

Art. 2. — Normele de aplicare a standardelor de calitate, menționate la art. 1, sunt prevăzute în anexele nr. 1, 1A, 2 și 2A care fac parte integrantă din prezentul ordin.

CAPITOLUL II

Normele de aplicare a standardelor de calitate pentru bulbi, tuberculi, alte tulpini subterane florifere

Art. 3. — Se stabilesc normele de aplicare a standardelor de calitate la bulbi, tuberculi, rădăcini tuberizate,

p. Ministrul agriculturii, pădurilor, apelor și mediului,

Petre Daea,
secretar de stat

București, 11 august 2003.
Nr. 520.

rizomi și alte tulpini subterane în stare dormindă, care intră sub incidența codului tarifar 06.01 din Tariful vamal de import al României.

Art. 4. — Normele de aplicare a standardelor de calitate, menționate la art. 3, sunt prevăzute în anexa nr. 3 care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 5. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

ANEXA Nr. 1

NORME DE APLICARE

a standardelor de calitate generale pentru flori tăiate proaspete

I. Standardele se aplică florilor tăiate proaspete și oricărui fel de muguri florali pentru buchete sau în scopuri ornamentale, care sunt cuprinse în codul tarifar 06.03 din Tariful vamal de import al României.

II. Cerințe de calitate

A. Cerințe minime de calitate

Produsul trebuie tăiat sau cules cu mare atenție, în funcție de specie, în momentul corespunzător de creștere.

B. Clasificare:

1. Clasa I

Produsul din această clasă trebuie să fie de bună calitate, să aibă caracteristicile speciei și, când este nevoie, ale soiului. Toate părțile florilor tăiate trebuie să fie întregi, proaspete, fără boli sau dăunători și fără vătămări produse de aceștia, fără reziduuri de pesticide și de alte substanțe care să afecteze prezentarea, fără umflături, defecte de creștere. Pentru garoafe caliciul crăpat nu este considerat defect de creștere. Totuși, în privința garoafelor din soiurile americane, florile cu caliciul crăpat trebuie să fie inelate, puse separat în loturi uniforme și ambalajele trebuie să fie marcate corespunzător.

Tije trebuie să fie rigide și suficient de viguroase pentru a susține floarea/florile, în funcție de specie și de soi.

2. Clasa a II-a

Această clasă include toate produsele care nu întrunesc toate cerințele pentru clasa I.

Toate părțile florilor tăiate trebuie să fie întregi, proaspete, fără paraziți. Totuși florile pot avea următoarele defecte: ușoare malformații, ușoare umflături, vătămări ușoare provocate de boli sau paraziți, tije mai slabe, mai puțin rigide și pot prezenta mici urme ale tratamentelor cu pesticide. Defectele permise nu trebuie să dăuneze calității de păstrare, prezentării sau utilizării produsului.

3. Clasa extra

Produsele cu calități de clasa I, fără nici o toleranță de calitate, pot fi marcate extra. Totuși această clasă poate să nu fie folosită pentru garoafele din soiuri americane, care au caliciul crăpat.

III. Prevederi speciale

Prevederile speciale pentru unele tipuri de flori specifice în anexa nr. 1A nu vor ține seama de prevederile din prezenta anexă.

IV. Calibrarea

Pentru florile tăiate sortarea trebuie să se facă cel puțin după următoarea scală:

Codul	Lungimea
0	< 5 cm sau flori vândute fără tijă
5	5—10 cm
10	10—15 cm
15	15—20 cm
20	20—30 cm
30	30—40 cm
40	40—50 cm
50	50—60 cm
60	60—80 cm
80	80—100 cm
100	100—120 cm
120	> 120 cm

Aceste lungimi includ și floarea propriu-zisă.

Diferența dintre lungimile maxime și minime ale florilor/unitatea de prezentare (legătură, buchet, cutie și altele) nu poate depăși:

- 2,5 cm la florile din codurile 0—15;
- 5,0 cm la florile din codurile 20—50 (inclusiv);
- 10,0 cm la florile din codurile 60 și peste.

Această diferență poate fi dublată la florile prezentate sub formă de evantai. La crizantemele cu flori mari prezentate sub formă de evantai această diferență poate ajunge la 20 cm pentru florile din codurile 20—50 (inclusiv).

Scala de lungime și uniformitate a lungimii, prezentată mai sus, nu este aplicabilă la mimoza. Lungimea minimă a ramurilor de mimoza este fixată la 20 cm. Totuși mănunchiurile și buchetele formate exclusiv din mici rămurele, cu o lungime sub 20 cm, pot fi admise cu specificarea „tulpină/tijă scurtă” sau un termen echivalent, marcat pe ambalaj.

V. Toleranța de calitate

Toleranțele de calitate se admit în fiecare unitate de prezentare, după cum urmează:

1. clasa I — 5% din florile tăiate pot avea ușoare defecte, cu condiția ca uniformitatea florilor dintr-o unitate de prezentare să nu fie afectată;

2. clasa a II-a — 10% din florile tăiate se pot abate de la cerințele acestei clase. Jumătate din acest procent pot fi afectate de boli sau dăunători. Defectele în cauză nu trebuie să afecteze utilizarea lor.

VI. Ambalarea și prezentarea

A. Prezentarea

O unitate de prezentare (legătură, buchet, cutie etc.) trebuie să conțină 5, 10 sau multiplu de 10 bucăți. Totuși florile vândute în mod obișnuit la bucată sau la greutate sunt exceptate de la această regulă.

B. Uniformitatea

Fiecare unitate de prezentare (legătură, buchet, cutie etc.) trebuie să conțină flori din același gen, specie, soi și din aceeași clasă de calitate și trebuie să aibă același stadiu de dezvoltare.

Amestecurile de flori sau amestecurile de flori cu frunze din diferite genuri, specii, soiuri sunt totuși admise atât timp cât sunt folosite produse din aceeași clasă și sunt marcate corespunzător.

C. Ambalarea

Ambalarea trebuie să protejeze adecvat produsul. Hârtia sau alte materiale care vin în contact direct cu florile trebuie să fie noi.

VII. Marcarea

Următoarele specificații trebuie să însoțească produsele:

- a) identificarea — expeditorul/ambalatorul, numele, prenumele și adresa sau marca de cod;

- b) natura produsului — genul, specia, soiul/varietatea, culoarea florilor sau, unde este oportun, se înscrie cuvântul „amestec“ ori un termen echivalent;

- c) originea produsului (opțional) — zona de origine sau numele local, regional, național;

- d) specificări comerciale — clasa, mărimea (codul de lungime) sau lungimile maxime și minime, număr ori greutatea netă;

- e) marca de control oficial (opțional).

*ANEXA Nr. 1A***PREVEDERI SPECIALE PENTRU MIMOZĂ**

Mimoza trebuie să satisfacă cerințele de calitate ale clasei I. Totuși la această floare condiția de rigiditate nu se aplică părților superioare ale tijelor florale.

Baza ramurilor nu trebuie să fie lignificată.

Mimoza trebuie să mai îndeplinească și următoarele cerințe: tije să fie bine îmbrăcate cu flori, iar vârfurile să fie în bună stare și nevătămate. Totuși sunt admise tije cu vârfuri rupte când diametrul secțiunii rupte este mai mic de 2 mm.

Mimoza poate fi prezentată înflorită sau neînflorită.

Pentru mimoza înflorită, florile trebuie să fie specifice varietății, iar numărul de boboci în verde nu trebuie să depășească 60% pentru specia *Floribunda* și 20% pentru alte varietăți și specii. Florile trebuie să aibă culoare normală, să fie nepătate și ferm fixate în inflorescență.

Pentru mimoza neînflorită, 80% din boboci trebuie să fie galbeni, ușor verzui.

Prezentarea

Ramurile de mimoza trebuie aranjate în straturi sau în legături de 150 g, 250 g ori multiplu de 250 g.

Mimoza neînflorită trebuie ambalată în pungi mici de polietilenă sau materiale asemănătoare.

Fiecare unitate de prezentare, chiar dacă este vrac, trebuie să aibă alcătuire uniformă și să conțină numai ramuri din aceeași specie/varietate.

Marcarea

Pe lângă indicarea ambalatorului sau a expeditorului, marcarea trebuie să includă: genul, specia, varietatea/soiul, cuvintele „înflorit“ sau „neînflorit“, când este oportun cuvintele „cu tijă scurtă“ ori un termen echivalent, greutatea netă sau totală ori număr de legături și greutatea fiecăreia.

*ANEXA Nr. 2***NORME DE APLICARE****a standardelor de calitate generale pentru frunze ornamentale proaspete****I. Descrierea produsului**

Standardele se aplică pentru frunzele ornamentale proaspete, ramuri și alte părți vegetative care intră sub incidența codului tarifar 06.04 din Tariful vamal de import al României.

II. Cerințe de calitate

Produsul trebuie să fie proaspăt, fără reziduuri de pesticide și alte substanțe exogene care să afecteze prezentarea, fără boli sau paraziți și vătămări provocate de aceștia, care să dăuneze aspectului general, fără defecte cum ar fi umflături sau uscături care ar afecta aspectul general, fără umiditate exterioară excesivă, și să aibă colorație specifică speciei/varietății.

Produsul trebuie să fie tăiat cu atenție și să fi ajuns la un stadiu suficient de maturizare.

III. Prevederi speciale

Prevederile speciale referitoare la asparagus sunt prevăzute în anexa nr. 2A.

IV. Toleranțe de calitate

Acestea vor fi admise pentru fiecare unitate de prezentare, după cum urmează: 10% din frunzele ornamentale proaspete se pot abate de la cerințele enumerate în prezenta anexă.

