siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾ începând cu trimestrul IV
5.	Alcaloizi tropanici	Cereale și produse derivate din cereale - hrișcă, sorg, mei, porumb și făină de hrișcă, sorg, mei și porumb; - cereale pentru micul dejun; - produse de morărit; - semințe destinate consumului uman;	Depozit/Siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾ începând cu trimestrul IV
6	Arsen anorganic	Cereale Legume Cafea	Depozit/Siloz	O dată pe an de la maximum 20 depozite/silozuri ⁽⁵⁾ începând cu trimestrul IV
		Produse pe bază de cereale (inclusiv tărață și germeni) Sucuri din fructe și legume Apă potabilă (inclusiv apă imbuteliată) Frunze uscate de ceai Bere	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate, începând cu trimestrul IV

Notă:

⁽¹⁾ Birou vamal – orice birou la care pot fi îndeplinite toate sau unele dintre formalitățile vamale prevăzute în reglementările vamale.

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

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

⁽⁴⁾ Există suspiciune de contaminare cu mucegaiuri.

⁽⁵⁾ Depozitele/silozurile de cereale de la care se prelevează probe sunt cele cu capacități egale sau mai mari de 1500 tone. Prelevarea se va realiza astfel încât să fie incluse produse provenite din producția internă/comerț intraunional/import și pe baza datelor existente privind riscul, cantitatea de produs, consumul, disponibilitatea sezonieră a produsului etc.

⁽⁶⁾ Semințele oleaginoase includ următoarele coduri CN 1201 (boabe de soia, chiar sfărâmate), 1202 (arahide, neprăjite și nici altfel preparate termic, chir decorticate sau sfărâmate), 1203 (copră), 1204 (semințe de in, chiar sfărâmate), 1205 (semințe de rapiță sau de rapiță sălbatică, chiar sfărâmate), 1206 (semințe de floarea-soarelui, chiar sfărâmate), 1207 (alte semințe și fructe oleaginoase, chiar sfărâmate) și produse

derivate înscrise la codul CN 1208 (făină de griș din fructe și semințe oleaginoase, altele decât cele de muștar); semințe de pepene înscrise la codul 1207 99.

⁽⁷⁾ Nivelul maxim nu se aplică asupra produselor alimentare pentru care se poate demonstra că nivelul de melamină mai mare de 2,5 mg/kg este consecința utilizării autorizate de ciromazin ca insecticid. Nivelul de melamină nu trebuie să depășească nivelul de ciromazin.

Produsele alimentare cu risc crescut pentru prezența melaminei sunt alimentele cu conținut proteic ridicat, precum și alimentele care vin în contact cu materiale plastice pe bază de melamină-formaldehidă din straturile protectoare ale recipientelor 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 contaminanți pentru produsele din coloana 2 a tabelului de mai sus, precum și metodele de prelevare a probelor și metodele de analiză se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA, ministrului agriculturii și dezvoltării rurale, ministrului sănătății publice și președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 121/530/E.N.7289/351/2007 privind anumii contaminanți din alimentele de origine animală și nonanimală și ale Regulamentul (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare;

c) 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 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, 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 nitrați din anumite produse alimentare, Regulamentul (UE) nr. 589/2014, Regulamentul (CE) nr. 333/2007 al Comisiei din 28 martie 2007 de stabilire a metodelor de prelevare a probelor și de analiză pentru controlul oficial al nivelurilor de plumb, cadmiu, mercur, staniu anorganic, 3-MCPD și benzo(a)piren din produsele alimentare, cu amendamentele ulterioare, Regulamentul (UE) 705/2015 al Comisiei din 30 aprilie 2015 de stabilire a metodelor de prelevare de probe și a criteriilor de performanță pentru metodele de analiză pentru controlul oficial al nivelurilor de acid erucic din produsele alimentare și de abrogare a Directivei 80/891/CEE, Procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării micotoxinelor” (cod: PS-06-DTSAONSRA) și Procedura specifică „Prelevarea probelor de produse alimentare de origine nonanimală în vederea testării contaminanților alimentari” (cod: PS-13-DTSAONASRA), elaborate de ANSVSA; Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA și posturile de inspecție la frontieră ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauza, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA, respectiv a posturilor de inspecție la frontieră ale ANSVSA.

d) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei. Atunci când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară, acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului 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 notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

f) În cazul în care în urma controlului se constată o neregulă sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

g) La stabilirea planului cifric la nivel județean sunt luate în considerare criteriile cum ar fi: numărul operatorilor cu același tip de activitate, capacitatea depozitului alimentar/silozului, capacitatea de producție, originea produsului (autohtonă, import, comerț intraunional), numărul de consumatori, ponderea produselor în regimul alimentar, disponibilitatea sezonieră a produselor alimentare, programul de autocontrol al operatorului economic, riscuri asociate anumitor etape din lanțul alimentar, riscuri asociate anumitor categorii de alimente, rezultatele anterioare, condițiile climatice și altele;

h) Monitorizarea acrilamidei, toxinei T2 și HT2, dioxinelor, furanilor, PCB-urilor, alcaloizilor ergot, alcaloizilor tropanici și arsenului anorganic se realizează în vederea stabilirii nivelurilor maxime care ulterior se prevăd în legislația europeană 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 711/2013 privind reducerea prezenței dioxinelor, a furanilor și a bifenililor policlorurați în produsele alimentare și în hrana pentru animale, cu modificările și completările ulterioare și Recomandarea Comisiei 2012/154/UE din 15 martie 2012 privind monitorizarea prezenței alcaloizilor din cornul secarei în hrana pentru animale și produsele alimentare, Recomandarea 2015/976/UE a Comisiei din 19 iunie 2015 privind monitorizarea prezenței alcaloizilor tropanici în alimente, Recomandarea UE 2015/1381 a Comisiei din 10 august 2015 privind monitorizarea arsenului din alimente;

i) Dacă, în urma analizei probei de laborator, lotul este clasificat ca fiind neconform, operatorul este informat imediat.

În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest fapt DSVSA responsabile cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință despre aceasta.

În cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării privind contestarea rezultatului controlului oficial, operatorul prezintă autorității competente 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) la solicitarea operatorului inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

B. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND CONȚINUTUL DE CONTAMINANȚI ÎN PRODUSELE DE ORIGINE NONANIMALĂ LA IMPORTUL ÎN CONDIȚII SPECIALE ȘI ÎN CADRUL CONTROALELOR OFICIALE CONSOLIDATE

1. PRODUSE IMPORTATE ÎN CONDIȚII SPECIALE

Nr. crt.	Denumirea	Produsul	Cod NC (1)	Subdiviziune TARIC	Țara de origine/ proveniență	Frecvența controalelor fizice și ale identității (%)	Locul de prelevare
1.	Aflatoxină (totală și B1)	Nuci braziliene în coajă	0801 21 00		Brazilia (BR)	aleator	Puncte de Import
2.		Amestecuri de fructe uscate sau de fructe cu coajă care conțin nuci de Brazilia în coajă	ex 0813 50				

3.	Arahide cu coajă	1202 41 00				Desemnate
4.	Arahide decorticate	1202 42 00				
5.	Unt de arahide	2008 11 10		China (CN)	20	
6.	Arahide, preparate în alt mod sau conservate	2008 11 91 2008 11 96 2008 11 98				
7.	Arahide cu coajă	1202 41 00				
8.	Arahide decorticate	1202 42 00				
9.	Unt de arahide	2008 11 10		Egipt (EG)	20	
10.	Arahide, preparate în alt mod sau conservate	2008 11 91 2008 11 96 2008 11 98				
11.	Fistic cu coajă	0802 51 00				
12.	Fistic decorticat	0802 52 00				
13.	Amestecuri de fructe cu coajă lemnoasă sau fructe uscate conținând fistic	ex 0813 50		Iran (IR)	50	
14.	Pastă de fistic	ex 2007 10 sau 2007 99				
15.	Fistic prelucrat sau conservat, inclusiv amestecuri	2008 19 13 2008 19 93 ex 2008 97				
16.	Făină, pulbere sau pudră de fistic	ex 1106 30 90				
17.	Smochine uscate	0804 20 90				
18.	Amestecuri de fructe cu coajă lemnoasă sau fructe uscate conținând smochine	ex 0813 50		Turcia (TR)	20	
19.	Pastă de smochine	ex 2007 10 sau 2007 99				
20.	Smochine, prelucrate sau conservate, inclusiv amestecuri	ex 2008 99 ex 2008 97				
21.	Alune de pădure (Corylus sp.) în coajă	0802 21 00		Turcia	aleator	
22.	Alune de pădure (Corylus sp.) decojite	0802 22 00				

23.	Amestecuri de fructe cu coajă lemnoasă sau fructe uscate conținând alune	ex 0813 50			
24.	Pastă de alune	ex 2007 10 sau 2007 99			
25.	Alune, prelucrate sau conservate, inclusiv amestecuri	ex 2008 19 ex 2008 97			
26.	Făină, pulbere sau pudră de alune	ex 1106 30 90			
27.	Alune tăiate, feliate sau rupte	ex 0802 22 00 208 19			
28.	Ulei de alune	ex 1515 90 99			
29.	Fistic cu coajă	0802 51 00			
30.	Fistic decorticat	0802 52 00			
31.	Amestecuri de fructe cu coajă lemnoasă sau fructe uscate conținând fistic	ex 0813 50			
32.	Pastă de fistic	ex 2007 10 sau 2007 99	Turcia	50	
33.	Fistic, prelucrat sau conservat, inclusiv amestecuri	2008 19 13 2008 19 93 ex 2008 97			
34.	Făină, pulbere sau pudră de fistic	ex 1106 30 90			
35.	Arahide cu coajă	1202 41 00			
36.	Arahide decoticate	1202 42 00			
37.	Unt de arahide	2008 11 10	Ghana (GH)	50	
38.	Arahide, preparate în alt mod sau conservate	2008 11 91 2008 11 96 2008 11 98			
39.	Arahide cu coajă	1202 41 00			
40.	Arahide decoticate	1202 42 00			
41.	Unt de arahide	2008 11 10	India (IN)	20	
42.	Arahide, preparate în alt mod sau conservate	2008 11 91 2008 11 96 2008 11 98			

43.		Semințe de pepene verde (<i>egusi</i> , <i>Citrullus lanatus</i>) și produse derivate	ex 1207 70 00 ex 1106 30 90 ex 2008 99 99	10 30 50	Nigeria (NG)	50	
-----	--	---	---	----------------	-----------------	----	--

2. PRODUSE DE RISC

Nr. crt.	Denumirea	Produsul	Cod NC (1)	Subdiviziune TARIC	Țara 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	Puncte de Intrare Desemnate	
2.		Arahide, în coajă Arahide, decojite Unt de arahide Arahide, altfel preparate sau conservate	1202 41 00; 1202 42 00; 2008 11 10; 2008 11 91; 2008 11 96; 2008 11 98		Gambia (GM)	50		
3.		Capsicum annum, întreg Capsicum annum, mărunțit sau măcinat - Fructe uscate din genul Capsicum întregi, altele decât ardeiul dulce (<i>Capsicum annum</i>); - <i>Myristica fragrans</i> (nușoară)	0904 21 10; ex 0904 22 00; 0904 21 90 0908 11 00; 0908 12 00;	10		India (IN)		20
4.		Semințe de pepene verde (<i>egusi</i> , <i>Citrullus Lanatus</i>) și produse derivate (3) (produse alimentare)	ex 1207 70 00; ex 1106 30 90; ex 2008 99 99	10 30 50		Sierra Leone (SL)		50
5.		<i>Myristica fragrans</i> (nușoară) (Produse alimentare-mirodenii uscate)	0908 11 00; 0908 12 00;			Indonezia (ID)		20

6.		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;		Sudan (SD)	50	
7.		Migdale în coajă Migdale decojite	0802 11 0802 12		Australia (AU)	20	
8.		Fistic în coajă Fistic decojit	0802 51 00 0802 52 00		Statele Unite (US)	20	
9.	Ochratoxină A	Stafide (struguri de vin) (produse alimentare)	0806 20		Afganistan (AF)	50	

Notă:

(1) În cazul în care numai anumite produse de la orice cod trebuie să fie examinate și nu există nicio subdiviziune specifică a acestui cod în nomenclatura mărfurilor, codul este marcat prin „ex”.

