



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul XIV — Nr. 692

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Vineri, 20 septembrie 2002

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
		HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI	
942.	1-2		cu statele membre ale Uniunii Europene și importul din țările terțe de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sunt prevăzute de legislația specifică 3-15
971.	2	278/613.	— Ordin al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al ministrului sănătății și familiei privind modificarea și completarea Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al ministrului sănătății și familiei nr. 125/383/2001 pentru aprobarea Normelor cu privire la natura, conținutul, originea, fabricarea, etichetarea și marcarea unor produse din cacao și ciocolată destinate consumului uman 15-16
		ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
159.			

HOTĂRÂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

privind punerea în circulație a noilor tipuri de colante de viză

În temeiul prevederilor art. 107 din Constituția României,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Art. 1. — (1) Vizele acordate străinilor de către misiunile diplomatice și oficiile consulare ale României vor avea forma, conținutul și elementele de securizare prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezenta hotărâre.

(2) Forma, conținutul și elementele de securizare ale vizelor se realizează în conformitate cu standardele Uniunii Europene.

Art. 2. — (1) Punerea în circulație a noilor formate de viză se face de către autoritățile abilitate prin lege, după epuizarea stocului existent la data intrării în vigoare a prezentei hotărâri.

(2) Vizele eliberate până la data intrării în vigoare a prezentei hotărâri rămân valabile până la data expirării lor.

Art. 3. — Vizele vor fi acordate solicitanților cu achita- precum și a taxelor consulare și a tarifelor stabilite potrivit rea costului acestora, a costurilor operațiunilor de emitere, reglementărilor în vigoare.

PRIM-MINISTRU
ADRIAN NĂSTASE

Contrasemnează:
p. Ministrul afacerilor externe,
Cristian Diaconescu,
secretar de stat
Ministru de interne,
Ioan Rus
Ministrul finanțelor publice,
Mihai Nicolae Tănăsescu

București, 29 august 2002.
Nr. 942.

ANEXĂ

VIZĂ

Forma și mărimea documentului: în conformitate cu SR EN ISO/CEI 7810—ID2 (Institutul Român de Standardizare)

Rubrici:
Titlul documentului: VIZĂ

Numărul documentului: cu elemente speciale de siguranță și precedat de sigla ROU

De la până la Se va indica perioada de valabilitate a vizei.
Numărul de intrări: Se va indica numărul de intrări la care titularul are dreptul.
Durata șederii zile. Se va indica numărul de zile de ședere la care titularul are dreptul.
Eliberată la: Se va indica locul eliberării vizei.
La: Se va indica data eliberării vizei.
Numărul pașaportului: Se va indica numărul documentului de călătorie pentru care viza este valabilă (în care este aplicată).
Tipul de viză: Se va înscrie simbolul tipului de viză acordat.
Observații: Se vor înscrie alte mențiuni ale organului emitent.

Datele informatizate citibile optic.

Caracteristicile, rubricația, numărul și tipul elementelor de siguranță trebuie să corespundă standardelor UE în materie de format uniform de viză, stabilite prin Regulamentul Consiliului (CE) nr. 1.683/95 din 29 mai 1995, care stabilește un format uniform de viză, publicat în Jurnalul Oficial al UE nr. L164 din 4 iulie 1995. Acestea vor putea fi adaptate în funcție de dinamica standardelor interne și ale Uniunii Europene în domeniu.

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

privind atestarea domeniului public al județului Botoșani, precum și al municipiilor, orașelor și comunelor din județul Botoșani

În temeiul prevederilor art. 107 din Constituția României și ale art. 21 alin. (3) din Legea nr. 213/1998 privind proprietatea publică și regimul juridic al acesteia,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — Se atestă apartenența la domeniul public al nelor din județul Botoșani a bunurilor cuprinse în anexele județului Botoșani precum și al municipiilor, orașelor și comu- nr. 1—73*) care fac parte integrantă din prezenta hotărâre.

PRIM-MINISTRU
ADRIAN NĂSTASE

Contrasemnează:
Ministrul administrației publice,
Octav Cozmâncă
Ministrul finanțelor publice,
Mihai Nicolae Tănăsescu

București, 5 septembrie 2002.
Nr. 971.

*) Anexele nr. 1—73 se publică ulterior.

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL AGRICULTURII, ALIMENTAȚIEI ȘI PĂDURILOR

ORDIN

pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene și importul din țările terțe de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sunt prevăzute de legislația specifică

Ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor,
în temeiul prevederilor art. 31 alin. 1 din Legea sanitară veterinară nr. 60/1974, republicată, cu modificările și completările ulterioare,
în baza Hotărârii Guvernului nr. 12/2001 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Alimentației și Pădurilor, cu modificările și completările ulterioare,
văzând Referatul de aprobare al Agenției Naționale Sanitare Veterinare nr. 154.722 din 3 aprilie 2002,
emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Norma sanitară veterinară privind stabilirea condițiilor de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene și importul din țările terțe de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sunt prevăzute de legislația specifică, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcțiile sanitare veterinare județene și a municipiului București vor aduce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — Agenția Națională Sanitară Veterinară va controla modul de aducere la îndeplinire a prezentului ordin.

Art. 4. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare în termen de 10 zile de la publicare.

Ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor,
Ilie Sârbu

București, 12 aprilie 2002.
Nr. 159.

ANEXĂ

NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ
privind stabilirea condițiilor de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene și importul din țările terțe de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sunt prevăzute de legislația specifică

CAPITOLUL I Prevederi generale

Art. 1. — (1) Prezenta normă sanitară veterinară stabilește condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene și importul din țările terțe de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sunt prevăzute de legislația specifică.

(2) Prezenta normă sanitară veterinară se va aplica fără a aduce atingere prevederilor Convenției pentru comerțul internațional cu specii în pericol din flora și fauna sălbatică.

(3) Prezenta normă sanitară veterinară nu va afecta regulile naționale aplicabile animalelor de companie, deși menținerea lor nu poate pune în pericol abolirea controalelor veterinare la frontierele dintre statele membre ale Uniunii Europene.

Art. 2. — În scopurile acestei norme sanitare veterinare, se folosesc următoarele definiții:

a) *comerț* — comerțul între statele membre ale Uniunii Europene cu bunuri care sunt supuse inspecției și controalelor veterinare menționate în Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 285/2001 pentru aprobarea Listei cuprinzând animale vii, produsele și subprodusele de origine animală și alte mărfuri supuse controlului veterinar

la punctele de control pentru trecerea frontierei de stat, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 479 din 21 august 2001;

b) *animal pentru tăiere* — animal destinat a fi livrat către un abator sau un centru de colectare din care acesta poate fi transferat numai pentru tăiere;

c) *animale pentru reproducție sau producție* — animale, altele decât cele cuprinse la lit. b), incluzând acele animale destinate reproducției, producției de lapte sau carne ori pentru scopuri de muncă, expoziții sau târguri, cu excepția animalelor care iau parte la evenimente culturale și sportive;

d) *ecvidee* — animale sălbatice sau domestice din specia ecvine, incluzând zebra și asinii, precum și produșii rezultați din împerecherea acestora;

e) *ecvidee înregistrate* — ecvideele care sunt introduse sau înregistrate și eligibile pentru a intra într-un registru genealogic, în concordanță cu regulile comunitare referitoare la acest aspect, și identificate printr-un mijloc de identificare tip document, la care fac referire regulile comunitare menționate;

f) *ecvidee pentru tăiere* — ecvidee destinate a fi transportate fie direct, fie după un tranzit către un târg ori un centru de colectare autorizat pentru un abator sau pentru tăiere;

g) *ecvidee pentru reproducție și producție* — ecvidee, altele decât cele menționate la lit. d), e) și f);

h) *păsări* — păsări de curte, curcani, bibilică, rațe, găște, pitpalac, porumbel, fazani, potârnicși și struți — ratite —, crescute și ținute în captivitate pentru reproducție, producție de carne sau ouă pentru consum ori ca sursă de înlocuire a stocului de vânat;

i) *ouă de incubație* — ouăle pentru incubație, așa cum sunt definite de legislația sanitară veterinară în vigoare;

j) *pui de o zi* — păsările cu vârsta mai mică de 72 de ore, care nu au fost hrănite, cu excepția rațelor din specia *Cairina moschata* și hibridii acestora ce pot fi hrăniți;

k) *păsări de reproducție* — păsările cu vârsta mai mare de 72 de ore, destinate producției de ouă pentru reproducție;

l) *păsări pentru producție* — păsările cu vârsta mai mare de 72 de ore, destinate producției de ouă pentru producția de carne sau ouă pentru consum ori ca sursă pentru înlocuirea păsărilor de vânat;

m) *păsări pentru tăiere* — păsările trimise direct către un abator pentru a fi tăiate cât mai repede posibil după sosire și în orice caz într-o perioadă de 72 de ore de la aceasta;

n) *animale de acvacultură* — pești vii, crustacee și moluște ce provin dintr-o exploatație, incluzând pe cei pescuiți cu scopul de a popula o exploatație;

o) *pești, crustacee sau moluște* — peștii, crustaceele sau moluștele în orice stare de exploatație;

p) *ovine și caprine pentru reproducție, îngrijire și tăiere* — ovinele și caprinele ce urmează să fie transportate către locul de destinație fie direct, fie printr-un târg sau centru de colectare autorizat;

r) *moluște bivalve* — moluștele care se hrănesc printr-un filtru lamelo-branhiat;

s) *organism, institut sau centru autorizat* — orice stabiliment permanent, limitat geografic, autorizat conform art. 13, în care una sau mai multe specii de animale este/sunt în mod obișnuit ținută/ținute sau crescută/crescute în scopuri comerciale ori pentru unul sau mai multe motive, cum ar fi:

1. expunerea animalelor și educația publicului;

2. conservarea speciilor;

3. cercetare științifică fundamentală sau aplicată ori reproducerea animalelor în scopurile unei asemenea cercetări;

ș) *boli declarabile* — bolile menționate în anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară;

t) *exploatație* — orice loc în care sunt adăpostite, îngrijite, crescute, manipulate sau prezentate publicului animale la care se face referire în prezenta normă sanitară veterinară;

ț) *autoritate competentă* — autoritatea veterinară centrală a României cu atribuții privind verificarea respectării cerințelor prezentei norme sanitare veterinare sau orice altă autoritate căreia autoritatea veterinară centrală a României i-a delegat această competență.