V. Marcarea

Următoarele specificații trebuie să însoțească produsele:

- a) identificarea — expeditorul/ambalatorul, numele, prenumele, adresa și marca de cod;

- b) natura produsului — „frunze ornamentale proaspete“, genul sau specia.

*ANEXA Nr. 2A***PREVEDERI SPECIALE PENTRU ASPARAGUS****I. Descrierea produsului**

Aceste prevederi speciale se aplică la *Asparagus L. plumosus Bak* și *Asparagus sprengeri Rgl.*

II. Cerințe de calitate**1. Clasa I**

Foliajul de asparagus din această clasă trebuie să fie bine dezvoltat, întreg, fără rupturi și fără creșteri laterale, bine garnisit cu cladodii ferm prinse și fără zone îngălbenite.

2. Clasa a II-a

Această clasă include asparagusul care nu întrunește cerințele clasei I, dar îndeplinește totuși condițiile minime de calitate cerute pentru frunzele ornamentale proaspete.

III. Sortarea

Lungimea se va măsura de la vârf până la baza ramurii.

1. Pentru *Asparagus plumosus* Bak calibrarea respectă următoarea scală:

Codul	Lungimea
0	< 30 cm
30	30–40 cm
40	40–60 cm
60	> 60 cm

Lăstarii secundari respectă următoarea scală:

Codul	Lungimea
30	30–50 cm
50	> 50 cm

2. Pentru *Asparagus L. sprengeri* Rgl. calibrarea respectă următoarea scală:

Codul	Lungimea
0	< 30 cm
30	30–50 cm
50	> 50 cm

Lăstarii de asparagus dintr-o legătură trebuie să aibă o lungime mai mult sau mai puțin uniformă.

IV. Toleranța de calitate

Toleranțele vor fi permise în fiecare unitate de prezentare, după cum urmează:

1. clasa I — 10% dintre ramuri se pot abate de la cerințele acestei clase, dar ele trebuie să respecte cerințele clasei a II-a. Nici o toleranță nu va fi admisă pentru ramuri rupte sau cu o creștere laterală;

2. clasa a II-a — 10% din ramuri se pot abate de la cerințele acestei clase, dar orice defect nu trebuie să afecteze utilitatea produsului.

V. Ambalare și prezentare

A. Prezentarea

Foliajul de *Asparagus plumosus* se leagă în legături de câte 10 ramuri sau multiplu de 10, iar cel de *Asparagus sprengeri*, în legături de 100 g, 250 g sau multiplu de 250 g.

B. Uniformitatea

Ramurile frânte și lăstarii laterali se leagă în legături separate, dar ramurile trebuie să fie uniforme în legătură, ca formă sau culoare.

C. Ambalarea

Trebuie să protejeze corect produsul. Hârtia sau alte materiale care vin în contact direct cu produsul trebuie să fie noi.

ANEXA Nr. 3

NORME DE APLICARE

a standardelor de calitate pentru bulbi floriferi

I. Definiția produsului

Acest standard se va aplica la bulbi, tuberculi, rădăcini tuberizate, rizomi și alte tulpini subterane dorminde, ce intră sub incidența codului tarifar 06.01 din Tariful vamal de import al României.

II. Cerințe minime de calitate

Produsul trebuie să fie autentic, sănătos, întreg,

nevătămat, curat, fără o umiditate anormală a suprafeței, bine dezvoltat, fără defecte.

Produsul trebuie să satisfacă cerințele legitime ale consumatorului legate de creștere și înflorire.

III. Clasarea după mărime

Limitele minime și maxime trebuie indicate sub următoarele produse*):

Nr crt	Descrierea botanica a produsului	Metoda de calibrare A, B, C, D, E, F	Dimensiunea minima	Dimensiuni de sortare
1.	Anemone coronaria	A, B, C.	4 cm	4-5; 5-6; 6-7; 7-8; 8 si peste
2.0	Begonia, neincluse pe lista	D	3 cm	3-4; 4-5; 5-6; 4-6; 6 si peste
2.1	-tuberhybrida multiflora	D	2,5 cm	2,5 – 5 si peste
2.2	-tuberhybrida m. maxima	D	2,5 cm	2,5-3,5; 3,5-5; 5 si peste
2.3	-x bertinii compacta	D	2,5 cm	2,5-3,5; 3,5-5; 5 si peste
2.4	-boliviensis O. Lamarck	D	2,5 cm	2,5-3,5; 3,5-5; 5 si peste
2.5	-x bertinii (Section Huszia)	D	3 cm	3-5; 5 si peste
2.6	-x bertinii marginata	D	3 cm	3-5; 5 si peste
3.0	Crocus (Spring flowering), neincluse pe lista	A,B	7 Cm	7-8;8-9;9-10;10 si peste
3.1	-(species) neincluse pe lista de mai jos	A,B	5 cm	zero

*) Tabelul este reprodus în facsimil.

3.2	-imperati	A,B	4 cm	zero
3.3	-minimus	A,B	4 cm	zero
3.4	-tomasianus	A,B	4 cm	zero
3.5	-fleischeri	A,B	3 cm	zero
3.6	-laevigatus	A,B	3 cm	zero
3.7	-neapolitanus "Vanguard" (Syn.Cr. vernus) "Vanguard"	A,B	7 cm	7-8; 8-9; 9 si peste
3.8	-kotschyanus (Syn. Cr. Zonatus)	A,B	7 cm	7-8; 8-9; 9 si peste
3.9	-sativus	A,B	7 cm	7-8; 8-9; 9 si peste
4.0	Dahlia variabilis, cu exceptia tipurilor de mai jos:	E	40 g	zero
	- dahlia collerette	E	25 g	zero
	- dahlia, dwarf, honeycombed	E	25 g	zero
	- dahlia, dwarf, single	E	25 g	zero
	- dahlia, dwarf, topmix	E	25 g	zero
5.	Freesia	A	4 cm	4-5; 5 si peste
6.0	Gladioli, with large blooms	A,B,C	8 cm	8-10; 1-12; 12-14; 14 si peste
6.1	-primulinus	A,B,C	7 cm	7-8; 8-10; 10-12; 12 si peste
6.2	-Heraud	A,B,C	7 cm	7-8; 8-10; 10-12; 12 si peste
6.3	-Papillon	A,B,C	7 cm	7-8; 8-10; 10-12; 12 si peste
6.4	-byzantinus	A,B,C	6 cm	6-7; 7-8; 8-10; 10-12; 12 si peste
6.5	-communis	A,B,C	6 cm	6-7; 7-8; 8-10; 10-12; 12 si peste
6.6	-x nanus	A,B,C	6 cm	6-7; 7-8; 8-10; 10-12; 12 si peste
6.7	-colvilleix	A,B,C	5 cm	
7.0	Hyacinthus orientalis	A,B,C	14 cm	14-15; 15-16; 16-17; 17-18; 18-19; 19 si peste
7.1	- "Rosalie"	A,B,C	13 cm	13-14; 14-15; 15-16; 16 si peste
7.2	- "Romanus"	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10-11; 11- 12; 12-13; 13-14; 14- 15; 15-16; 16 si peste
7.3	- var albulus		8 cm	8-9; 9-10; 10-11; 11- 12; 12-13; 13-14; 14- 15; 15-16; 16 si peste

8.1	Iris "Wedgood"	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
8.2	-"Prof. Blaauw"	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
8.3	-xiphioides (English)	A,B,C	7 cm	7-8; 8-9; 9 si peste
8.4	-x hollandica, cu exceptia varietatilor urmatoare:	A,B,C	6 cm	6-7; 7-8; 8 si peste
8.5	--Ankara, Bronze Queen, Bronze Beauty, Early Bronze, Golden Bronze, Huchtenburg, Le Mogul, Yellow Queen	A,B,C	5 cm	5-6; 6-7; 7 si peste
8.6	-xiphidium (Spanish)	A,B,C	4 cm	4-5; 5 si peste
8.7	-danfordiae	A,B,C	4,5 cm	4,5-5; 5 si peste
8.8	-reticulata	A,B,C	5 cm	5-5,5; 5,5-6; 6 si peste
8.9	-tingitana	A,B,C	9 cm	9-10; 10-11; 11 si peste
9.1	Lilium speciosum	A	17 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.2	-henryi	A	16 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.3	-regale	A	16 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.4	-candidum	A	16 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.5	-croceum	A	14 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.6	-croceum cv. "Umbellatum"	A	14 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.7	-croceum cv. "Umbellatum" davidii var. willmottiae (Syn. L. . willmottiae)	A	12 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.8	-tigrinum	A	10 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste

9.9	-x tigrimex (Syn. L. Maxwill)	A	10 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.10	-formosanum	A	8 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.11	-(Syn. L. philippinense var. formosanum)	A		7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
9.12	-pumilum (Syn.L. tenuifolium)	A	7 cm	7-8; 8-9; 9-10; 10-12; 12-14; 14-16; 16-18; 17-18; 18-20; 20-22; 22-24; 24 si peste
10.0	Narcissus, neincluse in lista de mai jos	F		
10.1	-tazetta "Constantinople"	A	13 cm	zero
10.2	--"Gloriosa"	A	13 cm	zero
10.3	--"Grand Monarque"	A	13 cm	zero
10.4	--"d`or aurcus"	A	13 cm	zero
10.5	--"paperwhite"	A	12 cm	zero
10.6	--"Papyraceus" (Syn. N.taz.totus albus)	A	10 cm	zero
11.	Ranunculus	F	"Coroana" alb senzual si cu 5 puncte	zero
12.	Sinningia (Syn.Gloxinia)	D	4 cm	zero
13.0	Tulipa with cu exceptia urmatoarelor:	A,B,C	Alese 11	11-12; 12 si peste
13.1	-tulips,timpurii	A,B,C	Alese 10	10-11; 11-12; 12 si peste
13.2	-tulips, timpurii in florite	A,B,C	Alese 10	10-11; 11-12; 12 si peste
13.3	-tulips, mottled colours Bizarres, Bijbloemen, Rembrandt, in afara varietatilor:	A,B,C	Alese 10	10-11; 11-12; 12 si peste
13.4	"Cordell Hull", "American Flag", "Montgomery"	A,B,C	Alese 11	11-12: 12 si peste