(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/E.N.7289/351/2007 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 de punere în aplicare (UE) nr. 884/2014 al Comisiei din 13 august 2014 de impunere a unor condiții speciale aplicabile anumitor produse alimentare importate din anumite țări terțe din cauza riscurilor de contaminare a produselor respective cu aflatoxine și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1152/2009, precum și cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 669/2009, cu amendamentele ulterioare;

d) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA și/sau de către inspectorii ANSVSA din Punctele de Intrare/Import Desemnate 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; Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA și posturile de inspecție la frontieră, punctele de intrare/import desemnate ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA, respectiv al posturilor de inspecție la frontieră și a Punctelor de Intrare/Import Desemnate ale ANSVSA.

e) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei. Atunci

când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului se consemnează în procesul - verbal de prelevare;

f) Costurile privind controlul oficial, inclusiv prelevarea, depozitarea, analiza probelor recoltate în vederea determinării contaminanților din produse de origine nonanimală importate în condiții speciale sau pe baza controalelor oficiale consolidate, precum și orice măsuri adoptate în caz de neconformitate, sunt suportate de către operatorul economic în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 669/2009, cu amendamentele ulterioare, și cu prevederile Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 884/2014;

g) 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;

h) la solicitarea operatorului inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

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

Nr. crt.		Produse de origine nonanimală	Locul de prelevare	Frecvența probelor recoltate
1.	2.	3.	4.	5.
1.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	lămâi, gutui, caise, cireșe, prune, piersici, inclusiv nectarine și hibridi similari, kiwi, ananas, avocado, mango, țelină rădăcină, păstârnac rădăcină, pătrunjel rădăcină, cartofi dulci, ridichi, usturoi, ceapă, ceapă verde, pepene verde, pepene galben, pepene amar (<i>Momordica charantia</i>), dovlecei, gulii, brocoli, varză, varză creată, varză de Bruxelles, salată (în stare proaspătă sau congelată), mazăre (proaspătă sau congelată), fasole boabe, praz, țelină, ciuperci de cultură, secară sau ovăz, porumb, fasole cu păstaie (proaspătă sau congelată), roșii, morcovi, castraveți, portocale, mandarine, pere, cartofi, orez,	Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal ****	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
			Depozite de destinație ale produselor originare din țări terțe**	O dată pe semestru de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale

		spanac (proaspăt sau congelat)		Ori de câte ori situația o impune
		Ulei de măsline virgin (factorul de prelucrare a uleiului = 5, ținând seama de un randament standard al producției de ulei de măsline de 20 % din recolta de măsline)***	Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maxim 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 ¹	Făină de grâu	Unități de fabricare	O probă pe an pentru pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
3.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Suc de portocale***	Unități de fabricare	O probă pe an pentru fiecare unitate Ori de câte ori situația o impune
			Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe**	O dată pe semestru de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de

				inspecție la frontieră sau birouri vamale Ori de câte ori situația o impune
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maxim două probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
4.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Vin (roșu sau alb) fabricat din struguri În cazul în care nu sunt disponibili factori specifici de prelucrare a vinului, se poate aplica, din oficiu, factorul 1	Unități de fabricare	Maximum 5 probe pe an pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
5.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Vinete*** Banane*** Conopidă*** Mazăre boabe (proaspătă sau congelată)*** Grâu***	Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe**	O dată pe semestru de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale Ori de câte ori situația o impune
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maxim 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
6.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Mere	Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine. Ori de câte ori situația o impune
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe**	Maximum 10% din numărul transporturilor de produse originare din țări terțe și state membre la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale, pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maxim două probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
7.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Grapefruit	Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe	O dată pe semestru de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine (cu excepția Turciei și Chinei) la transporturile care nu au fost

				<p>prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale</p> <p>20% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia și China care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p>
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	<p>Maxim două probe pe an pentru produse provenite din țări terțe (cu excepția Turciei și Chinei) și state membre pentru fiecare județ</p> <p>Două probe pe an pentru produsele originare din Turcia și China pentru fiecare județ.</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p>
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; Birou vamal	<p>Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p>
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe	<p>10% din numărul transporturilor de produse provenite din țări terțe și state membre pentru fiecare județ</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p>

			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maximum două probe pe an pentru produse provenite din țări terțe și state membre pentru fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
9.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Lamâi	Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine Ori de câte ori situația o impune
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe**	O dată pe semestru de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine cu excepția Turciei și Argentinei la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale . 10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia și Argentina care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale Ori de câte ori situația o impune
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	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

				<p>produse originare din Turcia pentru fiecare județ.</p> <p>Ori de câte ori situația o impune.</p>
10.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Ardei***	<p>Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal</p>	<p>Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p>
			<p>Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe **</p>	<p>O dată pe semestru de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine cu excepția Turciei și Egiptului la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale .</p> <p>10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia și Egipt care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale</p> <p>Ori de câte ori situația o impune</p>
			<p>Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre</p>	<p>Maximum două probe pe an pentru produse provenite din țări terțe, cu excepția Turciei și Egiptului, și state membre pentru fiecare județ.</p> <p>Două probe pe an pentru produse originare din Turcia și Egipt pentru fiecare județ.</p> <p>Ori de câte ori situația o</p>

				impune.
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 pepene amar (<i>Momordica charantia</i>), 0709 99 90 70, 0710 80 95 70, vinete; 0709 30 00, 0710 80 95 72	Puncte de Intrare Desemnate;	10% din numărul transporturilor de produse originare din Republica Dominicană
		Produse alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate fasole verde lungă (<i>Vigna sesquipedalis</i>), 0708 20 00 10, 0710 22 00 10, ardei (dulce și altul decât ardeiul dulce) 0709 60 10, 0709 60 99 20, 0710 80 51, 0710 80 59 20,	Puncte de Intrare Desemnate;	20% din numărul transporturilor de produse originare din Republica 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 alimentar proaspăt sau congelat (<i>Capsicum</i> spp.) 0709 60 99 20	Puncte de Intrare Desemnate;	10% din numărul transporturilor de produse originare din Tailanda
13.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁴	Produse alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate Fasole verde lungă (<i>Vigna unguiculata</i> spp. <i>Sesquipedalis</i>) 0708 20 00 10, 0710 22 00 10 Vinete 0709 30 0070, 0710 80 95 72	Puncte de Intrare Desemnate;	20% din numărul transporturilor de produse originare din Tailanda
14.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁵	Produse alimentare fructe proaspete Căpșuni proaspete 0810 10 00	Puncte de Intrare Desemnate;	10% din numărul transporturilor de produse originare din Egipt
15.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode	Portocale proaspete sau uscate	Posturile de inspecție la frontieră;	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe

	multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹		Birou vamal	an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine cu excepția Egiptului și aleatoriu la următoarele importuri
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe **	O dată pe semestru 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 birouri vamale 10% din numărul transporturilor de produse originare din Egipt Ori de câte ori situația o impune
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maximum două probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ. Ori de câte ori situația o impune.
16.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁶	Produse alimentare – proaspete sau refrigerate: - mazăre cu păstaie – necurățată, (0708 10 00 40) - fasole cu păstaie – necurățată, (0708 20 00 40)	Puncte de Intrare Desemnate	10% din numărul transporturilor de produse originare din Kenya
17.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁷	Produse alimentare – plante aromatice în stare proaspătă sau refrigerată) - Mentă – 1211 90 86 30	Puncte de Intrare Desemnate	10% din numărul transporturilor de produse originare din Maroc
18.	Reziduuri de pesticide	Produse alimentare – plante aromatice în	Puncte de Intrare	20% din numărul

	analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁸	stare proaspătă și refrigerată - frunze de coriandru 0709 99 90 72 - busuioc (sfânt, dulce) 1211 90 86 20, 2008 99 99 75 - mentă 1211 90 86 30, 2008 99 99 70 - pătrunjel 0709 99 90 40	Desemnate	transporturilor de produse originare din Vietnam
19.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ⁸	Produse alimentare proaspete sau refrigerate - Bame 0709 99 90 20 - Ardei (altul decât ardeiul dulce <i>Capsicum spp</i> 0709 60 99 20 - Pitahaya (fructul dragonului) 0810 90 20 10	Puncte de Intrare Desemnate	20% din numărul transporturilor de produse originare din Vietnam
20.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Rodii Căpșuni	Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine țară cu excepția Egiptului și aleatoriu la următoarele importuri
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe**	O dată pe semestru 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 birouri vamale 10% din numărul transporturilor de produse originare din Egipt 10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia Ori de câte ori situația o impune

			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maximum trei probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ. Ori de câte ori situația o impune.
21.	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	Puncte de Intrare Desemnate;	10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia
		Ardei dulce (<i>Capsicum annuum</i>) 0709 60 10, 0710 80 51,	Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine cu excepția Turciei și Egiptului pentru ardei și aleatoriu la următoarele importuri
		Ardei dulce (<i>Capsicum annuum</i>) 0709		