CAPITOLUL II

Prevederi aplicabile comerțului României cu statele membre ale Uniunii Europene

Art. 3. — Autoritatea competentă se va asigura că nu este interzis sau restrâns comerțul menționat la art. 1 alin. (1) pentru motive de sănătate animală, altele decât cele ce rezultă din aplicarea prezentei norme sanitare veterinare și, în special, datorită măsurilor de protecție luate.

Art. 4. — Autoritatea competentă va lua măsurile necesare pentru a se asigura că prezenta normă sanitară veterinară va fi implementată în legislația veterinară românească. Animalele la care se face referire în prezenta

normă sanitară veterinară, pot, fără a aduce atingere unor prevederi specifice ale acesteia, să fie obiect al comerțului României cu statele membre ale Uniunii Europene doar dacă satisfac condițiile stabilite la art. 5—10 și dacă provin din exploatații autorizate sanitar veterinar de către autoritatea competentă și care se angajează că:

a) dețin animale examinate permanent, în conformitate cu legislația sanitară veterinară în vigoare;

b) notifică autorității competente, cu excepția izbucnirii focarelor de boli declarabile, orice focar din bolile menționate în anexele nr. 1 și 2 la prezenta normă sanitară veterinară pentru care statul membru al Uniunii Europene sau România a elaborat un program de control ori de supraveghere;

c) respectă măsurile specifice naționale de combatere a unei boli care este de importanță particulară pentru un stat membru al Uniunii Europene sau pentru România și este acoperită de un program elaborat în conformitate cu art. 14 sau de o decizie de aprobare în condițiile art. 15 alin. (2);

d) pune pe piață, în scopuri comerciale, doar animale care nu prezintă semne de boală și care provin din exploatații ori zone nesupuse nici unei interdicții pe motive de sănătate animală, iar în ceea ce privește animalele neînsoțite de un certificat de sănătate sau de un document comercial prevăzut la art. 5—11, acestea trebuie să fie însoțite de o certificare emisă de o persoană responsabilă, declarând că animalele în cauză nu prezintă în momentul expedierii nici un semn evident de boală și că exploatația acestora nu este supusă nici unei restricții de sănătate animală;

e) respectă cerințele care asigură starea de sănătate corespunzătoare a animalelor detinute.

Art. 5. — (1) Autoritatea competentă se va asigura că este restrâns comerțul cu maimuțe — simiene și prosimiene —, exclusiv la animalele expediate din și spre un organism, institut sau centru autorizat de autoritățile competente ale statelor membre ale Uniunii Europene și României, în conformitate cu art. 13, și că asemenea animale sunt însoțite de un certificat sanitar veterinar corespunzător modelului prezentat în anexa nr. 6 la prezenta normă sanitară veterinară, care cuprinde o declarație ce trebuie să fie completată de un medic veterinar al organismului, institutului sau centrului de origine pentru a garanta sănătatea animalelor.

(2) Autoritatea competentă poate, prin derogare de la prevederile alin. (1), să autorizeze achiziționarea de maimuțe aparținând unei persoane fizice de către un organism, institut sau centru autorizat.

Art. 6. — (1) Fără a aduce atingere prevederilor art. 14 și 15 autoritatea competentă se va asigura că alte specii de ongulate decât cele menționate în prezenta normă sanitară veterinară pot fi subiectul comerțului doar dacă respectă următoarele cerințe:

(2) În general acestea trebuie:

a) să fie identificate în concordanță cu legislația sanitară veterinară ce reglementează efectuarea controalelor veterinare în cadrul comerțului intracomunitar cu animale vii;

b) să nu fie destinate pentru tăiere în condițiile unui program pentru eradicarea unei boli infecțioase;

c) să nu fi fost vaccinate împotriva febrei aftoase și să satisfacă cerințele relevante ale legislației sanitare veterinare privind febra aftoasă și cele referitoare la condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul intracomunitar cu bovine și porcine;

d) să provină dintr-o exploatație la care se referă legislația comunitară specifică privind condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul intracomunitar cu bovine și porcine, care nu este subiectul unor măsuri

restrictive privind sănătatea animalelor, în special al celor prevăzute de legislația sanitară veterinară privind combaterea pestei porcine clasice, a febrei aftoase și a unor boli ale ovinelor și caprinelor care au fost ținute în exploatarea respectivă permanent de la naștere sau în ultimele 30 de zile înainte de expediere;

e) dacă sunt importate, trebuie:

(i) să provină dintr-o țară terță inclusă într-o coloană intitulată „alte ongulate“, ce trebuie inserată în lista elaborată în concordanță cu prevederile legislației sanitare veterinare referitoare la importul din țări terțe de bovine, porcine, ovine, caprine și ecvidee și carne proaspătă de la acestea;

(ii) să îndeplinească condițiile specifice de sănătate animală ce urmează să fie stabilite conform procedurii naționale, care sunt cel puțin echivalente cerințelor acestui articol;

f) să fie însoțite de un certificat sanitar veterinar corespunzător modelului prezentat în anexa nr. 6 la prezenta normă sanitară veterinară, conținând următoarea declarație: „Eu, subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că rumegătoarele/suinele:

(i) aparțin speciilor;

(ii) la momentul examinării nu prezintă nici un semn clinic al vreunei boli de care este susceptibil;

(iii) provin de la o turmă (lot) liberă oficial de tuberculoză/liberă oficial de bruceloză sau liberă de bruceloză, nesupusă restricțiilor de pestă porcină, ori dintr-o exploatare care a fost supusă, cu rezultate negative, testelor stabilite de legislația sanitară veterinară în vigoare;

(3) În cazul rumegătoarelor:

a) trebuie să provină dintr-o turmă liberă oficial de tuberculoză și liberă oficial de bruceloză, în conformitate cu legislația sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul intracomunitar cu bovine și porcine, și cu legislația sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor și certificarea sanitară veterinară privind comerțul intracomunitar cu ovine și caprine, și satisfac, în ceea ce privește regulile de sănătate a animalelor, cerințele relevante stabilite de legislația sanitară veterinară în vigoare;

b) când nu provin dintr-un efectiv care satisface condițiile stabilite la lit. a), rumegătoarele trebuie să provină dintr-o exploatare în care nu a fost înregistrat nici un caz de bruceloză sau de tuberculoză în cele 42 de zile care au precedat încărcarea lor și în care au fost supuse unor testări, într-o perioadă de 30 de zile anterioară expedierii lor, cu rezultate negative:

(i) printr-un test de reacție pentru tuberculoză; și

(ii) printr-un test destinat să demonstreze absența anticorpilor pentru bruceloză.

Cerințele cu privire la aceste teste și definirea statutului pentru tuberculoză și bruceloză al acestor exploatare vor fi stabilite în concordanță cu procedura națională. În așteptarea deciziilor prevăzute anterior vor continua să se aplice regulile naționale, în special cele cu privire la tuberculoză;

c) în conformitate cu procedura națională pot fi adoptate prevederi cu privire la leucoză.

(4) În cazul suinelor:

a) nu trebuie să provină dintr-o zonă care face obiectul măsurilor de interdicție asociate cu prezența pestei porcine africane, în conformitate cu legislația sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul intracomunitar cu bovine și porcine;

b) trebuie să provină dintr-o exploatare care nu este supusă nici uneia dintre restricțiile stabilite în legislația sanitară veterinară privind măsurile de combatere a pestei porcine clasice ca rezultat al acestei boli;

c) trebuie să provină dintr-o exploatare liberă de bruceloză, în conformitate cu legislația sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul intracomunitar cu bovine și porcine, și să satisfacă cerințele relevante de sănătate animală stabilite de această legislație pentru suine;

d) atunci când nu provin dintr-o turmă/lot care respectă condițiile stabilite la lit. c) ele trebuie, în cele 30 de zile anterioare expedierii lor, să fie supuse, cu rezultate negative, unui test de laborator care să demonstreze absența anticorpilor pentru bruceloză;

e) cu privire la boala veziculoasă a porcului trebuie să fie efectuată o testare serologică, cu rezultat negativ, a suinelor ce provin dintr-o regiune, așa cum este definită de legislația sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul intracomunitar cu bovine și porcine, în care a apărut un focar de boală veziculoasă a porcului. Acest test va fi cerut pentru o perioadă de 12 luni de la apariția ultimului focar în acea regiune;

f) cu privire la pesta porcină clasică trebuie să fie efectuată o testare serologică, cu rezultat negativ, a suinelor ce provin dintr-o regiune, așa cum este definită de legislația sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul intracomunitar cu bovine și porcine, în care a apărut un focar de pestă porcină clasică. Acest test va fi cerut pentru o perioadă de 12 luni după apariția ultimului focar în acea regiune. Dacă este necesar pot fi adoptate reguli detaliate pentru aplicarea acestor măsuri în conformitate cu procedura națională;

g) cu privire la sindromul reproductiv și respirator porcine trebuie să fie efectuată o testare serologică, cu rezultat negativ, a suinelor ce provin dintr-o regiune, așa cum este definită de legislația sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul intracomunitar cu bovine și porcine în care a fost înregistrat oficial un focar de sindrom de reproducție și respirator. Acest test va fi cerut pentru o perioadă de 12 luni după apariția ultimului focar în acea regiune. Dacă este necesar pot fi adoptate reguli detaliate pentru aplicarea prevederilor prezentei litere în concordanță cu procedura națională.