13.5	-Tulips "peroquet", Café brun, Café Pourpre, Amiral de Constantinople, Crimson Beauty, Lutea major, Mark- graff van Baden, Perfects	A,B,C	Alese 9	9-10; 10-11; 12-12; 12 si peste
13.6	-tulips, botanica Tulipa fosteriana	A,B,C A,B,C	Alese 10 Alese 10	10-11; 11-12; 12 si peste
13.7	--"Rockery Beauty"	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
13.8	Tulipa kaufmanniana	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
13.9	--Alfred Cortot, Elliot, Gluck, Vivaldi	A,B,C	9 cm	9-10; 10-11; 11 si peste
13.10	--Bellini, Edwin Fischer, Fair Lady, Fritz Kreisler, Gaiety, Golden Sun, Goudstuk, Lady Rose, Mendelssohn, Robert Schumann, Solanus, Stresa, Sweelinck	A,B,C	Alese 8	8-9; 9-10; 10-11; 11- 12; 12 si peste
13.11	Tulipa kaufmanniana x greigii Hybrides	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
13.12	Tulipa eichleri	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
13.13	--cv."Excelsa"	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
13.14	Tulipa greigii	A,B,C	10 cm	10-11; 11-12; 12 si peste
13.15	-praestans "Fusilier"	A,B,C	10 cm	10-11; 11-12; 12 si peste
13.16	--all other	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
13.17	--cv."van Tugergens"	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
13.18	--cv."Zwanenburg"	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
13.19	Tulipa acuminata	A,B,C	8 cm	8-9; 9-10; 10 si peste
13.20	Tulipa celsiana (Syn. T. persica)	A,B,C	6 cm	6-7;7-8; 8 si peste
13.21	-marjoletti	A,B,C	6 cm	6-7;7-8; 8 si peste
13.22	-orphanidea	A,B,C	6 cm	6-7;7-8; 8 si peste
13.23	-florentina	A,B,C	5 cm	5-6; 6-7; 7 si peste
13.24	-hageri	A,B,C	5 cm	5-6; 6-7; 7 si peste
13.25	--"Splendens"	A,B,C	5 cm	5-6; 6-7; 7 si peste
13.26	-Kolpakowskiana	A,B,C	5 cm	5-6; 6-7; 7 si peste
13.27	-preacocs	A,B,C	5 cm	5-6; 6-7; 7 si peste
13.28	-silvestris "Major"	A,B,C	5 cm	5-6; 6-7; 7 si peste
13.29	--var. taebris	A,B,C	5 cm	5-6; 6-7; 7 si peste
13.30	-tarda (Syn. T. dasystemon)	A,B,C	5 cm	5-6; 6-7; 7 si peste
13.31	-crisantha	A,B,C	3 cm	3-4;4-5;5 si peste
13.32	-Tulips botanica, neincluse in lista	A,B,C	4 cm	4-5;5-6;6 si peste

NOTĂ:

A — circumferința, dimensiunile arătate sunt cele ale celei mai mari dimensiuni măsurate perpendicular pe axa tulpinei.

B — grila de calibrare — dimensiunile arătate sunt cele ale sitelor de sortare. Dimensiunea de sortare se stabilește după sita prin care bulbul nu poate trece și până la următoarea sită mai mare.

C — mărimea normală — dimensiunile incluse în aceeași dimensiune de sortare vor fi uniform reprezentate într-un lot.

D — diametrul — dimensiunile arătate sunt ale diametrului maxim măsurat perpendicular pe axa tulpinii.

E — greutate.

F — sortare manuală — bulbi sortați vizual.

IV. Toleranțe de mărime

Pentru produsele la care sunt stipulate dimensiunile minime și cele de sortare vor fi permise toleranțe de până la 10%/ambalaj din greutate sau număr de bulbi la bulbii floriferi a căror mărime depășește sau este mai mică decât dimensiunea de sortare indicată, cu excepția micșorării datorate deshidratării.

Nu se permit toleranțe privind dimensiunile sub dimensiunea minimă indicată, cu excepția micșorării datorate deshidratării normale.

V. Ambalarea și prezentarea

Fiecare ambalaj poate să conțină produse împachetate de diferite varietăți, specii și tipuri.

Fiecare pachet trebuie să conțină numai produse din aceeași specie, din una sau câteva varietăți și mărimea trebuie să fie în concordanță cu prevederile legale.

VI. Marcarea**A. Produsul ambalat**

Ambalajele vor purta următoarele elemente specifice, lizibile și marcate fără a se putea șterge:

1. pachetul unitar:

a) identificarea — ambalatorul/vânzătorul, numele, prenumele, adresa sau marca de cod;

b) natura produsului — tipul (genul), specia, varietatea (soiul) sau culoarea (dacă produsul este comercializat după varietate sau culoare) ori, dacă este oportun, indicația „amestec“;

c) originea produsului (opțional) — zona de origine sau țara ori numele localității;

d) specificații comerciale — număr de bucăți/produse; dimensiunea arată limitele superioare și inferioare la produsele la care se aplică astfel de limite; tratamentul de pregătire, dacă un astfel de tratament s-a executat;

e) ștampila de control, fiind de dorit cea oficială;

2. ambalaje de vânzare ce conțin pachete unitare:

a) identificarea — ambalatorul/vânzătorul, numele, prenumele, adresa sau marca de cod;

b) natura produsului — „bulbi floriferi“.

B. Produsul prezentat spre vânzare în vrac

Dacă produsul este prezentat spre vânzare în vrac, trebuie notate pe o etichetă sau cartelă, spre informarea cumpărătorilor, următoarele: tipul/genul, specia, varietatea/soiul sau culoarea, dacă produsul este marcat după varietate ori culoare, sau, dacă este oportun, inscripția „amestec“, dimensiunea de sortare, arătându-se limitele superioară și inferioară la produsele pentru care se aplică astfel de limite.

C. Produse destinate exportului în țări terțe

Particularitățile specificate la lit. A trebuie să fie lipite pe ambalaj. Totuși exportatorul poate să includă aceste particularități în nota de expediție ce însoțește produsele, caz în care trebuie să fie scris un număr de referință pe fiecare ambalaj.

MINISTERUL AGRICULTURII, PĂDURILOR, APELOR ȘI MEDIULUI

ORDIN**pentru aprobarea Regulilor privind sistemul de inspecție și certificare și condițiile de acreditare a organismelor de inspecție și certificare în agricultura ecologică**

Având în vedere prevederile art. 8 alin. (5) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 34/2000 privind produsele agroalimentare ecologice, aprobată prin Legea nr. 38/2001,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 739/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Pădurilor, Apelor și Mediului,

văzând Referatul de aprobare al Direcției generale de implementare și reglementare nr. 127.534 din 5 august 2003,

ministrul agriculturii, pădurilor, apelor și mediului emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Regulile privind sistemul de inspecție și certificare și condițiile de acreditare a organismelor de inspecție și certificare în agricultura ecologică, prevăzute în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Organismele de inspecție și certificare autorizate provizoriu pentru activitatea de inspecție și certificare pe teritoriul României, înainte de intrarea în vigoare a prezentului ordin, își pot continua activitatea pe o perioadă de cel mult 90 de zile de la data intrării în vigoare a prezentului ordin. După această perioadă, activitatea de inspecție și certificare se va desfășura numai de către organisme

acreditate, în conformitate cu procedura stabilită în anexa la prezentul ordin.

Art. 3. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin, Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 186/2002 pentru aprobarea Cerințelor de inspecție și măsurilor de precauție din cadrul programului de inspecție și înregistrare a operatorilor pe piața produselor agroalimentare ecologice, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 430 din 20 iunie 2002, se abrogă.

Art. 4. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare după 30 de zile de la data publicării.

Ministrul agriculturii, pădurilor, apelor și mediului,
Ilie Sârbu

București, 13 august 2003.
Nr. 527.

REGULI

privind sistemul de inspecție și certificare și condițiile de acreditare a organismelor de inspecție și certificare în agricultura ecologică

CAPITOLUL I

Înregistrarea operatorilor

Art. 1. — (1) Regulile prevăzute în prezentul ordin au scopul să ofere consumatorilor garanții că produsele menționate la art. 2 alin. (1) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 34/2000 privind produsele agroalimentare ecologice, aprobată prin Legea nr. 38/2001, denumită în continuare *O.U.G. nr. 34/2000*, au fost obținute în conformitate cu dispozițiile legale privind agricultura ecologică.

(2) Operatorii care produc, prepară, transportă, importă și/sau comercializează produsele menționate la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000 au următoarele obligații:

a) să își înregistreze activitatea în fiecare an la Ministerul Agriculturii, Pădurilor, Apelor și Mediului, respectiv la Autoritatea Națională a Produselor Ecologice, denumită în continuare *A.N.P.E.*, în conformitate cu prevederile art. 7 alin. (2) din O.U.G. nr. 34/2000;

b) să se supună controlului unui organism de inspecție și certificare acreditat, conform art. 8 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000.

Art. 2. — (1) Înregistrarea activității se face prin completarea fișelor de înregistrare prezentate în anexele nr. 1—4 care fac parte integrantă din prezentele reguli.

(2) Fișele de înregistrare se completează în două exemplare: un exemplar se trimite la A.N.P.E., iar celălalt exemplar organismului de inspecție și certificare ales de producător, dintre cele acreditate de A.N.P.E.