			Depozite ale produselor provenite din țări terțe și state membre	Maximum trei probe pe an pentru produse originare din țări terțe și state membre pentru fiecare județ. Ori de câte ori situația o impune
22.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Pomelo proaspăt	Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe semestru și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară terță de origine cu excepția Chinei și aleatoriu la următoarele importuri
			Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe**	O dată pe semestru de la fiecare unitate, pentru fiecare țară de origine, la transporturile care nu au fost prelevate în posturile de inspecție la frontieră sau birouri vamale Ori de câte ori situația o impune
			Depozite ale produselor provenite din țări terțe	Maximum trei probe pe an pentru produse provenite din țări terțe și state membre pentru fiecare județ. Ori de câte ori situația o impune.
23.	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	10% din numărul transporturilor de produse originare din China
24.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode	Produse alimentare – proaspete sau refrigerate	Puncte de Intrare Desemnate	50% din numărul transporturilor de produse

	multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹³	<i>Brassica oleracea</i> /conopidă (alte legume comestibile din familia <i>Brassica</i> «broccoli chinezesc/ ») 0704 90 90 40		originare din China
25.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Legume Fructe	Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din țări terțe și state membre
			Fabricarea sucurilor de fructe și legume	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din țări terțe și state membre
26.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Cartofi	Unități de prelucrare și conservare a cartofilor	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din țări terțe și state membre
		Fructe	Fabricarea cidrului și a vinului din fructe	O data pe an pentru fiecare unitate pentru produse materie primă originare din țări terțe și state membre
27.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹⁴	Produse alimentare Fasole uscată 0713 39 00	Puncte de Intrare Desemnate	50% din numărul transporturilor de produse originare din Nigeria
28.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹⁵	Struguri de masă (Produse alimentare ex 0806 10 10	Puncte de Intrare Desemnate	10% din numărul transporturilor de produse originare din Peru
29.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹⁶	Frunze de viță –de-vie (Produse alimentare ex 2008 99 99 11, 2008 99 99 19	Puncte de Intrare Desemnate	20% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia

30.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Fasole verde lungă (<i>Vigna unguiculata</i> spp. <i>sesquipedalis</i>) — ex 0708 20 00 10; ex 0710 22 00 10	Puncte de Intrare Desemnate	50% din numărul de transporturi din Cambodgia (KH)
31.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Vinete 0709 30 00 72; ex 0710 80 95 (<i>Produse alimentare – legume proaspete, refrigerate sau congelate</i>)	Puncte de Intrare Desemnate	50% din numărul de transporturi din Cambodgia (KH)
32.	Reziduuri de pesticide analizate prin metode multireziduale bazate pe GC-MS și LC-MS sau prin metode monoreziduale ¹	Țelină chinezească (<i>Apium graveolens</i>) ex 0709 40 00 20 (<i>Produse alimentare – plante aromatice proaspete sau refrigerate</i>)	Puncte de Intrare Desemnate	50% din numărul de transporturi din Cambodgia (KH)

¹ Aldrin și Dieldrin (aldrin și dieldrin combinați exprimați în dieldrin)*, Azinfos – metil*, Azinfos-etil*, Acefat*, Acetamiprid*, Acrinatin*, Aldicarb (sumă de Aldicarb, Aldicarb Sulfoxid și Aldicarb Sulfone, exprimată în Aldicarb)*, Atrazin, Azoxistrobin*, Bifentrin*, Bitertanol*, Bromofos*, Bromopropilat*, Buprofezin*, Bupirimat*, Boscalid*, Captan*, Carbendazim (sumă de Benomil și carbendazim exprimată în Carbendazim)*, Clorfenapir*, Clotianidin*, Carbaril*, Carbofuran*, Carbosulfan*, Ciproconazol*, Ciprodinil*, Cihalotrin*, Ciflutrin (sumă de 4 izomeri)*, Cipermetrin (sumă de 4 izomeri)*, Cipermetrin alfa*, Clorpirifos*, Clorpirifos – metil*, Clorotalonil*, Clorfenvinfos, Cloroprofarm* DDT (sumă de p,p'- DDT, o,p'-DDT, p,p'-DDE și p,p' DDD exprimată în DDT)*, Deltametrin*, Diazinon*, Dicrotofos, Diafentiuron, Diclorfluaniid*, Diclorvos*, Dicofol*, Dicloran, Difenilamină*, Dimetoat*, Disulfoton, Difenconazol*, Endosulfan (sumă de izomeri alfa endosulfan, beta endosulfan și endosulfan sulfat exprimată în Endosulfan)*, Endrin*, EPN*, Epoxiconazol*, Etoprofos, Etion*, Etofenprox*, Fenclorfos, Fenarimol*, Fenitroton*, Fenvalerat /Esfenvalerat (sumă de RS/SR și izomeri RR/SS)*, Fenhexamid*, Fenpropatrin*, Fention*, Fipronil, Fenpropinorf, Flutriafol, Flusilazol, Flufenoxuron, Formetanat, Fenamidon, Flucitrat, Fluidioxonil*, Fenoxicarb, Folpet*, Formation, Forat, Heptaclor*, Hexaclorbenzen*, Hexaclorciclohexan HCH - izomerul alfa*, Hexaclorciclohexan - HCH, izomerul beta*, Hexaflumuron, Hexitriazox*, Hexaconazol*, Imazalil*, Imidacloprid*, Iprodion*, Indoxacarb*, Iprovalicarb*, Izofenfos-metil, Kresoxim-metil*, Lambda – Cihalotrin*, Linuron*, Lufenuron, Lindan (izomerul gama al hexaclorciclohexanului HCH)*, Malation (sumă de Malation și Malaixon exprimată în malation)*, Mandipropanid, Metamidofos*, Metidation*, Metalaxil*, Metconazol*, Metiocarb*, Metiocarb-sulfoxid*, Metiocarb-sulfone*, Metomil*, Metribuzin, Mevinfos, Monocrotofos*, Miclobutanil*, Mepanipirim, Ometoat*, Oxamyl*, Oxadixil*, Oxidemeton-metil* Paration*, Paration-metil*, Paclobutrazol, Pencicuron, Piriproxifen, Penconazol*, Pendimetalin*, Fosmet*, Piraclostrobin*, Prefenofos*, Propamocarb*, Permetrin- (sumă de cis- și trans-permetrin)*, Pirimicarb*, Pirimetanil*, Pirimifos – metil*, Procimidon*, Procloraz*, Fentoat*, Fosalon*, Propiconazol*, Propoxur, Procloraz*, Profenofos*, Propargit*, Propizamid*, Piridaben*, Protiofos, Resmetrin*, Spiroxamin*, Taufluvalinat*, Tetradifon, Teflubenzuron, Teflutrin, Tiodicarb*, Triadimefon și Triadimenol* (sumă de triadimefon și triadimenol)*, Triazofos*, Triflumuron, Trifluralin, Tebuconazol*, Tebufenpirad*, Tiabendazol*, Tiametoxam (sumă de

tiametoxam și clotianidin, exprimată în tiametoxam)*, Tolilfluanid*, Tolclofos-metil*, Trifloxistrobin*, Tiaclopid*, Triforin, Tiofanat- metil*, Vinclozolin*, Quinalfos, Zoxamid*, 3-hidroxi 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, clorpirifos, diafentiuron, 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, imidaclopid, malation (sumă de malation și malaaxon, exprimată în malation), metamidofos, metiocarb (sumă de metiocarb și metiocarb-sulfoxid și sulfonă, exprimată în metiocarb), metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), monocrotofos, oxamil, profenofos, propiconazol, tiabendazol, tiaclopid.

³ carbofuran (sumă de carbofuran și 3-hidroxi-carbofuran, exprimată în carbofuran), metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), triazofos, malation (sumă de malation și malaaxon, exprimată în malation), profenofos, protiofos, etion, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), triforin, procimidon, formetanat (sumă de formetanat și sărurile sale, exprimată în formetanat hidroclorid).

⁴ acefat, 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 malaaxon, exprimată în malation), metalaxil și metalaxil-M [metalaxil, inclusiv alte amestecuri de izomeri constituenți, inclusiv metalaxil-M (sumă de izomeri)], metamidofos, metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), monocrotofos, profenofos, protiofos, quinalfos, triadimefon și triadimenol (sumă de triadimefon și triadimenol), triazofos, dicrotofos, EPN, triforin.

⁵ buprofezin, imidaclopid, fenvalerat și esfenvalerat (sumă de izomeri RS și SR); profenofos; trifluralin; triazofos; triadimefon și triadimenol (sumă de triadimefon și triadimenol), cipermetrin [cipermetrin, inclusiv alte amestecuri ale izomerilor constituenți (sumă de izomeri)].

⁶ dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), clorpirifos, acefat, metamidofos, metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), diafentiuron, indoxacarb ca sumă a izomerilor S și R.

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 paraoxon-metil, exprimată în paration-metil), metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), flutriafol, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), miclobutanil, malation (sumă de malation și malaaxon, exprimată în malation).

⁸ carbofuran (sumă de carbofuran și 3-hidroxi-carbofuran, exprimată în carbofuran), carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim, exprimată în carbendazim), clorpirifos, profenofos, permetrin (sumă de izomeri), hexaconazol, difenoconazol, propiconazol, fipronil [sumă de fipronil și metabolitul sulfonă (MB46136), exprimată în fipronil], propargit, flusilazol, fentoat, cipermetrin [cipermetrin, inclusiv alte amestecuri ale izomerilor constituenți (sumă de izomeri)], metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb, exprimată în metomil), quinalfos, pencicuron, metidation, dimetoat (sumă de dimetoat și ometoat, exprimată în dimetoat), fenbuconazol.

¹⁰ 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 paraoxon-metil exprimată în paration-metil), metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb exprimată în

metomil), flutriafol, carbendazim și benomil (sumă de benomil și carbendazim exprimată în carbendazim), flubendiamidă, miclobutanil, malation (sumă de malation și malaoxon exprimată în malation).

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); profenofos; 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.

¹⁴ diclorvos.

¹⁵ diniconazol, etefon, metomil și tiodicarb (sumă de metomil și tiodicarb exprimată în metomil).

¹⁶ azoxistrobin, boscalid, clorpirifos, ditiocarbamați (ditiocarbamați exprimați în CS₂, inclusiv maneb, mancozeb, metiram, propineb, tiram și ziram), endosulfan (sumă de izomeri alfa și beta și endosulfan sulfat exprimată în endosulfan), kresoxim-metil, lambda-cihalotrin, metalaxil și metalaxil-M [metalaxil, inclusiv alte amestecuri de izomeri constituenți, inclusiv metalaxil-M (suma izomerilor)], metoxifenoimid, metrafenonă, miclobutanil, penconazol, piraclostrobin, pirimetanil, triadimefon și triadimenol (sumă de triadimefon și triadimenol), trifloxistrobin.

Notă:

* Substanță activă inclusă în programul comunitar de control, multianual și coordonat conform cu prevederile Regulamentului Comisiei (UE) nr. 400/2014 privind un program de control multianual și coordonat al Uniunii pentru 2015, 2016 și 2017 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.

** Depozitul de destinație reprezintă locul de destinație al produselor provenind din țări terțe, astfel cum este declarat în Documentul de intrare al produselor de origine nonanimală.