Art. 7. — (1) Autoritatea competentă se va asigura că păsările, altele decât cele menționate în Norma sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor și certificarea sanitară veterinară pentru schimbul României cu statele membre ale Uniunii Europene și importul din țări terțe de păsări și ouă de incubație, pot constitui obiectul comerțului doar dacă satisfac următoarele cerințe.

(2) În general ele trebuie:

a) să provină dintr-o exploatare în care nu a fost diagnosticată influența aviară în cele 30 de zile anterioare expedierii;

b) să provină dintr-o exploatare sau dintr-o zonă nesupusă la restricții în condițiile măsurilor ce urmează să fie aplicate pentru combaterea bolii de Newcastle;

c) să fi fost carantinate, în conformitate cu legislația sanitară veterinară privind controalele veterinare pentru importurile de animale provenite din țări terțe, dacă au fost importate din aceste țări, într-o exploatare în care au fost aduse după ce au intrat pe teritoriul României.

(3) Psitacidele trebuie:

a) să nu provină dintr-o exploatare și nici să nu fi fost în contact cu păsări dintr-o exploatare în care a fost diagnosticată psitacoza (*Chlamydia psittaci*). Perioada de interdicție de la ultimul caz înregistrat și perioada de tratament

sub supraveghere veterinară, recunoscute în condițiile procedurii naționale, trebuie să fie de cel puțin două luni;

b) să fie identificate în conformitate cu legislația sanitară veterinară care reglementează controalele veterinare pentru comerțul intracomunitar cu animale vii. Metodele pentru identificarea psitacidelor, și în special a psitacidelor bolnave, vor fi stabilite în condițiile procedurii naționale;

c) să fie însoțite de un certificat sanitar veterinar semnat de medicul veterinar oficial.

Art. 8. — Autoritatea competentă se va asigura că albinele — *Apis mellifera* pot face obiectul comerțului doar dacă satisfac următoarele cerințe:

a) provin dintr-o zonă în care nu există interdicții în legătură cu apariția și evoluția locii americane;

b) perioada interdicției trebuie să fie de cel puțin 30 de zile de la ultimul caz de boală înregistrat și data la care toți stupii situați pe o rază de 3 kilometri au fost controlați de autoritatea competentă, au fost arși sau tratați toți stupii infectați și inspecțai conform legislației sanitare veterinare în vigoare;

c) în conformitate cu procedura națională, cerințele aplicate albinelor — *Apis mellifera* sau cerințe echivalente pot fi aplicate și bondarilor;

d) sunt însoțite de un certificat sanitar veterinar, conform anexei nr. 6 la prezenta normă sanitară veterinară, a cărei declarație este completată de autoritatea competentă, pentru a certifica respectarea cerințelor stabilite la lit. a).

Art. 9. — (1) Autoritatea competentă se va asigura că lagomorfele pot face obiectul comerțului doar dacă satisfac următoarele cerințe:

a) trebuie să nu provină și să nu fi fost în contact cu animale dintr-o exploatație în care este prezentă turbarea sau este suspectată de a fi fost prezentă în ultima lună;

b) trebuie să provină dintr-o exploatație în care nici un animal nu prezintă semne clinice de mixomatoză.

(2) Autoritatea competentă va solicita un certificat de sănătate pentru mișcările lagomorfelor și va cere ca animalele trimise către România să fie însoțite de un certificat sanitar veterinar prezentat în anexa nr. 6 la prezenta normă sanitară veterinară, care cuprinde următoarea declarație:

„Eu, subsemnatul,, certific că lotul de mai sus respectă cerințele Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 159/2002 și că animalele nu au prezentat nici un semn clinic de boală la examinare.“ Acest certificat trebuie să fie emis de medicul veterinar oficial. Dacă autoritatea competentă dorește să folosească această opțiune, va informa Comisia Europeană care trebuie să asigure că a fost respectată cerința stabilită la alin. (1).

(3) Republica Irlanda și Regatul Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord solicită prezentarea unui certificat de sănătate care să garanteze că cerința stabilită la alin. (1) lit. a) a fost respectată.

Art. 10. — (1) Autoritatea competentă se va asigura că există o interdicție cu privire la comerțul cu dihori domestici, nurci și vulpi, care provin din sau au fost în contact cu animale dintr-o exploatație în care este prezentă turbarea sau este suspectată de a fi fost prezentă în ultimele 6 luni, în măsura în care nu este aplicat nici un program sistematic de vaccinare.

(2) Pentru a face obiectul comerțului României cu statele membre ale Uniunii Europene, cu excepția comerțului între statele membre ale Uniunii Europene menționate la alin. (3), câinii și pisicile trebuie să respecte următoarele cerințe:

a) animalele mai mari de 3 luni trebuie:

1. să nu prezinte nici un semn de boală și în special de boli contagioase ale speciilor, în ziua în care sunt expediate de la exploatație;

2. să fie tatuată sau să aibă implantat un sistem microcip de identificare, în concordanță cu regulile detaliate ce urmează să fie stabilite în condițiile procedurii naționale;

3. după vârsta de 3 luni, să fi fost vaccinate împotriva turbării, iar anual sau la intervale autorizate de autoritatea veterinară centrală a țării de expediere a vaccinului să fie supuse unei vaccinări de rapel; vaccinul utilizat să fie inactivat cu cel puțin o unitate internațională antigenică — standard OMS —, măsurată în concordanță cu testul de activitate prin metoda descrisă de Farmacopeea Europeană și recunoscut în condițiile procedurii naționale;

4. vaccinarea trebuie să fie certificată de un medic veterinar oficial. Certificatul de vaccinare trebuie să poarte numele vaccinului, numărul seriei sale și, dacă este posibil, etichetă autoadezivă;

5. câinii trebuie să fi fost vaccinați împotriva bolii Carré;

6. să fie însoțite de un pașaport individual care permite ca animalul să fie identificat clar și care arată datele vaccinării și/sau de un certificat sanitar veterinar conform modelului prezentat în anexa nr. 6 la prezenta normă sanitară veterinară, completat de un medic veterinar oficial și suplimentat de următoarea declarație: „Eu, subsemnatul,, certific faptul că pisicile/câinii la care face referire acest certificat respectă cerințele Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 159/2002 și provin dintr-o exploatație în care nu a fost înregistrat nici un caz de turbare în ultimele 6 luni.“;

b) animalele mai mici de 3 luni trebuie:

1. să satisfacă cerințele pct. 1 și 5 ale lit. a);

2. să nu provină dintr-o exploatație care face obiectul restricțiilor mișcării animalelor din motive de sănătate animală;

3. să fi fost născute în exploatația de origine și să fi fost menținute în captivitate de la naștere.

(3) De la data de 1 iulie 1994, prin derogare de la prevederile alin. (2), punerea pe piață în Regatul Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord și în Republica Irlanda a câinilor și pisicilor care nu sunt originari din aceste țări va fi supusă următoarelor condiții:

a) în general, câinii și pisicile trebuie:

1. să nu prezinte nici un semn de boală contagioasă în ziua când sunt expediați de la exploatația în cauză;

2. să fi fost prevăzuți cu un sistem de identificare în concordanță cu regulile detaliate stabilite în condițiile procedurii naționale;

3. să fi fost născuți într-o exploatație și să fi fost menținuți în captivitate acolo de la naștere fără vreun contact cu animale sălbatice sensibile la turbare;

4. în cazul câinilor, să fi fost vaccinați împotriva bolii Carré;

5. să fie transportați într-un mijloc de transport recunoscut pentru aceste scopuri de autoritatea veterinară competentă a țării de expediere;

6. să fie însoțiți de: o înregistrare individuală a vaccinării, care permite identificarea clară a animalului și a originii sale și care arată datele vaccinării; un certificat sanitar veterinar redactat în condițiile procedurii naționale și completat de un medic veterinar oficial;

b) în plus, aceștia trebuie:

1. fie să fi fost vaccinați împotriva turbării după vârsta de 3 luni și cel puțin cu 6 luni înaintea expedierii, prin injectarea unui vaccin inactivat de cel puțin o unitate antigenică internațională — standard OMS — măsurată în concordanță cu testul de activitate prin metoda descrisă de

Farmacopeea Europeană și recunoscut în condițiile procedurii naționale, cu vaccinare de rapel anuală sau la intervale stabilite de autoritatea veterinară centrală a statului de expediere pentru acest vaccin;

2. vaccinarea trebuie să fie certificată de un medic veterinar oficial. Certificatul de vaccinare trebuie să poarte numele vaccinului, numărul seriei sale și, dacă este posibil, etichetă autoadezivă;

3. au fost supuși în urma vaccinării unui test serologic care prezintă un titru al anticorpilor de protecție de cel puțin 0,5 unități internaționale, test serologic care ar trebui să fie efectuat în concordanță cu specificațiile Organizației Mondiale a Sănătății. Dacă testul este efectuat după prima vaccinare, el trebuie să fie efectuat între prima și a treia lună după vaccinare;

4. când condițiile prevăzute la art. 9 alin. (1) lit. a) nu sunt întrunite, să fi fost trimiși sub supraveghere într-o stație de carantină autorizată de autoritatea veterinară centrală a țării de destinație pentru a efectua o perioadă de 6 luni de carantină.

(4) Deoarece Republica Irlanda și Regatul Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord pot, fără a aduce atingere prevederilor alin. (2) și (3), să mențină reglementările lor naționale cu privire la carantină pentru toate carnivorele, primatelor, liliicii și alte animale susceptibile la turbare, cuprinse în prezenta normă sanitară veterinară, despre care nu se poate demonstra că s-au născut în exploatarea de origine și că au fost ținute în captivitate de la naștere, autoritatea competentă trebuie să țină seama de aceste prevederi atunci când expediază câini și pisici către Republica Irlanda și Regatul Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord.