(3) În situația în care un producător administrează mai multe ferme, solicitantul va completa câte un set de fișe de înregistrare pentru fiecare fermă ecologică.

(4) În scopul verificării informațiilor cuprinse în fișele de înregistrare, solicitantul furnizează A.N.P.E. și alte documente solicitate de aceasta.

(5) În situația în care fișele de înregistrare nu sunt complete sau conțin informații neclare, A.N.P.E. va acorda solicitantului o perioadă de 30 de zile pentru refacerea acestora. Dacă aceste nereguli nu sunt remediate în termenul legal, procedura de înregistrare va fi anulată.

(6) A.N.P.E. pune la dispoziție celor interesați lista actualizată cuprinzând numele și adresele operatorilor supuși sistemului de inspecție și certificare.

CAPITOLUL II

Condițiile de acreditare a organismelor de inspecție și certificare

Art. 3. — (1) Inspecția și certificarea operatorilor care produc, prepară, transportă, importă și/sau comercializează produse agroalimentare ecologice se fac de către persoane juridice din sectorul public sau privat acreditate, denumite în continuare *organisme de inspecție și certificare*.

(2) Acreditarea și monitorizarea organismelor de inspecție și certificare se fac de către A.N.P.E., în conformitate cu prevederile art. 2 alin. (3) lit. f) și g) din O.U.G. nr. 34/2000.

(3) În scopul acreditării organismelor de inspecție și certificare, se constituie în cadrul Ministerului Agriculturii, Pădurilor, Apelor și Mediului Comisia de aprobare a organismelor de inspecție și certificare, în următoarea componență:

a) un președinte reprezentat de directorul general al direcției generale din cadrul Ministerului Agriculturii, Pădurilor, Apelor și Mediului în subordinea căruia se află A.N.P.E.;

b) 4 membri.

Art. 4. — (1) Organismele care solicită să fie acreditate de către A.N.P.E. ca organisme de inspecție și certificare trebuie să îndeplinească cumulativ următoarele condiții:

a) să fie persoane juridice cu sediul în România. Persoanele juridice care nu au sediul în România pot fi acreditate cu condiția stabilirii și menținerii în România, în condițiile legii, a unui sediu secundar pe toată perioada de acreditare;

b) să aibă cel puțin un an experiență în inspecție¹⁾;

c) să dispună de un laborator propriu acreditat de organismul național de acreditare sau să aibă un contract de colaborare cu un astfel de laborator pentru a executa toate analizele și determinările utile pentru controlul și certificarea produselor agroalimentare ecologice;

d) să nominalizeze o persoană responsabilă de ansamblul activităților de inspecție și certificare;

e) să dispună de personal calificat pentru efectuarea inspecției. Dovada calificării se face prin prezentarea atestatului de formare al inspectorilor pentru sectorul de agricultură ecologică, emis de un organism abilitat în acest scop²⁾;

f) să fie independente de toate părțile implicate, parțiale și întregi. Organismul de inspecție și certificare și persoana responsabilă de realizarea inspecției nu trebuie să fie producătorul, procesatorul, furnizorul, utilizatorul sau distribuitorul produselor supuse inspecției și nici reprezentantul autorizat al uneia dintre persoanele indicate mai sus. Organismul de inspecție și certificare și personalul său nu trebuie să fie supuse nici unei presiuni comerciale sau financiare care ar putea să influențeze deciziile lor;

g) să satisfacă în totalitate exigențele stabilite de standardul românesc prin care s-a adoptat standardul european EN ISO 45011:1998 „Criterii generale pentru organismele care aplică sisteme de certificare a produselor“;

h) să lucreze în concordanță cu regulile și normele în vigoare naționale și comunitare din domeniu.

(2) Persoana responsabilă de ansamblul activităților din cadrul organismului de inspecție și certificare trebuie să îndeplinească următoarele condiții:

a) să aibă pregătire corespunzătoare, respectiv studii superioare de specialitate în agricultură, horticultură, zootehnie, medicină veterinară, ecologie sau industrie alimentară;

b) să aibă un nivel ridicat de cunoștințe teoretice și practice privind modul de producție ecologică în conformitate cu legislația națională și comunitară din domeniu. Aceste cunoștințe se apreciază anual în urma testării organizate de Ministerul Agriculturii, Pădurilor, Apelor și Mediului, respectiv de A.N.P.E.

¹⁾ Prevederea va intra în vigoare începând cu 1 ianuarie 2005.

²⁾ Prevederea va intra în vigoare începând cu 1 ianuarie 2005.

Art. 5. — Dosarul pentru acreditare se depune în două exemplare la A.N.P.E. și va cuprinde următoarele documente:

a) cererea de acreditare, conform modelului prevăzut în anexa nr. 5 la prezentele reguli;

b) copie de pe certificatul de înmatriculare eliberat de oficiul registrului comerțului, care să conțină și codul unic de înregistrare;

c) actul constitutiv al organismului de inspecție și certificare;

d) scurtă prezentare a activității organismului de inspecție și certificare, din care să rezulte experiența în domeniul inspecției³⁾;

e) planul de inspecție al organismului de inspecție și certificare, care să cuprindă o descriere detaliată a măsurilor de control pe care organismul se angajează să le impună operatorilor pe care îi controlează;

f) sancțiunile pe care organismul de inspecție și certificare urmează să le aplice operatorilor pe care îi controlează, în cazul nerespectării prevederilor legale privind agricultura ecologică;

g) copie de pe certificatul de acreditare deplină conform standardului românesc prin care s-a adoptat standardul european EN ISO 45011:1998 „Criterii generale pentru organismele care aplică sisteme de certificare a produselor”, eliberat de organismul național de acreditare. În cazul persoanelor juridice străine este suficient certificatul de acreditare deplină conform standardului european EN ISO 45011:1998, eliberat de organismul abilitat din statul în care acestea își au sediul principal;

h) o declarație scrisă prin care solicitantul este de acord ca organismul care a emis certificatul de acreditare menționat la lit. g) să pună la dispoziție A.N.P.E., la cerere sau din oficiu, documente și informații cu privire la acreditarea acestuia conform standardului românesc prin care s-a adoptat standardul european EN ISO 45011:1998 „Criterii generale pentru organismele care aplică sisteme de certificare a produselor”;

i) organigrama organismului și dosarul de prezentare al personalului angajat, care va cuprinde:

(i) copie de pe diploma de studii superioare de specialitate;

(ii) curriculum vitae;

(iii) copie de pe carnetul de muncă sau contractul de colaborare;

(iv) copie de pe atestatul de formare al inspectorilor⁴⁾;

(v) raportul de evaluare tehnică în vederea acreditării, eliberat de organismul național de acreditare.

Art. 6. — (1) După analizarea documentelor depuse, comisia de aprobare prevăzută la art. 3 alin. (3) va emite o decizie motivată de acordare sau de respingere a acordării acreditării, al cărei rezultat se consemnează într-un registru unic gestionat de comisie. Decizia comisiei

se comunică în scris solicitantului în termen de 30 de zile de la data înregistrării cererii de acreditare.

(2) Dacă solicitarea a fost acceptată, o dată cu decizia de acreditare comisia emite, în numele Ministerului Agriculturii, Pădurilor, Apelor și Mediului, certificatul de acreditare a organismului solicitant care a dovedit conformitatea cu cerințele prezentelor reguli. Acreditarea organismului se poate face pentru toate sau numai pentru unele dintre următoarele domenii: a) producția de plante vegetale, produse vegetale, animale și/sau produsele animaliere; b) unitățile de preparare a produselor vegetale și animaliere și a alimentelor compuse din produse vegetale și animaliere; c) importatori de plante vegetale, produse vegetale, animale, produse animaliere, alimente; și d) furaje. Modelul certificatului de acreditare este prevăzut în anexa nr. 6 la prezentele reguli.

(3) Certificatul de acreditare este valabil 3 ani și se vizează anual de către A.N.P.E., în urma verificării prin supraveghere și monitorizare a activității organismului de inspecție și certificare.

(4) A.N.P.E. va atribui fiecărui organism de inspecție și certificare acreditat un cod de identificare, acordat ca urmare a înregistrării acestuia în Registrul organismelor acreditate.

Art. 7. — (1) Organismele pentru care s-au emis certificate de acreditare se notifică prin ordin al ministrului agriculturii, pădurilor, apelor și mediului.

(2) Ordinul menționat conține pentru fiecare organism notificat informații privind denumirea completă, sediul, domeniile pentru care s-a acordat acreditarea și codul de identificare al organismului de inspecție și certificare.

(3) Ordinul se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I, cel târziu la 3 luni de la data emiterii certificatului de acreditare.

Art. 8. — Organismele de inspecție și certificare acreditate au următoarele obligații:

a) să se asigure că cel puțin cerințele de inspecție și măsurile de precauție din cadrul programului de inspecție, prezentate în cap. III din prezentele reguli, sunt puse în aplicare în unitățile/fermele care fac obiectul inspecției lor;

b) să nu divulge informațiile și datele pe care le obțin în cursul activității de inspecție altor persoane decât responsabililor exploatației sau A.N.P.E.;

c) să ofere A.N.P.E., în scopul inspecției, acces la birourile și facilitățile sale, precum și tot sprijinul necesar pentru ca autoritatea responsabilă să își poată îndeplini obligațiile care îi revin;

d) să transmită la A.N.P.E., până la data de 31 ianuarie a fiecărui an, o listă a operatorilor supuși inspecției lor până la data de 31 decembrie a anului anterior, cuprinzând numele și adresa operatorului, tipul operatorului (producător, procesator, importator, fabricant de furaje pentru animale), tipul produsului, data înregistrării, data certificării;

³⁾ Începând cu 1 ianuarie 2005.