*** Produse incluse în programul comunitar de control, multianual și coordonat conform cu prevederile Regulamentului Comisiei (UE) nr. 400/2014. Pentru aceste matrici de prelevare un număr de minimum 17 probe.

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

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, cu amendamentele ulterioare, și cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA, al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale, al ministrului sănătății nr. 12/181/380/2009 privind reziduurile de pesticide în și pe alimente și furaje de origine animală și vegetală;

c) metodele de prelevare a probelor se efectuează în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 147/2004 pentru aprobarea normelor sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor privind reziduurile de pesticide din produsele de origine animală și nonanimală și reziduurile de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală, cu modificările și completările ulterioare, și ale procedurii 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 DSVSA, precum și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră; Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA și posturile de

inspecție la frontieră ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauza, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA, respectiv a posturilor de inspecție la frontieră ale ANSVSA.

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 derulate prin posturile de inspecție la frontieră, biroul vamal și depozite de destinație, notificările SRAFF și rezultatele analizelor de laborator privind depășirile limitelor maxime admise din anii precedenți, alte criterii stabilite la nivel județean, precum și de prevederile Regulamentului Comisiei (UE) nr. 400/2014 și prevederile Regulamentului (CE) nr. 669/2009, cu amendamentele ulterioare;

Sistemul de control al operatorului economic trebuie să îndeplinească următoarele criterii:

- i) să fie proiectat pentru o perioadă de cel puțin trei ani;
- ii) să specifice tipul pesticidelor monitorizate din și de pe produsele alimentare, cu planificarea anuală a acestora;
- iii) să specifice tipul produselor alimentare care sunt monitorizate, cu planificarea anuală a acestora;
- iv) să conțină date cu privire la: procedura de prelevare utilizată, strategia de prelevare utilizată, limitele maxime admise care se aplică la interpretarea rezultatelor de laborator.

Frecvența de monitorizare prin prelevare de probe a unui operator economic se stabilește în funcție de evaluarea sistemului de control aplicat de acesta;

f) în cazul unor rezultate de laborator care indică depășirea limitelor legale maxime admise inspectorii din cadrul DSVSA notifică prin Sistemul Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje și prelevează probe și pentru următoarele loturi ce provin din țări terțe sau state membre cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise; în aceste situații, probele prelevate sunt însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

g) Loturile de produse alimentare pentru care s-au depistat reziduuri de pesticide peste limitele legale maxime admise nu sunt puse pe piață și/sau sunt retrase de pe piață, după caz;

h) Produsele alimentare pentru care s-au depistat reziduuri de pesticide peste limitele legale maxime admise nu sunt destinate consumului uman direct. nu sunt utilizate ca ingrediente la fabricarea altor produse alimentare și nici amestecate cu alte produse alimentare;

i) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoieli cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii din cadrul DSVSA/Posturile de inspecție la frontieră/Puncte de Intrare Desemnate efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea sau îndoiala. Lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale. Acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului. În funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare. opozabile fiecărui caz în parte;

j) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei. Atunci când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului se consemnează în procesul verbal de prelevare; Proba pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se va păstra de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;

k) Dacă în urma analizei probei de laborator lotul se clasifică ca fiind neconform operatorul este informat imediat.

În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru direcției sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene respectiv a municipiului București responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință despre aceasta.

În cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării privind contestarea rezultatului controlului oficial, operatorul prezintă autorității competente buletinul de analiză obținut în urma testării probei pentru opinie suplimentară. Buletinul de analiză cu care poate fi contestat rezultatul controlului oficial trebuie să fie eliberat de un laborator acreditat (conform SR ISO EN 17025) care utilizează o metodă de determinare care prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator.

În caz de litigiu se inițiază analiza probei de referință 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;

l) 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;

m) 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;

n) Supravegherea unităților cu activitate în domeniul alimentar se face în conformitate cu prevederile Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, pentru verificarea respectării normelor stabilite în Regulamentul (CE) nr. 369/2005, cu amendamentele ulterioare, și a prevederilor art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare; aceasta se realizează prin evaluarea schemelor de prelevare și testare/ sistemul de control al operatorului, analiza înregistrărilor obținute (buletine de analiză obținute în urma testării) și evaluarea acțiunilor corective și preventive întreprinse, adecvanța lor; în cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;

o) în cadrul controlului oficial inspectorii verifică existența și implementarea unor sisteme și/sau proceduri privind respectarea cerințelor de trasabilitate în conformitate cu prevederile Regulamentului Parlamentului European și al Consiliului (CE) nr. 178/2002 de stabilire a principiilor și a cerințelor generale ale legislației alimentare, de instituire a Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară și de stabilire a procedurilor în domeniul siguranței produselor alimentare, cu amendamentele ulterioare;

p) la solicitarea operatorului inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

D. CONTROLUL OFICIAL AL UNITĂȚILOR CARE PROCESAZĂ, DEPOZITEAZĂ ȘI VALORIFICĂ PRODUSE DE ORIGINE NONANIMALĂ

Nr. crt.	Unitatea	Frecvența controlului oficial*
1.	2.	3.
1.	Fabricarea pâinii	
2.	Fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie (<i>plăcinte, chec, tarte, specialități de panificație etc.</i>)	
3.	Fabricarea produselor de morărit	
4.	Fabricarea biscuiților și pișcoturilor, fabricarea prăjiturilor și a produselor conservate de patiserie, produselor	

	"uscate" de panificație; produselor pentru gustări, dulci sau sărate	
5.	Fabricarea amidonului și a produselor din amidon	
6.	Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor**	
7.	Fabricarea sucurilor de fructe și legume	
8.	Fabricarea uleiurilor și grăsimilor vegetale	
9.	Fabricarea margarinei și a altor produse comestibile similare	
10.	Prelucrarea și conservarea cartofilor	
11.	Fabricarea zahărului	
12.	Fabricarea produselor din cacao, a ciocolatei și a produselor zaharoase	
13.	Fabricarea macaroanelor, pastelor făinoase, tăițelilor, cuș-cuș-ului și a altor produse făinoase similare	
14.	Prelucrarea ceaiului și a cafelei	
15.	Fabricarea condimentelor (maioneză, muștar, oțet, ketchup, mirodenii, sosuri picante, etc)	
16.	Fabricarea altor produse alimentare	
17.	Fabricarea băuturilor alcoolice distilate și a alcoolului etilic de fermentație	
18.	Fabricarea vinurilor din struguri	
19.	Fabricarea cidrului și a vinului din fructe	
20.	Fabricarea altor băuturi nedistilate, obținute prin fermentare	
21.	Fabricarea berii	
22.	Fabricarea malțului	
23.	Fabricarea înghețatei	
24.	Producția de băuturi răcoritoare nealcoolice (<i>băuturi nealcoolice aromatizate și/sau îndulcite: limonadă, oranjadă, cola, băuturi energizante, băuturi din fructe, ape tonice, etc</i>)	
25.	Producția de ape minerale	
26.	Producția de ape de izvor	
27.	Producția de alte ape îmbuteliate	
28.	Producția de semințe încolțite/germeni	
29.	Depozite de semințe de consum	
30.	Depozite de legume și fructe**	
31.	Depozite de alte produse alimentare	
32.	Comerț cu ridicata	
33.	Comerț cu amănuntul exclusiv supermarketuri / hipermarketuri	
34.	Supermarket / hipermarket	
35.	Restaurante inclusiv fast food	
36.	Baruri	
37.	Cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	
38.	Unități de îmbuteliere, ambalare	
39.	Unități pentru fabricarea cerealelor pentru micul dejun, tratarea termică a cerealelor prin expandare	
40.	Unități de fabricare a produselor alimentare congelate	

41.	Unități pentru producția, procesarea și comercializarea ciupercilor	
42.	Unități de comercializare a produselor alimentare de origine nonanimală congelate	

Notă:

* Frecvența supravegherii și controlului unităților care procesează, depozitează și valorifică produse de origine nonanimală prin control, menționată în tabelul de mai sus, se stabilește și se aplică în funcție de clasificarea unităților în categorii de risc conform Regulamentului (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare, și art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, după cum urmează:

Frecvența supravegherii și controlului unităților de la pct. 1 - 28 și de la pct. 39 - 41

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 3 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 de o dată la patru 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;

Frecvența supravegherii și controlului unităților de la pct. 29 - 38 și pct. 42

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 4 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 șase 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 în unitățile care procesează, depozitează și valorifică produse de origine nonanimală se iau în considerare toate tipurile de riscuri specifice domeniului de activitate și se verifică respectarea cerințelor privind igiena produselor alimentare și trasabilitate.

Evaluarea unităților este tehnica de control oficial realizată pentru verificarea operatorilor din domeniul alimentar privind respectarea cerințelor legislative din domeniul siguranței alimentelor realizată prin examinare și analizare a dovezilor obiective.

Evaluarea unităților și clasificarea acestora în categorii de risc se realizează o dată la doi ani pentru unitățile din tabelul D de la pct. 1 - 28, 34 și de la pct. 39 - 42, iar pentru unitățile de la pct. 29 - 33 și 35 - 38 și pentru unitățile care realizează doar activitatea de prestări servicii (de ex: mori, prese de ulei, altele) se realizează o singură evaluare. Dacă în urma controlului oficial se constată că nu mai sunt îndeplinite condițiile care au stat la baza clasificării și încadrării în categoria de risc se realizează reevaluarea unității.

Operatorul poate solicita reevaluarea pentru reîncadrarea în categorii de risc, nu mai mult de o dată pe an.

Evaluarea unităților include și evaluarea stadiului de implementare a unei/unor proceduri bazate pe principiile analizei pericolelor în punctele critice de control (HACCP), iar pentru operatorii din domeniul alimentar la care principiile HACCP pot fi aplicate într-un mod simplificat și flexibil, se evaluează respectarea cerințelor preliminare de igienă și/sau utilizarea ghidurilor de aplicare a principiilor HACCP.

Evaluarea unităților și clasificarea acestora în categorii de risc se realizează de către personalul de specialitate cu atribuții în domeniul siguranței alimentelor de origine nonanimală din cadrul direcției sanitar - veterinar și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București

Direcțiilor sanitar- veterinar și pentru siguranța alimentelor județene respectiv a municipiului București vor menține o evidență a unităților evaluate și clasificarea acestora în categorii de risc.

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

Frecvența controalelor poate fi mărită pentru anumiți operatori din domeniul alimentar în urma analizei efectuate la nivelul direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județeană, respectiv a municipiului București. Această analiză este bazată pe risc și pe rezultatele controalelor oficiale realizate anterior.

** În cazul operatorilor care, pe lângă aceste activități, desfășoară și activități de cultivare a legumelor și fructelor, se va efectua controlul privind respectarea cerințelor anexei nr. 1 la Regulamentul (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare, o dată pe an, în perioada cultivării.