(5) Autoritatea competentă va desemna un institut specific care să stabilească criteriile necesare pentru standardizarea testelor serologice și va decide cu privire la responsabilitățile sale.

(6) Autoritatea competentă se va asigura că importatorii vor suporta costurile testelor serologice.

(7) În cadrul comerțului României cu statele membre ale Uniunii Europene, în conformitate cu procedura națională, prevederile art. 9 cu privire la turbare vor fi amendate pentru Republica Finlanda, Regatul Norvegiei și Regatul Suediei, ca urmare a situației epidemiologice indemne pentru această boală.

Art. 11. — (1) Autoritatea competentă se va asigura că, fără a aduce atingere deciziilor ce trebuie luate pentru implementarea art. 21 și 23, doar materialul seminal, ovulele și embrionii care respectă condițiile stabilite la alin. (2), (3) și (4) fac obiectul comerțului României cu statele membre ale Uniunii Europene.

(2) Materialul seminal al speciilor ovine, caprine și ecvidee trebuie, fără a aduce atingere unor criterii ce urmează a fi respectate pentru intrarea ecvideelor în cărțile genealogice ale unor rase specifice:

a) să fi fost colectat și prelucrat în vederea înșămânțării artificiale într-un centru autorizat din punct de vedere sanitar veterinar, în conformitate cu cap. I din anexa nr. 4 la prezenta normă sanitară veterinară, sau, în cazul ovinelor și caprinelor, prin derogare de la cele de mai sus, într-o exploatarea care respectă legislația sanitară veterinară privind condițiile de sănătate a animalelor și certificarea veterinară privind comerțul intracomunitar cu ovine și caprine;

b) să fi fost colectat de la animale care îndeplinesc condițiile stabilite la cap. II din anexa nr. 4 la prezenta normă sanitară veterinară;

c) să fi fost colectat, procesat și conservat în conformitate cu cap. III din anexa nr. 4 la prezenta normă sanitară veterinară;

d) să fi fost însoțit în timpul transportului de un certificat sanitar veterinar care să respecte condițiile procedurii naționale.

(3) Ovulele și embrionii speciilor ovine/caprine, suine și ecvidee trebuie:

a) să fi fost prelevați de o echipă de colectare autorizată de autoritatea veterinară competentă a țării de origine și prelucrați într-un laborator adecvat, de la femele donatoare care îndeplinesc condițiile stabilite la cap. IV din anexa nr. 4 la prezenta normă sanitară veterinară;

b) să fi fost tratați și depozitați în conformitate cu cap. III din anexa nr. 4 la prezenta normă sanitară veterinară;

c) să fie însoțiți în timpul transportului spre țara de destinație de un certificat de sănătate care corespunde specimenului ce urmează să fie definit în condițiile procedurii naționale.

(4) Materialul seminal folosit pentru înșămânțarea femelelor donatoare trebuie să respecte prevederile alin. (2) în cazul oilor, caprelor și ecvideelor și ale Normei sanitare veterinare privind condițiile de sănătate a animalelor și certificarea veterinară pentru comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene și importul din țări terțe de material seminal de porcine.

(5) Orice garanții suplimentare pot fi determinate în condițiile procedurii naționale.

Art. 12. — (1) Regulile cu privire la controalele stabilite de legislația sanitară veterinară se vor aplica în special în ceea ce privește organizarea și urmărirea controalelor ce urmează să fie efectuate asupra animalelor, materialului seminal, ovulelor și embrionilor cuprinși în prezenta normă sanitară veterinară și care sunt însoțiți de un certificat de sănătate. Alte animale trebuie să provină din ferme supuse prevederilor prezentei norme sanitare veterinare cu privire la controalele efectuate la locul de origine și de destinație.

(2) Comunicarea locului de destinație, așa cum este prevăzut în legislația sanitară veterinară ce reglementează controalele veterinare privind comerțul intracomunitar cu animale vii, cu privire la animale, material seminal, ovule sau embrioni însoțiți de un certificat de sănătate în concordanță cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare, va avea loc folosind sistemul Animo după implementarea acestuia pe teritoriul României.

(3) Fără a aduce atingere prevederilor specifice ale prezentei norme sanitare veterinare, autoritatea competentă, atunci când se suspectează că prevederile prezentei norme sanitare veterinare nu au fost respectate sau există dubii cu privire la sănătatea animalelor ori calitatea materialului seminal, ovulelor și embrionilor menționați la art. 1, va efectua orice controale pe care le consideră adecvate.

(4) Autoritatea competentă va lua măsurile administrative sau penale adecvate pentru a pedepsi orice violare a prevederilor prezentei norme sanitare veterinare, în special când se descoperă că certificatele sau documentele redactate nu corespund stării de sănătate reale a animalelor menționate la art. 1, că identificarea animalelor sau marcarea materialului seminal, ovulelor și embrionilor în cauză nu respectă prezenta normă sanitară veterinară sau că animalele ori produsele în cauză nu au fost supuse controalelor prevăzute în prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 13. — (1) Comerțul cu animale din specii susceptibile la bolile menționate în anexa nr. 1 sau 2 la prezenta normă sanitară veterinară, când țara de destinație aplică garanția prevăzută la art. 14 și 15, și comerțul cu material seminal, ovule sau embrioni ai unor asemenea animale expediate la și de la organisme, institute ori centre autorizate în concordanță cu anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară vor fi supuse prezentării unui certificat

sanitar veterinar care corespunde modelului din anexa nr. 6 la prezenta normă sanitară veterinară. Acest document, care trebuie să fie completat de medicul veterinar oficial, trebuie să specifice că animalele, materialul seminal, ovulele sau embrionii provin dintr-un organism, instituit ori centru autorizat în conformitate cu anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară și trebuie să le însoțească în timpul transportului.

(2) Pentru a fi autorizate, organismele, institutele sau centrele vor prezenta autorității competente toate documentele relevante cu privire la bolile declarabile, pentru a putea fi respectate condițiile menționate în anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară.

(3) După primirea dosarului cu privire la cererea pentru aprobare sau pentru reînnoirea aprobării, autoritatea competentă îl va examina pe baza datelor pe care le conține și, când este cazul, a rezultatelor testărilor efectuate pe teren.

(4) Autoritatea competentă va retrage aprobarea în conformitate cu pct. III din anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară.

(5) Autoritatea competentă va trimite Comisiei Europene o listă cuprinzând organismele, institutele și centrele autorizate, împreună cu orice modificări ale listei.

Art. 14. — (1) Când autoritatea competentă elaborează sau a elaborat fie direct, fie prin intermediul crescătorilor un program voluntar ori obligatoriu de control sau de supraveghere pentru una dintre bolile menționate în anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară, poate prezenta respectivul program Comisiei Europene, indicând în special:

- a) distribuția bolii în teritoriul său;
- b) dacă boala este declarabilă;
- c) motive pentru inițierea programului, ținând seama de eficacitatea-costul său și de importanța bolii;
- d) zona geografică în care programul urmează să fie aplicat;
- e) categoriile de statut ce urmează să fie aplicate exploatațiilor, cerințele pentru fiecare specie de animale, când este introdusă într-o exploatație și procedurile de testare ce urmează să fie folosite;
- f) procedurile de supraveghere a programului, incluzând implicarea crescătorilor în aplicarea programului de control sau de supraveghere;

g) măsura ce urmează să fie luată dacă, din orice motiv, o exploatație își pierde statutul său;

h) măsurile ce urmează să fie luate dacă rezultatele testărilor efectuate în condițiile programului sunt pozitive;

i) natura nediscriminatorie a comerțului în teritoriul țării vizate cu privire la comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene.

(2) Comisia va examina programele prezentate de autoritatea competentă. Programele pot fi aprobate, în condițiile procedurii comunitare, conform criteriilor stabilite la alin. (1). În condițiile aceleiași proceduri vor fi definite în același timp sau cel mai târziu în termen de 3 luni după prezentarea programelor garanții suplimentare, generale sau limitate, care pot fi cerute în comerț. Asemenea garanții nu trebuie să le depășească pe cele pe care România le implementează la nivel național.

(3) Programele înaintate de autoritatea competentă pot fi amendate sau completeate în condițiile procedurii comunitare. În condițiile aceleiași proceduri pot fi făcute amendamente garanțiilor menționate la alin. (2).

Art. 15. — (1) Atunci când autoritatea competentă consideră că teritoriul său sau o parte a teritoriului său este liberă de una dintre bolile menționate în anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară, animalele sensibile la care se face referire în prezenta normă sanitară veterinară,

va prezenta Comisiei Europene documentația de sprijin adecvată, subliniind în special:

- a) natura bolii și istoria apariției sale în teritoriul său;
- b) rezultatele testării de supraveghere bazate pe investigații serologice, microbiologice, patologice sau epidemiologice;
- c) perioada în care această boală a fost declarabilă autorităților competente;
- d) perioada în care a fost efectuată supravegherea;
- e) când este cazul, perioada în care vaccinarea împotriva bolii a fost interzisă și zona geografică vizată de interdicție;
- f) aranjamentele pentru verificarea absenței bolii.

(2) Comisia va examina documentația prevăzută la alin. (1) și va transmite autorității competente decizia de aprobare sau de respingere a planului înaintat de aceasta. Dacă planul este acceptat, garanții suplimentare, generale sau specifice, care pot fi cerute în cadrul comerțului României cu statele membre ale Uniunii Europene, vor fi definite în condițiile procedurii naționale. Acestea nu trebuie să le depășească pe cele pe care România le implementează la nivel național. În așteptarea unei decizii România poate menține în tranzacțiile sale comerciale cerințele esențiale necesare pentru a menține statutul său.

(3) Autoritatea competentă va notifica Comisiei Europene orice schimbare în detaliile specificate la alin. (1). Garanțiile definite conform alin. (2) pot, în baza unei asemenea notificări, să fie amendate sau retrase în condițiile procedurii naționale.