⁴⁾ Începând cu 1 ianuarie 2005.

e) să transmită la A.N.P.E., până la data de 31 decembrie a fiecărui an, raportul anual privind activitatea desfășurată, precum și alte date statistice complementare referitoare la mijloacele de producție și de preparare și cantitățile de produse ecologice certificate, conform unui formular ce va fi elaborat de A.N.P.E.;

f) să transmită semestrial la A.N.P.E., în termen de 30 de zile după fiecare semestru, lista controalelor efectuate cuprinzând numele și adresa operatorului, tipul operatorului (producător, procesator, importator, fabricant de furaje pentru animale), data controlului, tipul controlului (anunțat sau inopinat) și, dacă este cazul, natura sancțiunii aplicate, data aplicării acesteia și durata ei;

g) să comunice imediat la A.N.P.E. sancțiunea aplicată;

h) la constatarea de nereguli privind aplicarea art. 4, 6, 7 și 8 din O.U.G. nr. 34/2000 și a prezentelor reguli sau neaplicarea măsurilor cuprinse în cap. III din prezentele reguli, să dispună eliminarea mențiunilor prevăzute în art. 8 alin. (4) din O.U.G. nr. 34/2000, referitoare la metoda de producție ecologică de pe întregul lot sau de pe o parte a lotului unde s-a produs neregularitatea;

i) la constatarea de abateri repetate, să interzică operatorului în cauză comercializarea produselor cu indicațiile referitoare la metoda de producție ecologică, pe o perioadă convenită de comun acord cu A.N.P.E.

Art. 9. — În scopul urmăririi provenienței produsului final se vor avea în vedere următoarele:

a) pentru producția de carne din unitățile/fermele de creștere a animalelor, fără a prejudicia dispozițiile cap. III secțiunea a 3-a din prezentele reguli, controalele se fac în toate stadiile de producție, abatorizare, tranșare sau alte procesări și până la vânzarea către consumator, pentru a garanta, în măsura în care tehnica permite, proveniența produselor animaliere pe parcursul întregului lanț de producție, transformare și preparare, de la unitatea/ferma de creștere a animalelor și până la unitatea de condiționat final și/sau etichetat;

b) pentru produsele animaliere, altele decât carnea, alte dispoziții care permit urmărirea provenienței produselor, în măsura în care tehnica permite, sunt prevăzute în cap. III secțiunea a 3-a din prezentele reguli.

Art. 10. — (1) A.N.P.E., conform prevederilor art. 2 alin. (3) lit. g) din O.U.G. nr. 34/2000, își exercită atribuția de control și supraveghere a activității organismelor de inspecție și certificare acreditate, astfel:

a) asigură obiectivitatea controlului efectuat de organismele de inspecție și certificare;

b) verifică eficacitatea controlului;

c) ia cunoștință de orice nereguli și/sau încălcări constatate și de sancțiunile aplicate;

d) limitează, suspendă sau retrage acreditarea organismului de inspecție și certificare în cazul în care acesta nu respectă cerințele prevăzute la lit. a) și b) sau nu îndeplinește condițiile prevăzute la art. 4 și 8;

e) furnizează celor interesați detalii cu privire la sistemul de acreditare a organismelor de inspecție și certificare;

f) organizează cursuri de pregătire și aplicații practice pe probleme de control;

g) testează anual persoana responsabilă din cadrul organismului de inspecție și certificare și aduce la cunoștință acesteia rezultatul testării în termen de 24 de ore de la obținerea rezultatelor verificării de la proba scrisă.

(2) Pe tot parcursul activității de acreditare se va menține confidențialitatea informațiilor obținute, la toate nivelurile.

Art. 11. — (1) Comisia menționată la art. 3 alin. (3) poate să limiteze, să suspende sau să retragă acreditarea unui organism de inspecție și certificare în condițiile art. 10 alin. (1) lit. d) ori în situația în care organismul solicită acest lucru.

(2) Solicitarea organismului de inspecție și certificare privind limitarea, suspendarea sau retragerea acreditării trebuie înaintată A.N.P.E. cu minimum 3 luni înainte de data limitării/încetării activității, care va informa corespunzător comisia.

(3) Organismul național de acreditare are obligația de a transmite din oficiu A.N.P.E. rapoartele de evaluare periodică a organismelor de inspecție și certificare, precum și de a informa A.N.P.E. cu privire la limitarea, suspendarea, retragerea sau expirarea acreditării conform standardului EN ISO 45011 și/sau la reînnoirea acesteia.

(4) În caz de existență a oricăror probleme cu privire la respectarea cerințelor care au stat la baza acreditării, organismul de inspecție și certificare va transmite, la solicitarea A.N.P.E., toate informațiile necesare pentru clarificarea situației apărute. Dacă problemele se referă la respectarea exigențelor impuse de standardul EN ISO 45011, organismul național de acreditare va realiza, la solicitarea A.N.P.E., un audit neplanificat al organismului de inspecție și certificare acreditat.

(5) Organismul național de acreditare va transmite A.N.P.E. raportul și concluziile referitoare la auditul de supraveghere prevăzut la alin. (4), în termen de două zile lucrătoare de la finalizarea acestuia.

(6) În situația prevăzută la alin. (1) organismul de inspecție și certificare trebuie să asigure predarea în mod corespunzător a documentelor și înregistrărilor în legătură cu evaluările realizate sau aflate în curs de realizare din perioada în care a fost acreditat, cu acceptul clientului, către A.N.P.E. sau către un alt organism de inspecție și certificare acreditat din domeniu, stabilit de comisie.

(7) Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor, apelor și mediului prevăzut la art. 7 se va modifica corespunzător cu decizia privind limitarea, suspendarea sau retragerea acreditării.

(8) Limitarea, suspendarea sau retragerea acreditării unui organism de inspecție și certificare nu afectează valabilitatea certificatelor de control emise de către acesta anterior datei la care s-a luat decizia privind limitarea, suspendarea sau retragerea acreditării respectivului organism.

Art. 12. — A.N.P.E. adoptă toate măsurile necesare pentru a se asigura că un operator care respectă prevederile legale privind agricultura ecologică și care achită contribuția sa la cheltuielile de inspecție și certificare are acces la sistemul de inspecție și certificare.

CAPITOLUL III

**Cerințele de inspecție și măsurile de precauție
din cadrul programului de inspecție**

SECȚIUNEA 1

Cerințele generale de inspecție**Cerințele minime de control**

Art. 13. — Exigențele de control prevăzute în prezentul capitol se aplică în scopul urmăririi provenienței produselor menționate la art. 9, pe tot parcursul lanțului de producție, în conformitate cu dispozițiile legale privind agricultura ecologică.

Controlul inițial

Art. 14. — (1) Când inspecția are loc pentru prima dată, operatorul responsabil din unitatea/ferma respectivă elaborează următoarele documente:

- a) o descriere completă a unității/fermei și/sau a spațiilor și/sau a activităților desfășurate;
- b) măsurile concrete luate în unitate/fermă și/sau în spațiile și/sau în activitatea desfășurată pentru a se asigura respectarea prevederilor prezentului capitol și a dispozițiilor legale privind agricultura ecologică.

(2) Descrierea și măsurile respective se consemnează într-o declarație semnată de operatorul responsabil.

(3) Declarația va fi însoțită și de angajamentul operatorului în ceea ce privește:

- a) efectuarea operațiunilor în conformitate cu prevederile art. 4 și 5 din O.U.G. nr. 34/2000;
- b) acceptarea ca în caz de neîndeplinire a acestor obligații să i se aplice sancțiunile prevăzute la art. 10 și 11 din O.U.G. nr. 34/2000;
- c) acceptarea de a informa în scris cumpărătorii produsului, înainte ca referința privind modul de producție ecologică să fie retrasă.

(4) Documentele menționate la alin. (3) se verifică de organismul de inspecție și certificare care întocmește un raport în care se va consemna orice abatere sau încălcare constatată față de dispozițiile legale privind agricultura ecologică. Operatorul contrasemnează acest raport și întreprinde măsurile corective necesare.

Comunicări

Art. 15. — Operatorul responsabil comunică în timp util organismului de inspecție și certificare orice schimbare în descrierea sau măsurile concrete specificate la art. 14, precum și alte modificări privind dispozițiile de control inițial prevăzute în secțiunile a 2-a, a 3-a, a 4-a și a 5-a din prezentul capitol.

Vizitele de control

Art. 16. — (1) Organismul de inspecție și certificare face cel puțin o dată pe an un control fizic complet al unității de producție și/sau de preparare și al altor spații. Cu ocazia acestui control se pot preleva probe pentru a se determina dacă sunt utilizate produse sau tehnici de producție care nu sunt autorizate în conformitate cu prevederile anexelor nr. 1, 2 și 3 la normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 917/2001. Probele

se prelevează și pentru a se determina eventualele contaminări cu produse neautorizate. Aceste prelevări sunt obligatorii atunci când se presupune utilizarea de produse neautorizate. Organismul de inspecție și certificare întocmește un raport după fiecare control, contrasemnat de responsabilul unității/fermei respective.

(2) În afara controlului anual planificat prevăzut la alin. (1), organismul de inspecție și certificare va efectua un număr de vizite inopinate de control la cel puțin:

- a) 50% din numărul producătorilor supuși controlului;
- b) 75% din numărul procesatorilor supuși controlului;
- c) 75% din numărul importatorilor supuși controlului.