Precizări tehnice:

a) În cazul în care în urma controlului se constată neconformitate în aplicarea prevederilor Regulamentul (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare, procesul - verbal de constatare întocmit în urma controlului trebuie să specifice termenul de timp acordat pentru eliminarea neconformităților constatate și data la care se va efectua recontrolul. Costurile privind desfășurarea activității de recontrol sunt suportate de operatorul cu activitate în domeniul alimentar, tarifele aplicate fiind cele stabilite de ANSVSA prin actele normative specifice în vigoare la data efectuării recontrolului;

b) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoieli cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii din cadrul direcției sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene, respectiv a municipiului București/ Posturile de inspecție la frontieră/Puncte de Intrare Desemnate efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea sau îndoiala. Lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale. Acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului. În funcție de rezultatul acestora, inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare opozabile fiecărui caz în parte;

c) În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

d) Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauza, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA.

D1. Criterii microbiologice

Nr. crt.	Produsul	Examen laborator	de	Punctul de prelevare	Frecvența recoltării probelor
1.	2.	3.		4.	5.
1.	Legume și fructe tăiate (gata pentru a fi consumate)	<i>Salmonella</i>		Produse 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
			Cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
		<i>Escherichia coli</i>	Sfârșitul procesului de fabricație în:	
			Supermarket/ hipermarket	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Restaurante inclusiv fast food	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
2.	Sucuri de legume și fructe nepasteurizate (gata pentru a fi consumate)	<i>Salmonella</i>	Produse 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/germeni (gata pentru a fi consumate)	<i>Salmonella</i>	Produse 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
		<i>E.coli</i> producătoare de toxină Shiga (STEC) O157, O26, O111, O103, O145 și O104:H4	Supermarket/ hipermarket	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
			Unități de producere germeni	O dată pe an pentru fiecare unitate Ori de câte ori situația o impune

4.	Apă potabilă utilizată ca ingredient	<i>Escherichia coli</i> /100 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) /100 ml	Fabricarea pâinii, fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie Fabricarea biscuiților și pișcoturilor, fabricarea prăjiturilor și a produselor conservate de patiserie Prelucrarea și conservarea fructelor și legumelor Fabricarea sucurilor de fructe și legume Fabricarea produselor din cacao, a ciocolatei și a produselor zaharoase Fabricarea macaroanelor, tăițeilor, cuș-cuș-ului și a altor produse făinoase similare Fabricarea berii	Lunar maximum 2 probe din unități alese în mod aleatoriu, din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
5.	Apa	<i>Escherichia coli</i> /250 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) /250 ml <i>Pseudomonas aeruginosa</i> /250 ml Număr total de germeni aerobi mezofili la 22 ⁰ C/ml Număr total de germeni aerobi mezofili la 37 ⁰ C/ml	Producția de ape îmbuteliate în sticle sau alte recipiente	Trimestrial maximum 3 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
		<i>Escherichia coli</i> și alți coliformi la 37 ⁰ C / 250 ml și 44,5 ⁰ C/ 250 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) / 250 ml <i>Pseudomonas aeruginosa</i> / 250 ml Număr total de	Producția de apă minerală naturală	Trimestrial maximum 3 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune

		germeni aerobi mezofili la 22 ⁰ C/ml Număr total de germeni aerobi mezofili la 37 ⁰ C/ml		
		<i>Escherichia coli</i> și alți coliformi la 37 ⁰ C / 250 ml și 44,5 ⁰ C/ 250 ml <i>Enterococi</i> (Streptococi fecali) / 250 ml <i>Pseudomonas aeruginosa</i> / 250 ml Număr total de germeni aerobi mezofili la 22 ⁰ C/ml Număr total de germeni aerobi mezofili la 37 ⁰ C/ml	Producția de apă de izvor	Trimestrial maximum 3 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
6.	Alimente gata pentru consum (care conțin ingrediente de origine nonanimală)	<i>Listeria monocytogenes</i>	Restaurante inclusiv fast food, Cantine, alte unități de preparare a hranei (catering) Supermarket / hipermarket	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ Ori de câte ori situația o impune
7.	Produse alimentare – plante aromatice Frunze de coriandru 0709 90 90 72 Busuioc (sfânt, dulce) 1211 90 86 20 Mentă 1211 90 86 30	<i>Salmonella</i>	Puncte de Intrare Desemnate	10% din numărul transporturilor de produse originare din Tailanda
			Depozite de destinație ale produselor Depozite	O dată pe an pentru fiecare unitate
8.	Produse alimentare Frunze de betel	<i>Salmonella</i>	Puncte de Intrare Desemnate	10% din numărul transporturilor de produse originare din India

	(Piper betle) 1404 90 00			
9.	Produse alimentare Frunze de betel (Piper betle) 1404 90 00	<i>Salmonella</i>	Puncte de Intrare Desemnate	10% din numărul transporturilor de produse originare din Tailanda
10.	Produse alimentare proaspete sau refrigerate Semințe de susan 1207 40 90	<i>Salmonella</i>	Puncte de Intrare Desemnate	20% din numărul transporturilor de produse originare din India
11.	Fructe moi proaspete, refrigerate sau congelate Căpșuni Afine Mure	<i>Norovirus GI, GII</i> <i>Hepatita A</i>	Posturile de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine țară Ori de câte ori situația o impune
			Unități de congelare rapidă a fructelor	O dată pe an pentru fiecare unitate Ori de câte ori situația o impune

D1. Criterii microbiologice stabilite conform Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 27/2011 privind aprobarea criteriilor microbiologice și de igienă care se aplică produselor alimentare, altele decât cele menționate în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare.

Nr. crt.	Produsul	Examen de laborator	Punctul de prelevare	Frecvența prelevării
1.	Torturi și prăjituri cu creme, frișcă. fructe	<i>Enterobacteriaceae</i>	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Fabricarea prăjiturilor a produselor proaspete de patiserie	Trimestrial maximum 2 probe din fiecare județ, Ori de câte ori situația o impune
2.	Condimente și amestecuri de condimente	<i>Enterobacteriaceae</i> Drojdii și mucegaiuri	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i> Fabricarea condimentelor și amestecuri de condimente Unități ambalare condimente și amestecuri de condimente	Trimestrial maximum 3 probe din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune
3.	Sucuri concentrate și piure de fructe și	<i>Enterobacteriaceae</i>	<i>Sfârșitul procesului de fabricație</i>	Trimestrial maximum

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

Precizări tehnice:

a) Condițiile microbiologice pentru produsele din tabelul D1 trebuie să fie în conformitate cu prevederile cuprinse în Regulamentul Comisiei (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, în Legea nr. 458/2002 privind calitatea apei potabile, cu modificările și completările ulterioare, și cu prevederile Hotărârii Guvernului nr. 1020/2005 pentru aprobarea Normelor tehnice de exploatare și comercializare a apelor minerale naturale, cu modificările și completările ulterioare;

b) Condițiile microbiologice pentru produsele din tabelul D2 trebuie să fie în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 27/2011;

c) Criteriile microbiologice din tabelul D2 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 corective destinate să mențină igiena procesului în conformitate cu legislația în domeniul alimentar;

d) La stabilirea Planului cifric la nivel județean privind planificarea probelor sunt luate în considerare criterii precum: numărul și mărimea unității, capacitatea depozitelor, sistemul de control al operatorului, notificările transmise prin intermediul Sistemului Rapid de Alertă pentru Alimente și Furaje și rezultatele obținute în anii precedenți în urma analizelor de laborator privind neconformitățile cu legislația, istoricul operatorului privind respectarea legislației din domeniul siguranței alimentelor, stadiul de implementare a unei/unor proceduri bazate pe principiile analizei pericolelor în punctele critice de control (HACCP);

e) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

f) Prelevarea se realizează prin metode diferite de prelevare în funcție de produs, în conformitate cu procedura "Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea testării microbiologice" elaborată de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor. Pentru probele care nu sunt prelevate în ambalajul final se utilizează tehnici aseptice de prelevare. Pentru fiecare probă prelevată se vor folosi instrumente sterile. Probă trebuie să fie ambalată în recipiente sterile sau în pungi de polietilenă de uz alimentar care să ofere protecție adecvată împotriva contaminării externe și protecție împotriva deteriorării probei pe perioada transportului. Recipientul în care se pune probă recoltată trebuie să fie sigilat astfel încât deschiderile neautorizate să fie detectabile și trimis la laborator în cel mai scurt timp posibil luând toate măsurile necesare de protecție împotriva scurgerilor sau a alterării. Probă de laborator trebuie să fie păstrată astfel încât caracteristicile microbiologice să nu fie modificate;

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

h) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează în mod obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei. Atunci când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului se consemnează în procesul verbal de prelevare; Probă pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se va păstra de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate 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 direcției sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor județene respectiv a municipiului București responsabilă cu prelevarea probelor, în termen de cinci zile lucrătoare de la data luării la cunoștință despre aceasta.

În cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării privind contestarea rezultatului controlului oficial, operatorul prezintă autorității competente buletinul de analiză obținut în urma testării probei pentru opinie suplimentară. Buletinul de analiză cu care poate fi

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

În caz de litigiu se inițiază analiza probei de referință în laboratorul național de referință care utilizează metode de referință/de confirmare. Rezultatul obținut în urma analizării probei de referință este cel care stabilește, în final, conformitatea lotului. Costurile privind analiza probei de referință sunt suportate de operator;

j) În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

k) Supravegherea unităților cu activitate în domeniul alimentar se face în conformitate cu prevederile Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, pentru verificarea respectării normelor și a criteriilor stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, cu amendamentele ulterioare, și a prevederilor art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, cu amendamentele ulterioare; aceasta se realizează prin evaluarea schemelor de prelevare și testare/ sistemul de control al operatorului, analiza înregistrărilor obținute (buletine de analiză obținute în urma testării) și evaluarea acțiunilor corective și preventive întreprinse, adecvanța lor; în cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;

l) Orice modificare a legislației la nivel european, aplicabilă direct statelor membre va fi luată în considerare în controlul oficial atât în ceea ce privește produsele alimentare, modul de prelevare cât și frecvența controalelor fizice;

m) la solicitarea operatorului inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

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

Teste de sanitație	Frecvența controlului	Locul de prelevare	Examen microbiologic
1.	2.	3.	4.
- suprafețe de lucru care vin în contact cu produsul alimentar - ustensile, recipiente - utilaje - echipamente de protecție	Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering) –	Număr total de germeni (NTG) Bacterii coliforme
- mâini	Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	<i>Enterobacteriaceae</i> <i>Stafilococ coagulazo-positiv</i>
Aeromicrofloră	Lunar de la maximum	Unități de procesare, depozitare și	Număr total de germeni