CAPITOLUL III

Prevederi aplicabile importurilor în România

Art. 16. — Condițiile aplicabile importurilor de animale, material seminal, ovule și embrioni, la care se referă prevederile prezentei norme sanitare veterinare, trebuie să fie cel puțin echivalente celor stabilite la cap. II.

Art. 17. — (1) În scopurile aplicării uniforme a art. 16 se vor aplica prevederile următoarelor alineate.

(2) Numai animalele, materialul seminal, ovulele și embrionii menționate la art. 1, care satisfac următoarele cerințe, pot să fie importate în România:

a) trebuie să provină dintr-o țară terță de pe o listă ce urmează să fie elaborată conform alin. (3) lit. a);

b) trebuie să fie însoțite de un certificat de sănătate care corespunde modelului ce urmează să fie elaborat în condițiile procedurii naționale, semnat de autoritatea competentă a țării exportatoare, care certifică faptul că animalele, materialul seminal, ovulele și embrionii îndeplinesc condițiile adiționale sau oferă garanțiile echivalente menționate în alin. (4) și că provin din centre, organisme, institute sau centre de colectare autorizate, care oferă asemenea garanții.

(3) Următoarele prevederi vor fi stabilite în condițiile procedurii naționale:

a) fără a aduce atingere listei prevăzute în art. 6 alin. (1) lit. e), o listă provizorie cuprinzând țările terțe sau părți din țările terțe, capabile să furnizeze autorității competente garanții echivalente celor prevăzute la cap. II, și o listă cuprinzând centrele de colectare care sunt capabile să dea aceste garanții. Această listă provizorie va fi extrasă din listele cuprinzând exploatațiile autorizate și inspectate de autoritățile competente ale statelor membre ale Uniunii Europene sau de către Comisia Europeană ori de către autoritatea competentă care a controlat aceste exploatații, în care se respectă principiile și regulile generale stabilite în prezenta normă sanitară veterinară;

b) actualizări ale acestei liste în baza inspecțiilor prevăzute la alin. (5);

c) cerințele specifice de sănătate animală, în special pentru protecția teritoriului României de anumite boli exotice, sau garanții echivalente celor prevăzute în prezenta normă sanitară veterinară. Cerințele specifice și garanțiile echivalente stabilite pentru țările terțe nu pot fi mai favorabile decât cele prevăzute la cap. II.

(4) Lista prevăzută la alin. (3) poate include doar țările terțe sau părți din acestea:

a) din care importurile nu sunt interzise:

(i) ca rezultat al existenței uneia dintre bolile menționate în anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară sau al oricărei alte boli exotice;

(ii) cu excepția importului de bovine, porcine, ovine, caprine și ecvidee, în cazul altor animale la care se referă prezenta normă sanitară veterinară, în condițiile unei decizii luate în conformitate cu procedura națională se va ține seama de starea lor de sănătate;

b) care, potrivit legislației lor și organizării serviciilor lor veterinare și a serviciilor de inspecții, puterilor unor asemenea servicii și supravegherii la care sunt supuse, au fost recunoscute ca fiind capabile de garantarea aplicării legislației lor în vigoare;

c) ale căror servicii veterinare sunt capabile să garanteze că sunt respectate cerințele de sănătate cel puțin echivalente celor stabilite la cap. II.

(5) Inspecțiile sanitare veterinare sunt efectuate astfel:

a) experții Comisiei Europene și ai statelor membre ale Uniunii Europene pot efectua inspecții ad-hoc în România pentru a verifica dacă garanțiile date de autoritatea competentă cu privire la condițiile de producție și comercializare pot fi considerate echivalente celor aplicate în Comunitatea Europeană;

b) experții autorității competente pot efectua inspecții ad-hoc în țările terțe pentru a verifica dacă garanțiile date de autoritatea competentă a țării terțe în cauză, cu privire la condițiile de producție și comercializare, pot fi considerate echivalente celor aplicate în România.

(6) Până la organizarea inspecțiilor menționate la alin. (5) vor continua să se aplice reguli naționale aplicabile inspecției în țări terțe, cu condiția notificării către autoritatea competentă a oricărui caz de nerespectare a garanțiilor oferite în conformitate cu alin. (3), descoperit în timpul acestor inspecții.

Art. 18. — (1) Autoritatea competentă se va asigura că animalele, materialul seminal, ovulele și embrionii la care face referire prezenta normă sanitară veterinară sunt importate în România numai dacă:

a) sunt însoțite de un certificat ce trebuie emis de medicul veterinar oficial; tipul de certificat va fi redactat în funcție de specie, în condițiile procedurii naționale;

b) au îndeplinit condițiile impuse de legislația sanitară veterinară în vigoare, cu referire la controalele efectuate la frontieră pentru importul din țări terțe de animale vii;

c) înaintea încărcării spre teritoriul României au fost supuse unui control de către medicul veterinar oficial pentru a asigura că au fost respectate condițiile de transport specificate în Norma sanitară veterinară privind protecția animalelor în timpul transportului, în special cu privire la adăpare și furajare;

d) animalele menționate la art. 5—10 au fost ținute în carantină înainte de a fi comercializate, conform legislației sanitare veterinare în vigoare.

(2) Până la stabilirea condițiilor specifice pentru acest articol regulile naționale aplicabile importurilor din țări terțe, pentru care nu au fost adoptate asemenea cerințe, vor

continua să se aplice cu condiția ca ele să nu fie mai favorabile decât cele stabilite la cap. II.

Art. 19. — În condițiile procedurii naționale vor fi stabilite următoarele măsuri:

a) cerințe specifice de sănătate a animalelor pentru importuri în România și natura și conținutul documentelor de însoțire pentru animale destinate grădinilor zoologice, circurilor, parcurilor de distracții sau laboratoarelor experimentale;

b) garanții adiționale celor prevăzute cu privire la diferențele specii de animale la care face referire prezenta normă sanitară veterinară, pentru a proteja pe teritoriul României speciile vizate.

Art. 20. — Principiile și regulile stabilite în legislația comunitară referitoare la controalele veterinare de frontieră ce se efectuează pentru animalele importate în România și urmărirea inspecțiilor ce urmează să fie efectuate de autoritatea competentă, precum și măsurile de protecție ce urmează să fie aplicate vor fi stabilite în conformitate cu procedurile naționale. Până la aplicarea deciziilor prevăzute de legislația menționată anterior regulile naționale relevante pentru aplicarea art. 8 vor continua să se aplice fără a se aduce atingere principiilor și regulilor menționate mai sus.

CAPITOLUL IV

Dispoziții finale

Art. 21. — Orice modele de certificate aplicabile comerțului și condițiilor de sănătate animală ce urmează să fie respectate pentru a face posibilă comercializarea de animale, material seminal, ovule și embrioni, altele decât cele la care se face referire în art. 5—11, atunci când este necesar acest lucru, vor fi hotărâte în condițiile procedurii naționale.

Art. 22. — Anexele prezentei norme sanitare veterinare vor fi amendate în condițiile procedurii naționale, atunci când este necesar acest lucru. Anexa nr. 2 va fi revizuită înainte de data aderării României la Uniunea Europeană, în special pentru a amenda lista bolilor, pentru a le include pe cele la care sunt susceptibile rumegătoarele și suinele și pe cele care sunt transmise prin material seminal, ovule sau embrioni de la ovine.

Art. 23. — În condițiile procedurii naționale, cerințe speciale pot fi stabilite, dacă este cazul, prin derogare de la prevederile art. 6 alin. (2) lit. e) și ale cap. II, pentru mișcarea animalelor de circ și de parcuri de distracții și pentru comerțul cu animale, material seminal, ovule și embrioni pentru grădini zoologice.

Art. 24. — Autoritatea competentă este autorizată să admită intrarea pe teritoriul României a animalelor, inclusiv păsări de colivie, a materialului seminal, a ovulelor și a embrionilor la care se referă prezenta normă sanitară veterinară, care au trecut prin teritoriul unei țări terțe, însoțite de un certificat de sănătate care respectă cerințele acestei norme sanitare veterinare.

Art. 25. — Dacă autoritatea competentă implementează un sistem alternativ de control care furnizează garanții echivalente celor stabilite în prezenta normă sanitară veterinară cu privire la mișcările în cadrul teritoriului său ale animalelor, materialului seminal, ovulelor și embrionilor la care se referă prezenta normă sanitară veterinară, poate acorda derogări de la prevederile art. 6 alin. (2) lit. f), ale art. 8 lit. b) și ale art. 11 alin. (2) lit. d).

Art. 26. — În baza procedurii naționale pot fi adoptate măsuri de tranziție pentru o perioadă de 3 ani în scopul facilitării tranziției la noile condiții stabilite de prezenta normă sanitară veterinară.