Evidența contabilă

Art. 17. — (1) Unitatea/ferma va pune la dispoziție organismului de inspecție și certificare evidența financiar-contabilă, astfel încât operatorul și organismul de inspecție și certificare să obțină următoarele informații:

- a) furnizorul și, dacă sunt diferiți, vânzătorul sau exportatorul produselor;
- b) natura și cantitatea produselor agricole specificate la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000, care au fost livrate unității/fermei, și, după caz, natura și cantitatea tuturor materiilor cumpărate, precum și utilizarea acestora și, dacă este cazul, componența furajelor compuse;
- c) natura produselor, cantitatea, destinatarii și, dacă sunt diferiți, cumpărătorii produselor specificate la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000, care au ieșit din unitate, din spațiile sau din depozitele primului destinatar;
- d) alte informații solicitate de organismul de inspecție și certificare.

(2) Datele cuprinse în documentele financiar-contabile trebuie să fie susținute de justificări potrivite.

Ambalarea și transportul produselor în alte unități sau spații de producție și/sau de preparare

Art. 18. — Produsele specificate la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000 nu se transportă către alte unități, inclusiv la angrosiști și detailiști, decât în ambalaje, containere sau vehicule adecvate, închise și sigilate, astfel încât acestea să nu poată fi deschise fără deteriorarea sigiliului. Acestea trebuie să fie prevăzute cu o etichetă în care să se precizeze, în concordanță cu prevederile legale privind etichetarea, următoarele:

- a) numele și adresa operatorului și, dacă sunt diferiți, numele și adresa proprietarului sau ale vânzătorului produsului;
- b) denumirea produsului sau, în cazul furajelor compuse, descrierea lor, însoțită de mențiunea referitoare la modul de producție ecologic, în conformitate cu prevederile art. 8 alin. (4) din O.U.G. nr. 34/2000;
- c) numele și codul de identificare ale organismului de inspecție și certificare la care operatorul este înscris;
- d) în anumite situații, marca de identificare a lotului, aplicată conform unui sistem de marcaj agreeat la nivel național sau convenit cu organismul de inspecție și certificare, care să permită confruntarea între lot și documentele financiar-contabile specificate la art. 17.

Depozitarea produselor

Art. 19. — Spațiile de depozitare a produselor trebuie să fie alese astfel încât să asigure identificarea loturilor și să se evite orice amestec sau contaminare cu produse ori substanțe care nu sunt realizate în conformitate cu dispozițiile legale privind agricultura ecologică.

Produse suspecte de a nu fi conforme dispozițiilor legale privind agricultura ecologică

Art. 20. — (1) Dacă un operator consideră sau suspectează că produsul pe care îl fabrică, prepară, importă sau îl primește de la un alt operator nu corespunde dispozițiilor legale privind agricultura ecologică, el poate fie să retragă de pe produs referința la modul de producție ecologic, fie să îl separe și să îl identifice. El va proceda la procesarea, ambalarea sau comercializarea produsului, dar fără referință la modul de producție ecologic. Dacă dubiul persistă, operatorul informează imediat organismul de inspecție și certificare. Organismul de inspecție și certificare va aproba ca produsul să fie comercializat cu referință la modul de producție ecologic numai după ce se va asigura, cu ajutorul informațiilor primite de la operator sau din alte surse, că suspiciunea a fost înlăturată.

(2) Dacă organismul de inspecție și certificare are argumente de a suspecta că un operator are intenția de a comercializa pe piață un produs în conformitate cu dispozițiile legale privind agricultura ecologică, dar care cuprinde o referință la modul de producție ecologic, el interzice operatorului respectiv, cu titlu provizoriu, să comercializeze produsul cu această referință. Această decizie este completată de obligația operatorului de a retrage de pe produsul respectiv referința la modul de producție ecologic. Dacă suspiciunea nu se confirmă, decizia de mai sus este anulată într-un termen stabilit de organismul de inspecție și certificare. Toate aceste decizii se iau în scris și se comunică persoanelor interesate de către organismul de inspecție și certificare. Operatorul va asigura o bună colaborare cu organismul de inspecție și certificare, în scopul înlăturării acestor suspiciuni.

Accesul la instalații și la alte spații

Art. 21. — (1) Operatorul permite organismului de inspecție și certificare accesul în scopul controlului la toate părțile unității/fermei sale, la instalații și la alte spații utilizate de acesta. El pune la dispoziție organismului de inspecție și certificare evidența financiar-contabilă a acestora, precum și alte documente solicitate de acesta.

(2) La cererea organismului de inspecție și certificare, operatorul prezintă acestuia rapoartele de control și probele prelevate din propria inițiativă.

(3) Importatorul și primul destinatar, la solicitarea organismului de inspecție și certificare, prezintă acestuia aprobările de import, precum și certificatele de control privind importurile din alte țări.

SECȚIUNEA a 2-a

Cerințele de inspecție pentru producția de plante vegetale, produse vegetale, animale și/sau produse animaliere

Domeniul de aplicare

Art. 22. — (1) Prezenta secțiune se referă la toate unitățile/fermele care intervin, în nume propriu sau în

numele unei terțe părți, în producție, astfel cum este definită la art. 3 lit. a) din O.U.G. nr. 34/2000, pentru produsele menționate la art. 2 alin. (1) din aceeași ordonanță de urgență.

(2) Producția trebuie să se realizeze într-o unitate/fermă de producție ale cărei locuri de producție, parcele, pășuni, spații de exercițiu în aer liber, parcursuri exterioare, adăposturi de creștere a animalelor și, după caz, spații de depozitare pentru produsele vegetale și animaliere, pentru materiile prime și pentru produsele intrate sunt clar separate de cele ale altei unități care nu produce în conformitate cu dispozițiile legale privind agricultura ecologică.

(3) Procesarea, ambalarea și comercializarea pot fi efectuate în unitatea de producție atât timp cât aceste activități nu se referă la produsele ieșite din unitate/fermă.

(4) Cantitățile vândute direct către consumatorul final sunt contabilizate zilnic.

(5) Depozitarea în unitate/fermă a produselor care nu sunt autorizate conform dispozițiilor art. 3 alin. (2) lit. b) și c) din normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 917/2001 este interzisă.

(6) La recepția produselor specificate la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000, operatorul verifică închiderea ambalajelor sau a containerelor și evidența financiar-contabilă, conform prevederilor art. 17 și 18 din prezentele reguli.

Controlul inițial

Art. 23. — Atunci când activitatea operatorului se limitează la colectarea de plante din flora spontană, descrierea unității/fermei menționate la art. 22 se va completa cu următoarele documente:

a) o prezentare a locurilor de depozitare și producție, a parcelelor și/sau a zonelor de colectare a plantelor din flora spontană și, acolo unde este cazul, a spațiilor în care au loc operațiunile de procesare și/sau de ambalare a acestora;

b) o specificare a datei ultimei aplicări, pe parcelele și/sau zonele de colectare a plantelor din flora spontană, a produselor a căror utilizare nu este compatibilă cu dispozițiile art. 3 alin. (2) lit. b) din normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 917/2001;

c) în cazul recoltării plantelor din flora spontană, garanțiile acordate de terțe părți producătorului, care să dovedească faptul că acesta respectă prevederile art. 4 din anexa nr. 1 la normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 917/2001.

Comunicări

Art. 24. — În fiecare an, înainte de data stabilită de organismul de inspecție și certificare, operatorul transmite acestuia programul de producție a produselor vegetale, defalcat pe fiecare parcelă.

Exploatarea mai multor unități de producție de către același operator

Art. 25. — (1) În cazurile în care un operator exploatează mai multe unități de producție în aceeași zonă, unitățile/fermele producătoare de plante vegetale sau de produse vegetale care nu sunt cuprinse la art. 2 alin. (1)

din O.U.G. nr. 34/2000, precum și locurile de depozitare a materiilor prime intrate în unitate (îngrășăminte, produse fitofarmaceutice și semințe) se supun cerințelor generale de inspecție prevăzute la art. 13—15 și la art. 17 din prezentele reguli.

(2) Aceleași varietăți, precum și cele produse în unitățile specificate la art. 22 alin. (2) nu pot fi produse în aceste unități.

(3) Fac excepție de la regula stabilită la alin. (2) produsele obținute de la culturi perene (arboricultură, cultura viței de vie și a hameiului), dacă sunt îndeplinite următoarele condiții:

a) producția respectivă se înscrie în cadrul unui plan de conversie pe care producătorul se angajează, de la începutul conversiei ultimei părți a suprafețelor în cauză, să îl parcurgă în cel mai scurt timp posibil, dar care să nu depășească maximum 5 ani;

b) au fost luate toate măsurile corespunzătoare pentru a se asigura separarea permanentă a produselor obținute în fiecare unitate implicată;

c) organismul de inspecție și certificare este informat despre începerea recoltării fiecărui produs, cu cel puțin 48 de ore înainte;

d) imediat după încheierea recoltării operatorul comunică organismului de inspecție și certificare cantitățile exacte recoltate în unitățile respective, precum și alte informații ce permit identificarea producției; el confirmă faptul că măsurile luate în vederea separării produselor au fost aplicate;

e) planul de conversie și măsurile menționate la lit. a) — c) au fost aprobate de organismul de inspecție și certificare. Această aprobare se confirmă în fiecare an după demararea planului de conversie.

(4) De asemenea, se exceptează de la prevederile alin. (2) următoarele:

a) suprafețele destinate cercetării agricole, stabilite de comun acord cu A.N.P.E., dacă sunt îndeplinite condițiile prevăzute la alin. (3) lit. b), c), d) și e);

b) suprafețele destinate producerii de semințe, de material de reproducere vegetativ și de răsaduri, dacă sunt îndeplinite condițiile prevăzute la alin. (3) lit. b), c), d) și e);

c) pășunile destinate furajării animalelor cu masă verde.