	2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu	comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	(NTG) Numărul total de drojdii 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 germeni (NTG) Bacterii coliforme
Ambalaje polietilenă, polistiren	Lunar de la maximum 2 unități din fiecare județ, alese aleatoriu	Unități de procesare, depozitare și comercializare Restaurante, baruri, cantine și alte unități de preparare a hranei (catering)	Număr total de germeni (NTG) Bacterii coliforme Numărul total de drojdii și mucegaiuri

Precizări tehnice:

a) Condițiile microbiologice pentru parametrii din tabelul de mai sus, trebuie să fie în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului sănătății nr. 976/1998, cu modificările ulterioare;

b) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

c) În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

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

e) Prelevarea se realizează în conformitate cu procedura “Prelevarea probelor de produse alimentare în vederea testării microbiologice” elaborată de ANSVSA;

f) Prelevarea probelor la punctul de prelevare se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA; transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauza, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA;

h) În cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de 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	Trimestrial maximum 3 probe din fiecare județ
3.	Maioneze și sosuri de maioneze ³	Aciditatea exprimată în acid acetic (%)	Unități de fabricare	Trimestrial maximum 3 probe din fiecare județ
4.	Vin ⁴	Concentrația alcoolică	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
		Conținut în zaharuri		
		Alcoolul metilic		
5.	Băuturi alcoolice distilate ⁵	Concentrația alcoolică	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ
		Alcoolul metilic		
		Conținutul în substanțe volatile		
		Extract sec total		
6.	Bulion și pastă de tomate ⁶	Conținut de substanță uscată solubilă	Unități de fabricare	Trimestrial maximum 3 probe din fiecare județ
7.	Ape utilizate ca materie prima	Conținut de bor	Unități de îmbuteliere ape de izvor ⁷	Trimestrial de la fiecare unitate
			Unități de îmbuteliere ape minerale ⁸	Trimestrial de la fiecare unitate

Notă:

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

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

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. 454/917/2001-22/2002 pentru aprobarea normelor cu privire la natura, conținutul, originea, fabricarea, ambalarea, etichetarea, marcarea, păstrarea și calitatea uleiurilor vegetale, grăsimilor tartinabile - margarine - și a maionezelor, destinate comercializării pentru consumul uman;

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 privind calitatea apei potabile, cu modificările și completările ulterioare.

⁸⁾ pentru apele minerale se monitorizează conținutul de bor în conformitate cu legislația specifică reprezentată de Hotărârea Guvernului nr. 1020/2005, cu modificările și completările ulterioare, și de Ordinul președintelui Agenției Naționale pentru Resurse Minerale nr. 5/2012 privind aprobarea Listei apelor minerale naturale recunoscute în România.

Precizări tehnice:

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

b) Prelevarea probelor la punctul de prelevare se realizează de către inspectorii desemnați ai DSVSA, din cadrul compartimentului/serviciului siguranța alimentelor; transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauza, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA.

c) În cazul în care în urma controlului oficial se constată o neconformitate cu privire la calitatea produselor alimentare sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator, în scopul verificării criteriilor de calitate;

d) În cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;

e) la solicitarea operatorului inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

F. CONTROLUL OFICIAL AL PRODUSELOR 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	Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o

		aplica, din oficiu, factorul 1). Făină de grâu Ulei de măsline virgin Suc de portocale		impune
2.	Cadmium	Cereale Soia Legume Fructe Ciuperci	Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
3.	Plumb	Cereale Legume și leguminoase Fructe Ciuperci Uleiuri și grăsimi vegetale Sucurile de fructe, sucurile de fructe concentrate după reconstituire și nectar de fructe Vinurile, inclusiv vinurile spumante și exclusiv vinurile licoroase, cidru, cidru de pere și vinuri de fructe Vinurile aromatizate, băuturile pe bază de vinuri aromatizate și cocktailuri din vinuri aromatizate	Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune

Precizări tehnice:

a) Produsele ecologice sunt definite conform Regulamentului (CE) Nr. 834/2007 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice, precum și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 2092/91, cu amendamentele ulterioare, și Regulamentului (CE) Nr. 889/2008 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, cu amendamentele ulterioare;

b) Analizele se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

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 Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, ministrului agriculturii și dezvoltării rurale, ministrului sănătății publice și președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor nr. 121/530/E.N.7289/351/2007 și ale Regulamentului (CE) nr. 1881/2006, cu amendamentele ulterioare;

d) Nivelurile maxime admise de reziduuri de pesticide sunt în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 396/2005, cu amendamentele ulterioare, și cu prevederile Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor, 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, cu modificările și completările ulterioare, și ale Ghidului pentru prelevarea de probe din produse alimentare de origine nonanimală în vederea determinării concentrației de reziduuri de pesticide, elaborat de ANSVSA;

f) Prelevarea probelor pentru determinarea contaminanților se realizează în conformitate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1882/2006 și ale Regulamentului (CE) nr. 333/2007, cu amendamentele ulterioare;

g) Prelevarea de probe de la punctul de prelevare se realizează de către personalul de specialitate desemnat din cadrul DSVSA și de către inspectorii desemnați ai ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră; Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA și posturile de inspecție la frontieră ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauza, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA, respectiv a posturilor de inspecție la frontieră ale ANSVSA.

h) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei. Atunci când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului se consemnează în procesul verbal de prelevare; proba pentru opinie suplimentară se prelevează și se consemnează 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 prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;

k) la solicitarea operatorului inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

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 pădure (Corylus avellana)	Cereale pentru micul dejun care nu conțin alune de pădure sau arahide,	Unități de fabricare	Semestrial/unitate și ori de câte ori situația o impune ⁽¹⁾
		Musli care nu conțin alune de pădure sau arahide,	Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
		Produse de patiserie care nu conțin alune de pădure sau arahide,		
		Ciocolată care nu conține alune de pădure sau arahide,		
Biscuiți care nu conțin ciocolată, alune de pădure sau arahide				
2.	Arahide și produse derivate (Arachis	Cereale pentru micul dejun care nu conțin alune de pădure sau arahide,,	Unități de fabricare	Semestrial/unitate și ori de câte ori situația o impune ⁽¹⁾
		Produse de patiserie care nu conțin alune de pădure sau arahide,	Posturi de inspecție la frontieră;	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din

	hypogaeae)	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,	Birou vamal	numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
3.	Migdale	Produse de patiserie care nu conțin migdale	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune
		Cereale pentru micul dejun care nu conțin migdale	Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
4.	Semințe de susan și produse derivate	Produse de panificație și patiserie care nu conțin semințe de susan și produse derivate	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune
			Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
5.	Gluten	Produse alimentare pentru persoanele cu intoleranță la gluten pâine fără gluten, biscuiți fără gluten, paste fără gluten și altele	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
			Unități de comercializare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
			Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine 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 Regulamentul (UE) nr. 1169/2011, cu amendamentele ulterioare;
- b) Analizele se efectuează la laboratoarele specializate, desemnate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;
- c) Prelevarea probelor de la punctul de prelevare se realizează de către personalul de specialitate desemnat din cadrul DSVSA, și de către inspectorii desemnați ai ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră; transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA și posturile de inspecție la frontieră ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauza, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA, respectiv a posturilor de inspecție la frontieră ale ANSVSA.
- d) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează în mod obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei; atunci când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară, acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului se consemnează în procesul - verbal de prelevare; proba pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se păstrează de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;
- e) 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 național 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.
- f) 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;
- g) În cazul în care în urma inspecției se constată o neconformitate sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentul program.
- h) În cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;
- i) la solicitarea operatorului, inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

H. CONTROLUL OFICIAL AL ADITIVILOR/SUBSTANȚELOR INTERZISE ÎN ALIMENTE

Nr. crt.	Aditivi /Substanțe interzise	Produsul	Locul de prelevare	Frecvența prelevării de probe
1.	Tartrazina (E102)	Paste făinoase	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori

		Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe Produse de cofetărie**	Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	de câte ori situația o impune Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
2.	Para Red	Sosuri roșii Pastă tomate, bulion, Ketchup	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
		Boia	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
			Unități de ambalare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune,
3.	Sunset Yellow (E 110)	Paste făinoase Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe Produse de cofetărie	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
			Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
4.	Amarant (E 123)	Paste făinoase Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
5.	Eritrozina (E 127)	Paste făinoase Muștar Băuturi răcoritoare Paste de fructe Produse de cofetărie	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ ori de câte ori situația o impune
			Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
6.	Sulfiți (E220, E221, E222, E223, E224, E226, E227, E228)	Fructe și legume uscate Siropuri de fructe Pastă de tomate, bulion Legume și fructe conservate în oțet, ulei sau saramură (exclusiv măsline și ardei grași în saramură)	Unități de fabricare	O dată de an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune
			Depozitul de destinație(*)	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru fiecare țară de origine și pentru fiecare furnizor
			Posturi de inspecție la frontieră;	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de

		Muștar (exclusiv muștar de dijon) Conserve de fructe (paste de fructe, marmelade, jeleuri, gemuri)	Birou vamal	produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine
		Vinuri	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 5 unități din fiecare jude Ori de câte ori situația o impune,
		Produse de cofetărie	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune,
		Biscuiți și pișcoturi	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 3 unități din fiecare județ și ori de câte ori situația o impune,
		Fructe și legume uscate	Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine
		Caise uscate originare din Turcia CN 0813 10 00	Puncte de Intrare Desemnate*	10% din numărul transporturilor de produse originare din Turcia
7.	Benzoați (E210, E211, E212, E213)	Băuturi răcoritoare, sucuri de fructe Siropuri de fructe Pasta de tomate, bulion Legume conservate în oțet saramura sau ulei (exclusiv de măsline) Conserve fructe (gemuri, jeleuri, paste de fructe, marmelade)	Unități de fabricare Depozitul de destinație(*) Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune, O dată pe an pentru fiecare unitate pentru fiecare țară de origine și pentru fiecare furnizor Ori de câte ori situația o impune Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine
8.	Acid tartric (E 334)	Vinuri	Unități de fabricare	Trimestrial de la maximum 5 unități din fiecare jude și ori de câte ori situația o impune,
9.	Aspartam (E951)	Băuturi răcoritoare Sosuri Conserve de fructe (gemuri, jeleuri, marmelade, paste de fructe) Mustar	Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune

10.	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
11.	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
12	Coloranți Sudan	Boia Sosuri roșii Pastă tomate, bulion, Ketchup	Depozitul de destinație ^(*)	O dată pe an pentru fiecare unitate pentru fiecare țară de origine și pentru fiecare furnizor, Ori de câte ori situația o impune
			Posturi de inspecție la frontieră; Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine
			Unități de fabricare	O dată pe an pentru fiecare unitate și ori de câte ori situația o impune

Notă

* **Puncte de intrare desemnate** punctele de intrare desemnate în conformitate cu Regulamentul Comisiei (UE) nr. 885/2014 de stabilire a unor condiții specifice aplicabile importurilor de bame și de frunze de curry din India și de abrogare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 91/2013 al Comisiei;

** **În categoria produse de cofetărie** sunt incluse următoarele produse alimentare: produse din cacao și ciocolată, alte produse de cofetărie, inclusiv dropsuri pentru îmbărsăpătarea respirației (bomboane, caramele, drajeuri, pastile sau zefir, caramelă – iris, marmelada, altele), gumă de mestecat, decorațiuni, învelișuri și umpluturi, cu excepția umpluturilor pe bază de fructe și legume, altele.