ANEXA Nr. 1
la norma sanitară veterinară

B O L I**declarabile în contextul prevederilor prezentei norme sanitare veterinare**

Bolile	Speciile vizate
Boala de Newcastle, influența aviară Psitacoză Loca americană Febra aftoasă Bruceloză (<i>Brucella ssp.</i>) Tuberculoză Pesta porcină clasică Pesta porcină africană Febra aftoasă Turbare	Păsări Psitacide Albine Rumegătoare Suine Toate speciile susceptibile

ANEXA Nr. 2
la norma sanitară veterinară

L I S T A**cuprinzând bolile pentru care pot fi recunoscute programe naționale în condițiile prezentei norme sanitare veterinare**

Nurcă	Enterită virală Boala aleutină
Albine	Loca europeană Varooza și acarioza
Maimuțe și felide	Tuberculoză
Rumegătoare	Tuberculoză
Lagomorfe	Mixomatoză Boala hemoragică virală Tularemie

ANEXA Nr. 3
la norma sanitară veterinară

C O N D I Ț I I**care reglementează aprobarea organismelor, institutelor și centrelor**

I. Pentru a i se acorda aprobare oficială în condițiile art. 13 alin. (2) din norma sanitară veterinară, un organism, institut sau centru, astfel cum este definit la art. 2 alin. (1) lit. s), trebuie:

- să fie clar demarcat și separat de împrejurimile sale;
- să fie situat la o distanță rezonabilă de exploatațile agricole al căror statut sanitar ar putea fi pus în pericol de prezența unui organism, institut sau centru autorizat;
- să se afle sub controlul unui medic veterinar¹⁾ care supraveghează animalele, care trebuie să poată fi prinse și închise în orice moment;
- să aibă amenajări adecvate de carantină;
- să aibă localuri adecvate pentru efectuarea examinării post-mortem;

- să fie liber de bolile menționate în anexele nr. 1 și 2, precum și de bolile existente în țara în care s-a elaborat un program conform art. 14 din norma sanitară veterinară;
- să țină la zi înregistrările care indică:

- numărul animalelor fiecărei specii prezente în exploatație, cu informații privind vârstele lor;

- numărul animalelor care sosesc în exploatație sau care o părăsesc, împreună cu informații privind transportul și sănătatea acestora;

- observații făcute în timpul perioadei de carantină;
- rezultatele examinărilor regulate ale excrețiilor;
- rezultatele testărilor sanguine sau ale oricăror alte proceduri de diagnostic;
- cazuri de boală și, când este cazul, tratamentul administrat;

- rezultatele necropsiei animalelor care mor în exploatație, incluzând avortonii;

- să dispună de amenajări pentru distrugerea adecvată a cadavrelor animalelor care mor de o boală;

- să fie supravegheat de un medic veterinar oficial care trebuie să efectueze cel puțin două controale sanitare pe an.

Controlurile sanitare veterinare trebuie să includă cel puțin:

- o inspecție a tuturor animalelor din exploatație;
- probe reprezentative luate de la toate speciile susceptibile la bolile menționate în anexele nr. 1 și 2²⁾ la norma sanitară veterinară sau depistarea acestor boli prin alte metode. Aceste probe trebuie să fie analizate de un

¹⁾ Responsabil cu verificarea zilnică a sănătății animalelor, conform cerințelor normei sanitare veterinare.

²⁾ În măsura în care una dintre aceste boli este declarabilă.

laborator autorizat să controleze dacă ele conțin agenți ai bolilor pentru fiecare dintre speciile menționate în anexa nr. 2 la norma sanitară veterinară. Probele trebuie prelevate tot timpul anului. Rezultatele testelor de laborator ale probelor luate în timpul controalelor sanitare nu trebuie să confirme prezența agenților patogeni în cauză;

3. examinarea registrelor care trebuie să fie păstrate;

j) dacă deține animale destinate laboratoarelor experimentale, trebuie să se conformeze prevederilor Normei sanitare veterinare privind protecția animalelor de experiență și a celor utilizate în alte scopuri științifice.

II. Aprobarea va fi menținută când sunt satisfăcute următoarele cerințe:

a) animalele introduse într-o exploatație trebuie să provină dintr-un alt centru, institut sau organism autorizat;

b) dacă animalele la care se referă legislația comunitară specifică privind condițiile de sănătate a animalelor, ce reglementează comerțul intracomunitar cu bovine și porcine, sunt ținute într-un centru, institut ori organism autorizat, ele pot părăsi exploatația doar sub control oficial;

c) controalele de sănătate din centrul, institutul sau organismul autorizat trebuie să fie efectuate de două ori pe an, în concordanță cu prevederile pct. I lit. i);

d) rezultatele testelor de laborator ale probelor trebuie să fie negative pentru agenții bolilor menționate în anexele nr. 1 și 2¹⁾ la norma sanitară veterinară;

e) orice caz de moarte suspectă sau prezența oricărui alt simptom care sugerează că animalele au contractat una sau mai multe dintre bolile menționate în anexele nr. 1

și 2¹⁾ la norma sanitară veterinară trebuie să fie notificată fără întârziere autorității competente.

III. Aprobarea poate fi suspendată, reacordată sau retrasă în următoarele circumstanțe:

a) când notificarea unor boli este făcută în sensul pct. II lit. d), autoritatea competentă va suspenda temporar aprobarea centrului, organismului sau institutului autorizat;

b) când o probă luată de la un animal suspect este trimisă laboratorului autorizat pentru a o testa pentru prezența agenților patogeni în cauză. Rezultatele testelor vor fi imediat trimise autorității competente;

c) când autoritatea competentă este informată de suspiciunile cu privire la prezența uneia dintre bolile menționate în anexele nr. 1 și 2¹⁾, aceasta va adopta măsuri cu privire la ancheta epidemiologică și la testele de laborator, dispunând totodată măsuri de combatere a bolii și de retragere a autorizației sanitare veterinare de funcționare a exploatației, dacă boala a fost notificată în conformitate cu prevederile legale;

d) când rezultatele testului sunt negative pentru agenții patogeni vizați, departamentul oficial va reaccorda aprobarea;

e) organismul, institutul sau centrul va fi autorizat din nou doar când, după eradicarea surselor de infecție, condițiile stabilite la pct. I, cu excepția lit. f), sunt din nou îndeplinite;

f) autoritatea competentă va informa Comisia Europeană despre suspendarea, reaccordarea sau retragerea aprobării.

¹⁾ În măsura în care una dintre aceste boli este declarabilă.

ANEXA Nr. 4

la norma sanitară veterinară

CAPITOLUL I

A. Condiții ce reglementează aprobarea centrelor de colectare a materialului seminal

Centrele de colectare a materialului seminal trebuie:

1. să fie plasate sub supravegherea unui medic veterinar al centrului;

2. să aibă cel puțin:

a) spațiu pentru cazarea animalelor, cu posibilitatea de a fi încuiat și, dacă se cere pentru ecvidee, o zonă de antrenament care să fie separată fizic de amenajările centrului, camere de prelucrare și depozitare;

b) amenajări pentru izolare care nu au comunicare directă cu spațiul de cazare normal al animalelor;

c) amenajări pentru colectarea materialului seminal, incluzând o cameră separată pentru curățarea și dezinfectarea sau sterilizarea echipamentului;

d) o cameră de prelucrare a materialului seminal, separată de amenajările de colectare, care nu trebuie în mod necesar să fie în același loc;

e) o cameră de depozitare a materialului seminal, care nu trebuie în mod necesar să fie în același loc;

3. să fie astfel construite sau izolate încât să se prevină contactul cu efectivul din exterior;

4. să fie astfel construite încât întregul centru, cu excepția camerelor oficiale și, în cazul ecvideelor, a zonei de antrenament, să poată fi ușor curățat și dezinfectat.

B. Condiții pentru supravegherea centrelor de colectare a materialului seminal

Centrele de colectare a materialului seminal trebuie:

1. să fie supravegheate pentru a avea doar animale din speciile al căror material seminal urmează să fie colectat.

Totuși alte animale domestice pot fi admise cu condiția să nu prezinte nici un risc de infectare a speciilor al căror material seminal urmează să fie colectat și acestea să îndeplinească condițiile stabilite de medicul veterinar al centrului.

Dacă în cazul ecvideelor centrul de colectare împarte un loc cu un centru de înșămânțare artificială sau de montă, atunci iepelile, armăsarii încercători și armăsarii pentru montă naturală sunt admiși cu condiția să satisfacă cerințele cap. II lit. A pct. 1—4;

2. să fie supravegheate pentru a se asigura că sunt ținute registre care cuprind:

a) speciile, rasa, data nașterii și identificarea fiecărui animal prezent în centru;

b) orice mișcare a animalelor care intră sau care părăsesc centrul;

c) istoria sănătății, toate testele de diagnostic și rezultatele acestora; tratamentele și vaccinările efectuate asupra animalelor deținute;

d) data colectării și prelucrării materialului seminal;

e) destinația materialului seminal;

f) depozitarea materialului seminal;

3. să fie inspectate de un medic veterinar oficial în timpul sezonului de reproducție, cel puțin o dată pe an în cazul animalelor cu reproducere sezonieră și de două ori

pe an în cazul reproducerii extrasezoniere, pentru a avea în vedere și a verifica toate problemele în legătură cu condițiile de autorizare și supraveghere;

4. să fie astfel supravegheate încât să prevină intrarea persoanelor neautorizate. În plus, vizitatorilor autorizați trebuie să li se ceară să respecte condițiile stabilite de medicul veterinar al centrului;

5. să angajeze personal competent care a primit instruire adecvată cu privire la dezinfecție și tehnici adecvate pentru prevenirea răspândirii bolii;

6. să fie supravegheate pentru a se asigura că:

a) nici unul dintre animalele deținute în centru nu este folosit pentru reproducerea naturală cu cel puțin 30 de zile înainte de prima colectare a materialului seminal și în timpul perioadei de colectare;

b) colectarea, prelucrarea și depozitarea materialului seminal sunt efectuate doar în spații rezervate pentru aceste scopuri;

c) toate ustensilele care vin în contact cu materialul seminal sau cu animalul donator în timpul colectării ori prelucrării sunt fie dezinfectate corespunzător, fie sterilizate înainte de a le folosi, fie distruse și îndepărtate după utilizare;

d) dacă, în cazul ecvideelor, centrul de colectare împarte un loc cu un centru de însămânțare artificială sau cu un centru de montă, trebuie să se facă o separare strictă între instrumentele și echipamentul pentru însămânțare artificială sau montă naturală și instrumentele și echipamentul care vin în contact cu animalele donatoare sau cu alte animale ținute în centrul de colectare și cu materialul seminal;

e) produsele de origine animală, precum diluanți, aditivi sau conservanți, utilizați în prelucrarea materialului seminal, nu prezintă nici un risc pentru sănătatea animalelor sau au fost supuse anterior unui tratament care să excludă un asemenea risc;

f) în cazul materialului seminal congelat sau refrigerat sunt utilizați agenți criogeni care nu au fost folosiți anterior pentru alte produse de origine animală;

g) orice recipient pentru depozitarea sau transportul materialului seminal este fie dezinfectat sau sterilizat, când este cazul, înainte de folosire, fie este nou, distrus și îndepărtat după utilizare;

7. fiecare doză individuală de material seminal este identificată permanent într-un asemenea mod încât să poată fi stabilite țara de origine, data colectării, speciile, rasa, identitatea animalului donator și numele și/sau numărul centrului autorizat care a colectat materialul seminal.