SECȚIUNEA a 3-a

Cerințele de inspecție pentru animale și produsele animaliere provenite din creșterea animalelor

Controlul inițial

Art. 26. — Când inspecția are loc pentru prima oară, operatorul completează descrierea unității/fermei menționată la art. 14, cu următoarele documente:

a) o descriere completă a adăposturilor de creștere a animalelor, a pășunilor, a suprafețelor de exercițiu în aer liber, a traseelor exterioare etc. și, acolo unde este cazul, a spațiilor de abatorizare a animalelor, precum și a spațiilor de depozitare și ambalare a produselor animaliere, a materiilor prime și a inputurilor;

b) o descriere completă a instalațiilor de depozitare a gunoiului de grajd provenit din creșterea animalelor;

c) un plan de împrăștiere a gunoiului de grajd, stabilit de comun acord cu organismul de inspecție și certificare, și o descriere completă a suprafețelor destinate producției vegetale;

d) după caz, contractele încheiate cu alți producători pentru distribuirea gunoiului de grajd provenit din creșterea animalelor;

e) un plan de producție pentru unitatea de creștere ecologică a animalelor.

Identificarea animalelor

Art. 27. — Animalele se identifică în permanență prin tehnici adaptate fiecărei specii, individual pentru mamifere mari și individual sau pe lot pentru păsări și mamifere mici.

Registrele de creștere a animalelor

Art. 28. — (1) Înregistrarea animalelor se face în registrul de creștere a animalelor care rămâne la dispoziția organismelor de inspecție și certificare în orice moment, la sediul unității/fermei.

(2) Registrele de creștere a animalelor conțin o descriere completă a sistemului de management al șeptelului și cuprind următoarele informații:

a) evidența pe specii, cu privire la intrarea animalelor: originea, data intrării, perioada de conversie, marca de identificare și antecedentele veterinare;

b) evidența, pe specii, cu privire la ieșirea animalelor: vârsta, numărul, greutatea la tăiere, marca de identificare și destinația;

c) evidența animalelor pierdute și motivele pierderii acestora;

d) evidența în ceea ce privește furajarea: tipul furajului, inclusiv suplimentele furajere, proporția diferitelor componente ale rației, perioadele de acces la suprafețele de exercițiu în aer liber, perioadele de transumanță, dacă există restricții la acestea;

e) evidența cu privire la prevenirea bolilor, tratamentul și la asistența veterinară: data tratamentului, diagnosticul, tipul produsului administrat, modalitățile de tratament și rețeta eliberată de medicul responsabil cu asistența veterinară, o dată cu prezentarea motivelor și a termenului de așteptare impus înainte de comercializarea produselor animaliere.

Exploatarea mai multor unități de producție de către același operator

Art. 29. — (1) Atunci când un operator administrează mai multe unități/ferme de producție, în conformitate cu prevederile art. 6 alin. (6) și ale art. 21 alin. (3) din anexa nr. 1 la normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 917/2001, unitățile care cresc animale sau produc produse animaliere care nu sunt specificate la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000 se supun, de asemenea, prevederilor art. 27, precum și dispozițiilor privind programul de creștere a animalelor, registrele de creștere și principiilor de depozitare a produselor utilizate pentru creșterea animalelor.

(2) Organismul de inspecție și certificare, cu acordul A.N.P.E., acordă exploatațiilor, în scopul activității de cercetare din domeniul agricol, derogări de la obligațiile privind prezența mai multor specii diferite, prevăzută la art. 6 alin. (6) din anexa nr. 1 la normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 917/2001, numai în următoarele condiții:

a) dacă au fost luate măsuri, de comun acord cu organismul de inspecție și certificare, pentru a garanta separarea permanentă a animalelor, a produselor animaliere și a gunoiului de grajd din fiecare unitate;

b) dacă operatorul informează în prealabil organismul de inspecție și certificare despre vânzarea animalelor sau a produselor animaliere;

c) dacă operatorul informează organismul de inspecție și certificare despre cantitățile exacte produse în unitatea sa, precum și despre toate caracteristicile care permit identificarea produselor și dacă confirmă că măsurile luate pentru separarea produselor au fost aplicate.

Alte precizări

Art. 30. — Prin derogare de la prevederile prezentelor reguli, depozitarea medicamentelor de uz veterinar alopatic și a antibioticelor este permisă în unități/ferme, dacă ele sunt prescrise de un medic veterinar în cadrul unor tratamente specificate în anexa nr. 1 la normele metodologice aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 917/2001, sunt depozitate în locuri supravegheate și sunt înregistrate în registrul unității/fermei.

SECȚIUNEA a 4-a

Cerințele de inspecție pentru unitățile de preparare a produselor vegetale și animaliere și a alimentelor compuse din produse vegetale și animaliere

Domeniul de aplicare

Art. 31. — Prezența secțiune se aplică tuturor unităților care intervin, în nume propriu sau în numele unei terțe părți, în activitatea de preparare, astfel cum este definită la art. 3 lit. b) din O.U.G. nr. 34/2000, pentru produsele specificate la art. 2 alin. (1) din aceeași ordonanță de urgență și cuprind în special următoarele unități:

a) unitățile de ambalare și/sau de reambalare a produselor;

b) unitățile pentru etichetarea și/sau reetichetarea produselor.

Controlul inițial

Art. 32. — Descrierea completă a unității menționată la art. 14 va fi completată de o prezentare a instalațiilor utilizate pentru recepția, procesarea, ambalarea, etichetarea și depozitarea produselor agricole și a măsurilor luate pentru transportul produselor.

Evidența contabilă

Art. 33. — Documentele financiar-contabile specificate la art. 17 trebuie să aibă mențiunea verificărilor prevăzute la art. 36 din prezentele reguli.

Unitățile de preparare care utilizează produse provenite din agricultura ecologică și produse care nu provin din aceasta

Art. 34. — Atunci când în aceeași unitate sunt preparate produse menționate la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000, precum și produse care nu provin din agricultura ecologică, se vor avea în vedere următoarele:

a) unitatea să dispună de spații complet separate pentru depozitarea produselor cuprinse la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000, înainte și după operațiuni;

b) operațiunile se efectuează în mod continuu până când este completată seria de producție, separată în timp și în spațiu de operațiunile similare aferente produselor care nu sunt cuprinse la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000;

c) dacă astfel de operațiuni nu sunt efectuate frecvent sau într-o zi stabilită, unitatea/ferma respectivă anunță în prealabil organismul de inspecție și certificare într-un termen fixat de comun acord cu acesta;

d) se vor lua toate măsurile necesare pentru a se asigura identificarea cu ușurință a loturilor și pentru a se evita orice amestec cu produse care nu provin din agricultura ecologică;

e) înainte ca produsele cuprinse la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000 să fie preparate, instalațiile de producție vor fi bine spălate. Eficacitatea măsurilor privind spălarea este controlată de organismul de inspecție și certificare și face obiectul unei note de constatare.

Ambalarea și transportul produselor în unitățile de preparare

Art. 35. — Laptele, ouăle și produsele din ouă, care provind din agricultura ecologică, se colectează separat de produsele care nu sunt obținute din agricultura ecologică. Sub rezerva aprobării prealabile a organismului de inspecție și certificare, colectarea nu poate fi făcută simultan decât dacă sunt luate toate măsurile pentru prevenirea amestecului sau a schimbului cu produse care nu sunt obținute în conformitate cu dispozițiile legale privind agricultura ecologică și pentru a permite identificarea cu ușurință a produselor obținute din agricultura ecologică. Operatorul va ține o evidență strictă a recoltărilor pe zile, ore, circuit de colectare, precum și a datelor și orelor de recepție a produselor, pe care o prezintă organismului de inspecție și certificare.

Recepția produselor care provin din alte unități

Art. 36. — La primirea în unitate/fermă a unui produs specificat la art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000, operatorul verifică închiderea ambalajului sau a containerului și prezența pe etichetă a indicațiilor specificate la art. 18. Operatorul confruntă datele de pe etichetă cu datele din documentele care însoțesc produsul. Rezultatul acestei verificări se consemnează conform prevederilor art. 17.

SECȚIUNEA a 5-a

Cerințele de inspecție pentru importatorii de plante vegetale, produse vegetale, animale, produse animaliere și alimente care conțin produse vegetale și/sau animaliere**Domeniul de aplicare**

Art. 37. — (1) Prezenta secțiune stabilește cerințele de inspecție pentru operatorii de produse agroalimentare ecologice, importatori și/sau primi destinatari, care intervin în importul și/sau recepția, în cont propriu sau în contul altui operator, a produselor specificate în art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000.

(2) În prezenta secțiune următorii termeni se definesc astfel:

a) *importator* — orice persoană fizică sau juridică care importă un lot în vederea comercializării directe sau prin intermediul unui reprezentant;

b) *primul destinatar* — orice persoană fizică sau juridică la care lotul este livrat în vederea unei preparări suplimentare și/sau pentru comercializarea sa.

Controlul inițial pentru importatori

Art. 38. — (1) Descrierea completă a unității prevăzută la art. 14 trebuie să cuprindă o descriere completă a spațiilor importatorului și a activităților sale de import, cu indicarea punctelor de intrare a produselor în România, precum și a altor spații pe care importatorul intenționează să le utilizeze pentru depozitarea produselor importate, în așteptarea livrării lor la primul destinatar.

(2) În plus, declarația prevăzută la art. 14 trebuie să cuprindă angajamentul importatorului de a supune controlului unui organism de inspecție și certificare toate spațiile pe care le utilizează pentru depozitarea produselor.

Controlul inițial pentru primul destinatar

Art. 39. — (1) Descrierea completă a unității prevăzută la art. 14 trebuie să includă spațiile utilizate de primul destinatar pentru recepția și depozitarea produselor sale.