Precizări tehnice:

a) În cazul unităților de fabricare a produselor alimentare menționate în coloana (3) în cadrul controlului oficial se realizează atât controlul procesului de fabricare în ceea ce privește respectarea legislației aplicabile aditivilor alimentari și/sau a substanțelor interzise, cât și prelevarea probelor de alimente pentru determinarea prezenței substanțelor interzise respectiv a verificării dozelor maxime admise de aditivi din alimente;

b) Nivelurile maxime de doză admisibilă pentru aditivii din tabel sunt în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului sănătății publice și al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 438/295/2002 pentru aprobarea Normelor privind aditivii alimentari destinați utilizării în produsele alimentare pentru consumul uman, cu modificările și completările ulterioare, și ale Regulamentului Parlamentului European și al Consiliului (CE) nr. 1333/2008 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” elaborată de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor. Prelevarea probelor se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA și de către inspectorii desemnați ai ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră; Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA și posturile de inspecție la frontieră ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA, respectiv a posturilor de inspecție la frontieră ale ANSVSA.

e) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei. Atunci când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului se consemnează în procesul - verbal de prelevare; Proba pentru opinie suplimentară se prelevează și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;

f) La stabilirea Planului cifric la nivel județean privind planificarea probelor sunt luate în considerare criteriile, precum: numărul și mărimea unității, sistemul de control al operatorului, notificările transmise prin intermediul 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, procedura/proceduri bazate pe principiile analizei pericolelor în punctele critice de control (HACCP), rețete de fabricație a produsului alimentar, alte criterii stabilite la nivel județean;

g) Loturile de produse alimentare pentru care s-au depistat concentrații de aditivi peste limitele legale maxime admise nu sunt puse pe piață și/sau sunt retrase de pe piață, după caz;

h) Produsele alimentare pentru care s-au depistat concentrații de aditivi peste limitele legale maxime admise nu sunt destinate consumului uman direct; nu sunt utilizate ca ingrediente la fabricarea altor produse alimentare și nici amestecate cu alte produse alimentare;

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

În cel mai scurt termen posibil de la data înregistrării notificării privind contestarea rezultatului controlului oficial, operatorul prezintă autorității competente buletinul de analiză obținut în urma testării probei pentru opinie suplimentară. Buletinul de analiză cu care poate fi contestat rezultatul controlului oficial trebuie să fie eliberat de un laborator acreditat (conform SR ISO EN 17025) care utilizează o metodă de determinare care prezintă criterii de performanță cel puțin egale cu cele ale metodei de determinare prin care s-a analizat proba de laborator.

În caz de litigiu se inițiază analiza probei de referință într-un laborator acreditat care utilizează metode de referință/de confirmare. Rezultatul obținut în urma analizării probei de referință este cel care stabilește, în final, conformitatea lotului. Costurile privind analiza probei de referință sunt suportate de operator;

j) 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;

k) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoieli cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii din cadrul DSVSA/Posturile de inspecție la frontieră/Puncte de Intrare Desemnate efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea sau îndoiala. Lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale. Acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului. În funcție de

rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare. opozabile fiecărui caz în parte

l) În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice.

m) În cazul în care, în urma controlului, se constată nerespectarea cerințelor legislative, se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificarea conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;

n) În cadrul controlului oficial inspectorii verifică existența și implementarea unor sisteme și/sau proceduri privind respectarea cerințelor de trasabilitate în conformitate cu prevederile Regulamentului Parlamentului European și al Consiliului (CE) nr. 178/2002, cu amendamentele ulterioare;

o) la solicitarea operatorului inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

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

Nr. crt.	Produsele controlate	Locul de prelevare	Frecvența recoltării probelor
1.	2.	3.	4.
1.	Legume și fructe	Depozite de legume și fructe / supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Trimestrial, maximum 3 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune
2.	Legume, plante, rădăcini și tuberculi alimentari	Posturi de inspecție la frontieră, Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine
	Fruite comestibile; coajă de agrume și de pepene galben		
	Cafea, ceai și condimente, cu excepția maté-ului	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, 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
	Cereale		
	Produse de panificație; malț; amidoane și fecule; gluten; inulină		
	Semințe și fructe oleaginoase; sâmburi, 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		

Zahăr din sfeclă și din trestie, în stare solidă	Unități de comerț cu amănuntul - supermarket/ hipermarket, magazine specializate	Trimestrial, maximum 3 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din statele membre și țări terțe Ori de câte ori situația o impune
Alte tipuri de zahăr; siropuri; înlocuitori de miere, chiar și amestecați cu miere naturală; zahăr și melasă caramelizate		
Boabe de cacao întregi și zdrobite, brute sau măcinate		
Preparate din legume, zarzavaturi, fructe și alte plante sau părți din plante		
Must de struguri parțial fermentați, chiar dacă fermentația este oprită prin alt procedeu decât cu ajutorul alcoolului		
Vin din struguri proaspeți; must de struguri proaspeți oprit din fermentație (inclusiv mistelă		
Bere		
Glucoză și siropul de glucoză		
Lactoză și siropul de lactoză		
Albumine (inclusiv concentratele din două sau mai multe proteine din zer, care conțin în greutate mai mult de 80 % de proteine din zer, calculate pe materie uscată), albuminați și alți derivați ai albuminei		
Porumb zaharat, nefiert sau fiert în apă sau abur, congelat		
Porumb zaharat, conservat provizoriu (de exemplu prin gazare cu gaz bioxid de sulf, în saramură, în apă sulfurată sau în alte soluții care să asigure provizoriu conservarea sa), dar impropriu consumului în această stare		
Dulciuri fără cacao (inclusiv ciocolata albă), cu excepția extractelor de lemn dulce cu conținut de zaharoză mai mare de 10 %, fără adaos de alte materii		
Ciocolată și alte preparate alimentare cu conținut de cacao		
Paste alimentare, fie fierte, spaghete, macaroane, tăiței, lasagna, 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 grișului)		
Produse de panificație, de patiserie sau de biscuiți, cu sau fără adaos de cacao; hostii, capsule goale de modele utilizate pentru medicamente, pâini preambalate, foi de paste uscate din făină, amidon sau feculă și produse similare		
Porumb zaharat (Zea mays var. Saccharata) preparat sau conservat în oțet sau acid acetic		

	Ape, inclusiv ape minerale și ape gazoase, cu adaos de zahăr sau alți îndulcitori și alte băuturi nealcoolice, cu excepția sucurilor de fructe sau de legume de la nr. 2009, care nu conțin produsele de la nr. 0401 la 0404 sau grăsimi obținute din produsele de la nr. 0401 la 0404		
	Preparate pe bază de cafea		
	Preparate pe bază de ceai sau maté		
	Inlocuitori prăjiți de cafea, cu excepția cicorii prăjite		
	Drojii de panificație, uscate sau nu		
3.	Ciuperci de cultură	Comercializare la locul de producție	O dată pe an pentru fiecare producător din fiecare județ 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
		Unități de comerț cu amănuntul (supermarket/hipermarket, magazine specializate)	Semestrial maximum 2 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din producția internă Ori de câte ori situația o impune
4.	Ciuperci proaspete sau refrigerate, altele decât ciupercile de cultură ⁽ (NC 0709 51, 0709 59)	Posturi de inspecție la frontieră, Birou vamal Depozite de destinație ^(*)	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
		Depozite de destinație	Trimestrial 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
5.	Ciuperci congelate (nefierte sau fierte în apă sau aburi), altele decât ciupercile de cultură (NC 0710 80 69)	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal Depozite de destinație ^(*)	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine

			Ori de câte ori situația o impune
		Depozite de destinație	Trimestrial 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 adaos 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 Birou vamal Depozite de destinație (*)	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
		Depozite de destinație	Trimestrial 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 Birou vamal Depozite de destinație (*)	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
		Depozite de destinație	Trimestrial 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	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de

		Birou vamal Depozite de destinație (*)	transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
		Depozite de destinație	Trimestrial 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
9.	Ciuperci, preparate sau conservate altfel decât în oțet sau acid acetic, altele decât ciupercile de cultură (NC 2003 10 80)	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal Depozite de destinație (*)	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine Ori de câte ori situația o impune
		Depozite de destinație	Trimestrial 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
10.	Produse alimentare(**) destinate consumului uman fie imediat, fie după prelucrare, originare sau expediate din Japonia -	Puncte de intrare desemnate	5 % din transporturi originare sau expediate din Japonia
11.	Sare	Depozit alimentar	Semestrial maximum 4 probe din fiecare județ, pentru produsele provenite din țări terțe. Ori de câte ori situația o impune

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 Cernobîl, 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 Cernobîl, în Ordinul ministrului sănătății publice, al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 1805/286/314/2006 privind aprobarea Instrucțiunilor referitoare la crearea cadrului legal pentru aplicarea regulamentelor Consiliului și Comisiei Europene referitoare la stabilirea nivelurilor maxime admise de contaminare radioactivă a produselor alimentare și furajere, după un accident nuclear sau în caz de urgență radiologică, la condițiile speciale de export al produselor alimentare și furajere, ca urmare a unui accident nuclear sau ca urmare a altor situații de urgență radiologică, precum și la condițiile care guvernează importurile produselor agricole originare din alte țări, ca urmare a accidentului de la centrala nucleare-electrică de la Cernobîl, precum și în Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 6/2016 al Comisiei de impunere a unor condiții speciale de reglementare a importurilor de hrană pentru animale și alimente originare sau expediate din Japonia, în urma accidentului de la centrala nucleară din Fukushima și de abrogare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 322/2014, cu amendamentele ulterioare.

(**) Limitele maxime admise sunt prevăzute în Anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 6/2016 al Comisiei de impunere a unor condiții speciale de reglementare a importurilor de hrană pentru animale și alimente originare sau expediate din Japonia, în urma accidentului de la centrala nucleară din Fukushima și de abrogare a Regulamentului de punere în aplicare (UE) nr. 322/2014, cu amendamentele ulterioare.