CAPITOLUL II

A. Armăsari

Poate fi folosit pentru colectarea materialului seminal numai un armăsar care îndeplinește următoarele cerințe:

1. nu trebuie să prezinte vreun semn al unei boli infecțioase sau contagioase în momentul admiterii și în ziua colectării materialului seminal;

2. trebuie să provină din teritoriul sau, în cazul regionalizării, dintr-o parte a teritoriului unui stat membru al Uniunii Europene sau al unei țări terțe și dintr-o exploatare sub supraveghere veterinară, care satisface cerințele legislației comunitare specifice privind mișcarea și importul de ecvidee din țările terțe;

3. trebuie să fi fost ținut 30 de zile, înaintea colectării materialului seminal, în exploatare în care nici un animal nu a prezentat vreun semn clinic de arterită virală ecvină în timpul acestei perioade;

4. trebuie să fi fost ținut 60 de zile, înaintea colectării materialului seminal, în exploatare în care nici un ecvideu nu a prezentat vreun semn clinic de metrită contagioasă ecvină în timpul acestei perioade;

5. nu trebuie să fie folosit pentru împerechere naturală în timpul celor 30 de zile anterioare primei colectări a materialului seminal și în timpul perioadei de colectare;

6. trebuie să fie supus următoarelor teste, efectuate și certificate într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă, în concordanță cu programul stabilit la pct. 7:

a) test de imunodifuzie în gel de agar (test Coggins) pentru anemia infecțioasă ecvină cu rezultat negativ;

b) test de seroneutralizare pentru arterita virală ecvină. Doar dacă este realizat un rezultat negativ la o diluție a serului de 1 la 4, va fi efectuat un test de izolare a virusului pentru arterita virală ecvină, cu rezultat negativ, pentru o microfiolă din întregul material seminal al armăsarului donator;

c) test pentru metrita contagioasă ecvină, efectuat de două ori la un interval de 7 zile, pentru depistarea agentului etiologic *Taylorella equigenitalis* din fluidul preejaculator sau o probă de material seminal ori din tampoanele genitale prelevate din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare caz;

7. trebuie să fi fost supus unuia dintre următoarele programe de testare:

a) când materialul seminal este colectat pentru comerțul cu material seminal proaspăt sau refrigerat:

(i) dacă armăsarul donator este rezident continuu la centrul de colectare pentru cel puțin 30 de zile înaintea primei colectări a materialului seminal și în timpul perioadei de colectare și nici un ecvideu în centrul de colectare nu vine în contact direct cu ecvidee cu o stare de sănătate inferioară față de cea a armăsarului donator, testele prevăzute la pct. 6 lit. a)—c) vor fi efectuate cel puțin 14 zile după începerea perioadei de domiciliere menționate și cel puțin o dată pe an, la începerea sezonului de reproducere;

(ii) dacă armăsarul donator nu este rezident continuu la centrul de colectare și/sau alte ecvidee la centrul de colectare vin în contact direct cu ecvidee cu o stare de sănătate inferioară, testele prevăzute la pct. 6 lit. a)—c) vor fi efectuate în cadrul perioadei de 14 zile înainte de prima colectare a materialului seminal și cel puțin o dată pe an la începutul sezonului de reproducere. În plus, testul prevăzut la pct. 6 lit. a) va fi repetat cel puțin în fiecare zi din cele 120 de zile, în timpul perioadei de colectare a materialului seminal. Testul prevăzut la pct. 6 lit. b) nu va fi efectuat cu mai mult de 30 de zile înaintea fiecărei colectări a materialului seminal, în afară de cazul în care statutul de necontaminant al unui armăsar donator pentru arterita virală ecvină este confirmat de testul de izolare a virusului, care trebuie să fie efectuat anual;

b) când materialul seminal este colectat pentru comerțul cu material seminal congelat, se vor aplica programele de testare, așa cum sunt descrise la pct. 7 lit. a), sau, alternativ, testele prevăzute la pct. 6 lit. a)—c) vor fi efectuate în timpul celor 30 de zile ale perioadei de depozitare obligatorii a materialului seminal și nu mai puțin de 14 zile după colectarea materialului seminal, independent de starea de domiciliere a armăsarului.

B. Ovine și caprine

1. Pot fi folosiți pentru colectarea materialului seminal doar berbeci și țapi din centre sau ferme, care îndeplinesc următoarele cerințe:

a) sunt sănătoși în ziua când este colectat materialul seminal;

b) respectă cerințele stabilite în Norma sanitară veterinară privind condițiile de sănătate și certificare veterinară pentru comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene cu ovine și caprine.

În plus, animalele donatoare trebuie supuse, în timpul celor 30 de zile dinaintea colectării, cu rezultate negative:

— unui test pentru depistarea brucelozei (*B. melitensis*), în conformitate cu Norma sanitară veterinară privind condițiile de sănătate și certificare veterinară pentru comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene cu ovine și caprine;

— unui test pentru epididimita contagioasă (*B. ovis*), în conformitate cu Norma sanitară veterinară privind condițiile de sănătate și certificare veterinară pentru comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene cu ovine și caprine;

— au fost supuse testelor relevante sau controalelor destinate să garanteze respectarea cerințelor lit. a) și b) de mai sus.

2. Testele menționate la pct. 1 trebuie să fie efectuate de un laborator autorizat.

3. Dacă oricare dintre testele menționate la subcapitolul A sau B este pozitiv, acel animal trebuie să fie izolat și materialul seminal colectat de la acesta la ultimul test negativ nu va fi comercializat. Același lucru se aplică materialului seminal colectat de la alte animale susceptibile la boala vizată în exploatație sau în centrul de colectare de la data la care rezultatele unui test au fost pozitive. Comerțul nu va reîncepe până când starea de sănătate a centrului nu va fi restabilită.

CAPITOLUL III**Cerințe aplicabile materialului seminal, ovulelor și embrionilor**

Materialul seminal, ovulele și embrionii trebuie să fi fost colectați, prelucrați și conservați în conformitate cu principiile următoare:

1. Spălarea ovulelor și embrionilor chiar și în cazul ecvideelor trebuie să fie efectuată în conformitate cu procedura stabilită la art. 26 din norma sanitară veterinară.

Până la adoptarea condițiilor prevăzute la art. 26 din norma sanitară veterinară sunt aplicabile standardele internaționale.

Zona pelucidă a ovulului și embrionii trebuie să rămână intacti înainte și după spălare.

Doar ovulele și embrionii de la același donator pot fi spălați în același timp. După spălare zona pelucidă a fiecărui ovul sau embrion trebuie să fie examinată pe întreaga sa suprafață sub un grosiment de cel puțin 50 x și să fie certificată ca fiind intactă și liberă de orice material aderent.

2. Mediul și soluțiile utilizate pentru colectarea, prelucrarea (examinare, spălare și tratare), conservarea sau congelarea ovulelor și embrionilor trebuie să fie sterilizate în concordanță cu metode autorizate și manipulate într-un asemenea mod încât să rămână sterile.

Trebuie adăugate antibiotice la colectarea, spălarea și conservarea mediilor pentru ovule și embrioni și diluanți pentru materialul seminal. Dacă este necesar vor fi stabilite reguli detaliate în condițiile procedurii prevăzute la art. 26 din norma sanitară veterinară.

3. Toate materialele folosite pentru colectarea, prelucrarea, conservarea sau congelarea materialului seminal, ovulelor și embrionilor trebuie să fie dezinfectate sau sterilizate, când este cazul, înainte de utilizare sau să fie noi, distruse și îndepărtate după folosire.

4. Pot să fie stabilite teste suplimentare în condițiile procedurii prevăzute la art. 26 din norma sanitară veterinară, în special cu privire la colectarea lichidelor de spălare, astfel încât să se demonstreze că nu sunt prezenți agenți patogeni.

5. Ovulele și embrionii, care au trecut cu succes examinarea prevăzută la pct. 1, precum și materialul seminal vor fi puși în containere sterile, identificate corespunzător, conținând doar produse de la un mascul sau o femelă donatoare și sigilate imediat.

Identificarea ce urmează să fie stabilită în condițiile procedurii prevăzute la art. 26 din norma sanitară veterinară va asigura că pot fi stabilite cel puțin țara de origine, data colectării, speciile, rasa, identitatea animalului donator și numele și/sau numărul centrului/echipei de colectare.

6. Materialul seminal congelat, ovulele și embrionii trebuie să fie puși în containere sterile cu azot lichid care nu prezintă nici un risc de contaminare a produsului.

7. Materialul seminal congelat, ovulele și embrionii trebuie să fie depozitați în condiții autorizate pentru o perioadă minimă de 30 de zile înainte de expediere.

8. Materialul seminal, ovulele și embrionii trebuie să fie transportați în containere care au fost fie curățate, dezinfectate sau sterilizate, când este cazul, înainte de utilizare, fie au fost noi, distruse și înlăturate după folosire.

CAPITOLUL IV**Femele donatoare**

1. Femelele pot fi folosite pentru colectarea embrionilor sau ovulelor doar dacă ele și efectivele din care provin respectă, prin atestarea de către medicul veterinar oficial, cerințele sanitare veterinare cu privire la comerțul intracomunitar cu animale vii pentru reproducere și producție pentru speciile vizate.

2. Prevederile Normei sanitare veterinare privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene cu animale din speciile bovine și porcine se aplică pentru suine, iar prevederile Normei sanitare veterinare privind condițiile de sănătate și certificare veterinară pentru comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene cu ovine și caprine se aplică pentru ovine și caprine.

3. În plus, față de cerințele stabilite de legislația sanitară veterinară în vigoare, ecvideele trebuie să fi fost ținute, înainte de colectarea ovulelor sau embrionilor, în ferme libere de semnele clinice ale metritei contagioase ecvine, pentru 60 de zile. Nu trebuie să fie folosite pentru reproducere naturală în timpul perioadei de 30 de zile înaintea colectării ovulelor sau embrionilor.

*ANEXA Nr. 5
la norma sanitară veterinară*

CERTIFICAT SANITAR VETERINAR
— MODEL —

1. Expeditorul (numele și adresa complete)	CERTIFICAT DE SĂNĂTATE
	Nr. Original ¹⁾
	2. Statul de origine
3. Destinatarul (numele și adresa complete)	4. AUTORITATEA COMPETENTĂ
	5. Adresa: a) fermei de origine sau a organismului, institutului ori centrului de origine autorizat oficial ²⁾ ; b) fermei sau comerciantului de destinație ori organismului sau institutului ori centrului de destinație autorizat oficial ²⁾
6. Locul încărcării	
7. Mijloacele de transport	
8. Speciile	
9. Numărul de animale/stupi/mătci (cu însoțitori) ²⁾	
10. Identificarea lotului	
11. ATESTARE ³⁾	
Întocmit la, în	
Semnătura:	
Numele cu majuscule:	
Titlul și funcția:	

¹⁾ Un certificat separat urmează să fie prevăzut pentru fiecare transport și originalul trebuie să însoțească transportul la destinația originală; perioada lui de valabilitate este de 10 zile.

²⁾ Se anulează când este cazul.

³⁾ Se completează în concordanță cu art. 5—11 din Directiva 92/65/CEE în cele 24 de ore înainte ca animalele să fie încărcate.

*ANEXA Nr. 6
la norma sanitară veterinară*

CERTIFICAT SANITAR VETERINAR
— MODEL —

1. Expeditorul (numele și adresa complete)	CERTIFICAT DE SĂNĂTATE
	Nr. Original ¹⁾
	2. Statul de origine

3. Destinatarul (numele și adresa complete)	4. AUTORITATEA COMPETENTĂ 5. Adresa: a) fermei de origine sau a organismului, institutului ori a centrului de origine autorizat oficial; b) fermei sau comerciantului de destinație ori organismului sau institutului ori centrului de destinație autorizat oficial.
6. Locul încărcării	
7. Mijloacele de transport	
8. Speciile	
9. Numărul de animale/stupi/mătcă (cu însoțitori) ²⁾	
10. Identificarea lotului	
11. ATESTARE ³⁾ Subsemnatul certific că în momentul inspectării animalele descrise mai sus sunt apte pentru a fi transportate în călătoria intenționată, în concordanță cu prevederile Directivei 91/628/CEE ^{4),5)} întocmit la, în	

Semnătura:

Numele cu majuscule:

Titlul și funcția:

¹⁾ Un certificat separat urmează să fie prevăzut pentru fiecare transport și originalul trebuie să însoțească transportul la destinația originală; perioada lui de valabilitate este de 10 zile.

²⁾ Se anulează când este cazul.

³⁾ Se completează în concordanță cu art. 5—11 din Directiva 92/65/CEE în cele 24 de ore înainte ca animalele să fie încărcate.

⁴⁾ Această declarație se va aplica pentru următoarele specii: maimuțe (simiene și prosimiene), ungulate din alte specii decât cele menționate în directivele 64/432/CEE, 90/426/CEE și 91/68/CEE, lagomorfe, câini și pisici.

⁵⁾ Această declarație nu va scuti transportatorii de obligațiile lor în concordanță cu prevederile Comunității Europene în vigoare, în special cu privire la capacitatea animalelor de a fi transportate.

MINISTERUL AGRICULTURII,
ALIMENTAȚIEI ȘI PĂDURILOR
Nr. 278 din 4 iulie 2002

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII
ȘI FAMILIEI
Nr. 613 din 13 august 2002

O R D I N

privind modificarea și completarea Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al ministrului sănătății și familiei nr. 125/383/2001 pentru aprobarea Normelor cu privire la natura, conținutul, originea, fabricarea, etichetarea și marcarea unor produse din cacao și ciocolată destinate consumului uman

Ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor și ministrul sănătății și familiei, văzând Referatul de aprobare al Direcției generale de implementare, reglementare și de management al resursei biotehnologice din cadrul Ministerului Agriculturii, Alimentației și Pădurilor nr. 140.471 din 4 iulie 2002 și al Direcției generale de sănătate publică din cadrul Ministerului Sănătății și Familiei nr. DB 9.476 din 13 august 2002, având în vedere prevederile art. 34 alin. 1 lit. c) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 97/2001 privind reglementarea producției, circulației și comercializării alimentelor, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 362/2002 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Alimentației și Pădurilor și al Hotărârii Guvernului nr. 22/2001 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății și Familiei, cu modificările și completările ulterioare,
emit următorul ordin:

Art. I. — Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al ministrului sănătății și familiei nr. 125/383/2001 pentru aprobarea Normelor cu privire la natura, conținutul, originea, fabricarea, etichetarea și marcarea unor produse din cacao și ciocolată destinate consumului uman, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 700 din 5 noiembrie 2001, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Alineatul (1) al articolului 5 din capitolul III din norme se completează cu literele g) și h) cu următorul cuprins:

„g) pentru produsele din ciocolată, specificate în anexa nr. 1 la prezentele norme, care conțin grăsimi vegetale definite în anexa nr. 3 la prezentele norme, altele decât untul de cacao, pe etichetă se menționează utilizarea acestor grăsimi, prin declarația «conțin grăsimi vegetale în amestec cu untul de cacao». Această declarație trebuie să fie în același câmp vizual cu lista de ingrediente, separată de această listă, scrisă cu litere de aceeași mărime. Procentul adăugat de grăsimi vegetale este de maximum 5% din produsul finit, după deducerea cantității totale a celorlalte ingrediente și fără a reduce conținutul minim de unt de cacao și conținutul total de substanță uscată de cacao;

h) pentru produsele specificate la pct. A lit. i) din anexa nr. 1 la prezentele norme se indică conținutul de unt de cacao.“

2. Litera b) a articolului 6 din capitolul III din norme va avea următorul cuprins:

p. Ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor,
Petre Daea,
secretar de stat

„b) ciocolata cu lapte conține minimum 30% substanță uscată de cacao și minimum 18% substanță uscată din lapte parțial sau total deshidratat, lapte total sau parțial degresat, smântână sau din smântână parțial sau total deshidratată, unt sau grăsime din lapte, inclusiv minimum 4,5% grăsimi din lapte;“

3. Articolul 6 din capitolul III din norme se completează cu litera c) cu următorul cuprins:

„c) cuvertura de ciocolată conține minimum 16% substanță uscată de cacao fără grăsime.“

4. Litera a) a alineatului (2) al articolului 7 din capitolul III din norme se abrogă.

5. Articolul 9 din capitolul IV din norme va avea următorul cuprins:

„Art. 9. — Anexele nr. 1—3 fac parte integrantă din prezentele norme.“

Art. II. — Ministerul Agriculturii, Alimentației și Pădurilor, prin Direcția generală de implementare, reglementare și de management al resurselor biotehnologice și prin direcțiile generale pentru agricultură și industrie alimentară județene, respectiv a municipiului București, precum și Ministerul Sănătății și Familiei, prin Direcția generală de sănătate publică și direcțiile de sănătate publică județene, respectiv a municipiului București, vor aduce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. III. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare la data de 5 noiembrie 2002.

Ministrul sănătății și familiei,
Daniela Bartoș

ANEXA Nr. 3
la norme

GRĂSIMI VEGETALE

A. Grăsimile vegetale menționate la lit. g) de la alin. (1) al art. 5 din cap. III din Normele cu privire la natura, conținutul, originea, fabricarea, etichetarea și marcarea unor produse din cacao și ciocolată destinate consumului uman sunt individuale sau în amestec, echivalente și vor respecta următoarele criterii:

a) sunt grăsimi non-laurice, bogate în trigliceride de tipul: palmitic-oleic-palmitic, palmitic-oleic-stearic, stearic-oleic-stearic;

b) sunt miscibile în orice proporție cu untul de cacao și sunt compatibile cu proprietățile fizice ale acestuia (punctul de topire și temperatura de cristalizare);

c) sunt obținute numai prin procesare/rafinare sau fracționare, care exclud modificările enzimactice ale structurii trigliceridelor.

B. În conformitate cu criteriile de mai sus, următoarele grăsimi vegetale, obținute din plantele enumerate mai jos, se pot folosi:

– illipe, grăsimi Borneo sau Tengkwang, obținută din *Shorea spp.*

– ulei de palmier obținut din *Elaeis giuneensis*; *Elaeis olifera*;

– sal obținută din *Shorea robusta*;

– shea obținută din *Butyrospermum parkii*;

– kokum gurgi obținută din *Garcinia indica*;

– sâmburi de Manga obținuți din *Mangifera indica*.

Se poate folosi și uleiul de cocos pentru producerea ciocolatei utilizate la fabricarea înghețatei și a altor produse similare.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR

Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, str. Izvor nr. 2–4, Palatul Parlamentului, sectorul 5, București,
cont nr. 2511.1–12.1/ROL Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București
și nr. 5069427282 Trezoreria sector 5, București (alocat numai persoanelor juridice bugetare).

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1,
bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 411.58.33 și 411.97.54, tel./fax 410.77.36.

Tiparul : Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, tel. 490.65.52, 335.01.11/2178 și 402.21.78,
E-mail: ramomrk@bx.logicnet.ro, Internet: www.monitoruloficial.ro