Precizări tehnice:

- a) Analizele se efectuează în laboratoare specializate, desemnate de ANSVSA;
- b) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, precum și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră; transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA și posturile de inspecție la frontieră ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauza, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA, respectiv a posturilor de inspecție la frontieră ale ANSVSA.
- c) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează în mod obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei. Atunci când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară, acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului se consemnează în procesul verbal de prelevare; Proba pentru opinie suplimentară se prelevează și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;
- d) Dacă în urma analizei probei de laborator lotul se clasifică ca fiind neconform, operatorul este informat imediat. În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru 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;

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 îndoieli cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii din cadrul DSVSA/Posturile de inspecție la frontieră/Puncte de Intrare Desemnate efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea sau îndoiala. Lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale. Acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului. În funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare opozabile fiecărui caz în parte;

g) În cazul loturilor neconforme la import se aplică procedura specifică „Procedură privind controlul oficial pentru loturile neconforme la import” COD: PS - 04-DGSA, elaborată de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

h) În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o nota justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

i) În cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;

j) la solicitarea operatorului, inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

J. CONTROLUL OFICIAL PRIVIND TRATAREA CU RADIĂȚII IONIZANTE A PRODUSELOR ALIMENTARE ȘI A INGREDIENTELOR ALIMENTARE DE ORIGINE NONANIMALĂ

Nr. Crt.	Produs controlat	Locul de prelevare	Frecvența recoltării probelor
1	2	3	4
1.	Condimente**	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe ^(*)	O dată pe an de la fiecare unitate pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune
2.	Plante aromatice**	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine

		Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe ^(*)	O dată pe an de la fiecare unitate pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune
3.	Ingrediente vegetale uscate**	Posturi de inspecție la frontieră Birou vamal	Minimum o probă pe an și maximum 5% pe an din numărul de transporturi de produse pentru fiecare furnizor din fiecare țară de origine
		Depozite de destinație ale produselor provenite din țări terțe ^(*)	O dată pe an de la fiecare unitate pentru fiecare țară de origine, la produsele care nu reprezintă primul import Ori de câte ori situația o impune

Notă:

^(*) Depozit de destinație – locul de destinație al produselor provenind din import, așa cum este declarat în Documentul de intrare al produselor de origine nonanimală.

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

Precizări tehnice:

a) Prelevarea probelor se realizează în conformitate cu procedura specifică “Prelevarea probelor în vederea testării tratării cu radiații ionizante a produselor și ingredientelor alimentare” 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; transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA și posturile de inspecție la frontieră ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauza, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA, respectiv a posturilor de inspecție la frontieră ale ANSVSA.

b) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează în mod obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei. Atunci când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară, acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului se consemnează în procesul verbal de prelevare; Probă pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se va păstra de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate 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 laboratoare specializate, desemnate de ANSVSA;

e) Dozele maxime admise pentru produsele din tabelul de mai sus trebuie să fie în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului sănătății și familiei, al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al președintelui Comisiei Naționale pentru Controlul Activităților Nucleare nr. 855/2001/98/90/2002 pentru aprobarea Normelor privind alimentele și ingredientele alimentare tratate cu radiații ionizante și cu prevederile Ordinului ministrului sănătății publice nr. 870/2006 privind aprobarea Listei cu alimentele și ingredientele alimentare și dozele maxime la care acestea pot fi tratate cu radiații ionizante, în vederea autorizării introducerii lor pe piață;

f) În cazul unor rezultate de laborator necorespunzătoare se vor preleva probe și pentru următoarele loturi ce provin din țări terțe cu origine comună cu cea a lotului necorespunzător, până la obținerea de rezultate care se încadrează în limitele legale admise;

g) În cazul în care există suspiciuni cu privire la prezența neconformității cu legislația privind siguranța alimentelor sau când există îndoieli cu privire la destinația reală a lotului sau la corespondența dintre lot și garanțiile certificate, inspectorii din cadrul DSVSA/Posturile de inspecție la frontieră/Puncte de Intrare Desemnate efectuează controale oficiale pentru a confirma sau pentru a elimina suspiciunea sau îndoiala. Lotul este reținut oficial până la finalizarea controalelor oficiale. Acestea constau în: controlul documentelor care însoțesc lotul, examinarea vizuală pentru asigurarea corespondenței dintre certificatele sau alte documente care însoțesc lotul cu eticheta și conținutul lotului, verificarea ambalajelor, prelevarea de probe pentru analize de laborator, verificarea sistemului de control al operatorului. În funcție de rezultatul acestora inspectorii iau măsurile ce se impun aplicând instrucțiunile, procedurile și prevederile legale în vigoare opozabile fiecărui caz în parte;

h) În cazul în care în urma controlului se constată o neconformitate sau există o suspiciune care necesită investigații de laborator se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții vor fi însoțite de o notă justificativă în care se precizează motivația recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

i) În cazul în care în urma controlului se constată nerespectarea cerințelor legislative se prelevează probe pentru efectuarea analizelor de laborator în vederea verificării conformității cu legislația și a aplicării măsurilor de control ce se impun; costurile aferente prelevării, transportului și testării produselor alimentare sunt suportate de operatori;

j) la solicitarea operatorului inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.

K. CONTROLUL OFICIAL AL ALIMENTELOR ȘI HRANEI PENTRU ANIMALE 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	Frecvența recoltării probelor
1.	2.	3.	4.
1.	Depozite de soia (intermediari)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare depozit	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine, declarat a fi liber de organisme modificate genetic și o dată pe semestru pentru depozitele declarate a fi libere de organisme modificate genetic
2.	Unități producătoare de furaje combinate	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe	O dată pe semestru prin recoltare de probe din depozitele de materii prime provenite din import pe

		trimestru pentru fiecare fabrică *	bază de soia, declarate a fi libere de organisme modificate genetic
3.	Unități de fabricare a uleiului din soia	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică *	O dată pe semestru pentru fiecare fabrică, prin recoltare de probe (materii prime) provenite din import din depozitele declarate a fi libere de organisme modificate genetic
4.	Unități de procesare soia, pentru obținerea de alimente, altele decât cele pentru producția de ulei (fabrici de procesare carne care utilizează produse din soia, fabrici de produse zaharoase, biscuiți)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică *	Se vor preleva probe, conform unui program semestrial, din depozitele de materii prime provenite din import declarate a fi libere de organisme modificate genetic, de la maximum 5 unități / trimestru din fiecare județ
5.	Unități de comercializare a soiei/produselor care conțin, sunt constituite sau sunt derivate din soia	O dată pe an pentru fiecare unitate *	Se vor preleva probe, conform unui program semestrial, din depozitele alimentare ale unităților de comercializare, de la maximum 5 unități declarate a fi libere de organisme modificate genetic / semestru din fiecare județ

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

Nr. Crt.	Unitatea	Modalitate control	
		Prin verificare	Prin recoltarea de probe pentru examene de laborator
		Frecvența	Frecvența recoltării probelor
1.	2.	3.	4.
1.	Depozite de porumb (intermediari)	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare depozit*	O dată pe semestru pentru depozitele declarate a fi libere de organisme modificate genetic
2.	Unități producătoare de furaje combinate	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică*	O dată pe semestru prin recoltare de probe din depozitele de materii prime pe bază de porumb declarate a fi libere de organisme modificate genetic
3.	Unități de ulei din germeni de porumb	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe trimestru pentru fiecare fabrică*	O dată pe semestru pentru fiecare fabrică, prin recoltare de probe (din materii prime) din depozitele declarate a fi libere de organisme modificate genetic
4.	Unități de procesare porumb, pentru obținerea de alimente, altele decât	La produsele provenite din primul import pentru fiecare țară de origine și o dată pe	Se vor preleva probe, conform unui program semestrial, din depozitele de materii prime

	cele pentru producția de ulei (mori, fabrici de produse zaharoase, biscuiți, fulgi de porumb și altele)	trimestru pentru fiecare fabrică*	declarate a fi libere de organisme modificate genetic, de la maximum 5 unități / semestru din fiecare județ
5.	Unități de ambalare/comercializare a porumbului/produselor care conțin, constau sau sunt produse din porumb	O dată pe an pentru fiecare unitate*	Se vor preleva probe, conform unui program semestrial, din unitățile declarate a fi libere de organisme modificate genetic, de la maximum 5 unități/trimestru din fiecare județ

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

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

Notă:

* Se referă la verificarea documentelor necesare asigurării trasabilității.

Precizări tehnice:

a) Analizele pentru identificarea și cuantificarea alimentelor și furajelor care conțin soia modificată genetic și porumb modificat genetic și orez modificat genetic se efectuează în laboratoarele specializate, desemnate de ANSVSA;

b) Prelevarea de probe se realizează de către personalul de specialitate din cadrul DSVSA, și de către inspectorii ANSVSA din posturile de inspecție la frontieră, în conformitate cu prevederile Ordinului președintelui ANSVSA nr. 94/2006 pentru aprobarea Liniilor 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; Transportul probelor de la punctul de prelevare la laborator se realizează de către DSVSA și posturile de inspecție la frontieră ale ANSVSA, prin firme specializate de transport care să asigure condițiile specifice pentru produsele în cauză, costurile fiind asigurate din bugetul DSVSA, respectiv a posturilor de inspecție la frontieră ale ANSVSA.

c) Pentru respectarea prevederilor art. 11 alin. (6) din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, cu amendamentele ulterioare, inspectorii ANSVSA prelevează obligatoriu proba pentru opinie suplimentară și consemnează în procesul-verbal de prelevare recoltarea probei. Atunci când operatorul refuză prelevarea probei de opinie suplimentară, acesta pierde dreptul de a contesta rezultatul obținut în controlul oficial. Motivele refuzului se consemnează în procesul - verbal de prelevare; Proba pentru opinie suplimentară etichetată și ambalată corespunzător se va păstra de către operatorii din industria alimentară în condiții adecvate și se consemnează în procesul-verbal de prelevare;

d) Dacă în urma analizei probei de laborator lotul se clasifică ca fiind neconform operatorul este informat imediat.

În cazul în care acesta dorește să conteste rezultatul obținut în controlul oficial, notifică acest lucru 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;

e) 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 ANSVSA nr. 145/2007, cu modificările și completările ulterioare, precum și în conformitate cu prevederile Regulamentul (CE) nr. 1829/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind produsele alimentare și furajele modificate genetic, cu amendamentele ulterioare, și ale Regulamentul (CE) nr. 1830/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind trasabilitatea și etichetarea organismelor modificate genetic și trasabilitatea produselor destinate alimentației umane sau animale, produse din organisme modificate genetic, și de modificare a Directivei 2001/18/CE, cu amendamentele ulterioare; 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 Modificate 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;

f) În cazul în care în urma verificării se suspicionează sau se constată o neregulă care necesită investigații de laborator se vor preleva probe de soia și porumb pentru efectuarea analizelor de laborator. Probele recoltate în aceste condiții sunt însoțite de o notă justificativă, cu precizarea motivației recoltării acestora în afara frecvenței stabilite prin prezentele norme metodologice;

g) La stabilirea Programului 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;

h) la solicitarea operatorului inspectorul poate să elibereze o copie a buletinului de analiză.