(2) În cazul în care primul destinatar efectuează și alte activități de transformare, ambalare, etichetare, depozitare și transport, se vor aplica prevederile de la secțiunea a 4-a.

Evidența contabilă

Art. 40. — (1) În situația în care importatorul și primul destinatar sunt aceeași persoană juridică și operează în aceeași unitate, rapoartele prevăzute la art. 14 pot fi grupate într-un singur raport.

(2) În situația în care importatorul și primul destinatar operează în unități diferite, fiecare trebuie să își organizeze propria evidență contabilă.

(3) Importatorul și primul destinatar au obligația de a furniza organismelor de inspecție și certificare la care sunt înregistrați, la cererea acestora, toate informațiile privind transportul produselor importate de la exportator la primul destinatar.

Informații referitoare la loturile importate

Art. 41. — Importatorul va comunica organismului de inspecție și certificare la care este înregistrat, imediat după primirea certificatelor de control eliberate de organismele competente din țara exportatoare, toate informațiile privind loturile importate, și anume:

a) numele și adresa primului destinatar;

b) o copie a certificatului de control privind importurile de produse ecologice, precum și orice alte informații pe care acest organism de inspecție și certificare le solicită. Importatorul trebuie, la cerere, să transmită toate informațiile necesare și organismului de control al primului destinatar.

Importatorii și primii destinatari care se ocupă și de produse care nu provin din agricultura ecologică

Art. 42. — Atunci când produsele importate, specificate în art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000, sunt depozitate în aceleași spații cu alte produse agricole sau alimente care nu provin din agricultura ecologică se vor avea în vedere următoarele:

a) produsele specificate în art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000 se depozitează separat de alte produse agricole și/sau alimente;

b) se vor lua măsuri pentru asigurarea identificării loturilor și pentru evitarea amestecurilor cu produse care nu sunt obținute conform regulilor privind producția agroalimentară ecologică.

Vizite de control

Art. 43. — (1) Organismul de inspecție și certificare verifică evidența contabilă conform prevederilor art. 40, precum și compatibilitatea produselor importate cu certificatul de control.

(2) În situația în care importatorul efectuează operații de import în diferite unități sau în diferite locuri, el trebuie să prezinte, la cererea organismului de inspecție și certificare, rapoartele menționate în art. 14—16 pentru fiecare dintre aceste instalații.

Recepția produselor importate

Art. 44. — (1) Produsele prevăzute în art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000 vor fi importate doar în ambalaje sau containere corespunzătoare, închise și sigilate, cu identificarea exportatorului, astfel încât să se prevină substituirea conținutului lor, și însoțite de alte mărci sau alte numere care să permită identificarea lotului cu datele cuprinse în certificatul de control.

(2) La primirea produselor importate, specificate în art. 2 alin. (1) din O.U.G. nr. 34/2000, primul destinatar verifică închiderea ambalajelor sau a containerelor și corespondența dintre datele de identificare a lotului și cele conținute de certificatul de control.

Rezultatul acestei verificări se va menționa în evidența contabilă conform prevederilor din art. 33.

Art. 45. — Anexele nr. 1—6*) fac parte integrantă din prezentele reguli.

*) Anexele nr. 1—6 la reguli sunt reproduse în facsimil.

MINISTERUL AGRICULTURII, PĂDURILOR, APELOR ȘI MEDIULUI
Direcția Generală de Implementare și Reglementare
Autoritatea Națională a Produselor Ecologice

FIȘĂ DE ÎNREGISTRARE
A PRODUCĂTORILOR ÎN AGRICULTURA ECOLOGICĂ ANUL

SE APROBĂ,

VIZAT,

DIRECTOR GENERAL

D.A.D.R

Nr.....din.....

Nr.....din.....

1) **PRODUCĂTOR** (Persoana fizică/juridică).....

Act de identificare.....

Domiciliul/sediu: Localitate..... județ..... Str..... Nr.....

Tel..... Fax..... E-mail.....

Responsabil agricultură ecologică:

Nume și prenume:.....

Localitatea de domiciliu..... județ..... Str..... Nr.....

Tel..... Fax..... E-mail.....

2) **ANGAJAMENT.** Solicit înregistrarea și mă angajez să respect ansamblul dispozițiilor naționale și comunitare privind producția ecologică, prepararea, comercializarea și etichetarea produselor agroalimentare ecologice. Aceste dispoziții sunt:

- Ordonanța de Urgență a Guvernului nr. 34/2000 privind produsele agroalimentare ecologice din 17 aprilie 2000, aprobată prin Legea nr. 38 din 7 martie 2001.

- Hotărârea de Guvern nr. 917 din 13 septembrie 2001, pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr.34/2000 privind produsele agroalimentare ecologice.

- Ordinul comun nr.417/13.09.2002 și nr.110/7.10.2002 al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor și al Președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor, pentru aprobarea Regulilor specifice privind etichetarea

- Ordinul MAPAM nr.Reguli privind sistemul de inspecție și certificare și condițiile de acreditare a organismelor de inspecție și certificare în agricultura ecologică

- Reglementarea Consiliului (CEE) nr. 2092/91 (consolidată) privind modul de producție ecologică a produselor agricole și prezentarea sa pe produsele agricole și alimente.

- Alte acte normative din domeniu.

3) **ALEGEREA ORGANISMULUI DE CONTROL ACREDITAT ***

Numele organismului de control ales:.....

Codul organismului de control:

4) **PRODUCȚIA VEGETALĂ** (se va completa cu datele din formularul cuprins în anexa.2, "Registrul parcelar")**SUPRAFAȚA AGRICOLĂ EXPLOATATĂ:**

- suprafața în agricultura ecologică:

- suprafața în conversie: Conversie anul 1.....

Conversie anul 2.....

Conversie anul 3.....

- suprafața în agricultura convențională:

*numai organisme de control acreditate de A.N.P.E.

5) PRODUCȚIA ANIMALIERĂ

Nume producător:

PRODUCȚIA	RASA / SPECIA	EFECTIVE	MOD DE PRODUCȚIE		
			Ecologic	În conversie	Conven- țional
Producția de bovine					
Vaci de lapte					
Juninci rasă de lapte					
Vaci gestante					
Juninci gestante					
Bovine masculine peste 2 ani					
Bovine masculine între 1-2 ani					
Bovine masculine 6 luni-1 an					
Viței sub 6 luni					
Producția de ovine					
Oi mame					
Mioare					
Berbeci					
Alte ovine					
Producția caprine					
Capre de lapte					
Țapi de reproducere					
Alte capre					
Producția porcine					
Scroafe de reproducere					
Vieri					
Purcei sugari					
Alți porci					
Păsări					
Găini ouătoare					
Pui de carne					
Rațe					
Bîbilici					
Curcani					
Ecvine					
Cai și iepe					
Alte ecvine					
Apicultură					
Nr. stupi					
Altele					

Data:

Semnătura

ANEXA Nr. 2
la reguli

MINISTERUL AGRICULTURII, PĂDURILOR, APELOR ȘI MEDIULUI

Direcția Generală de Implementare și Reglementare

Autoritatea Națională a Produselor Ecologice

REGISTRUL PARCELAR - 2003

Nr. parcela cadastrală	Denumirea parcelei	Suprafața cadastrală		Suprafața în agricultura convențională	Suprafața în agricultura ecologică				Certifica t ecologic
		Ha	m ²		Suprafața agricolă exploatată *	Suprafața	din care:		
				ha	Suprafața	Conversie anul I	Conversie anul II	Conversie anul III	
				ha	ha	ha	ha	ha	ha

* În cazul în care nu se exploatează în totalitate parcela cadastrală, indicați suprafața exploatată

MINISTERUL AGRICULTURII, PĂDURILOR, APELOR ȘI MEDIULUI

Direcția Generală de Implementare și Reglementare
Autoritatea Națională a Produselor Ecologice

FIȘĂ DE ÎNREGISTRARE
A PROCESATORILOR ÎN AGRICULTURA ECOLOGICĂ - ANUL
(operații de condiționare și/sau de transformare a produselor agricole)

SE APROBĂ,
DIRECTOR GENERAL

VIZAT,
D.A.D.R

Nr. _____ din _____

Nr. _____ din _____

1) PROCESATOR (Persoana fizică/juridică)

Act de identificare

Domiciliul/sediu: Localitate județ Str.....

Nr.....Tel.....Fax..... E-mail.....

Responsabil agricultura ecologică:

Nume și prenume:

Localitatea de domiciliu județ..... Str

Nr..... Tel..... Fax.....E-mail.....

2) ANGAJAMENT.

Solicít înregistrarea și mă angajez să respect ansamblul dispozițiilor naționale și comunitare privind producția ecologică, prepararea, comercializarea și etichetarea produselor agricole și a alimentelor în general. Aceste dispoziții sunt:

- Ordonanța de Urgență a Guvernului nr. 34/2000 privind produsele agroalimentare ecologice din 17 aprilie 2000, aprobată prin Legea nr. 38 din 7 martie 2001

- Hotărârea de Guvern nr. 917 din 13 septembrie 2001, pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr.34/2000 privind produsele agroalimentare ecologice.

- Ordinul comun nr.417/13.09.2002 si nr.110/7.10.2002 al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor si al Președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor, pentru aprobarea Regulilor specifice privind etichetarea.

- Ordinul MAPAM nr.Reguli privind sistemul de inspecție și certificare și condițiile de acreditare a organismelor de inspecție și certificare în agricultura ecologică

- Reglementarea Consiliului (CEE) nr. 2092/91 (consolidată) privind modul de producție ecologică a produselor agricole și prezentarea sa pe produsele agricole și alimente.

- Alte acte normative din domeniu.

3) ALEGEREA ORGANISMULUI DE CONTROL ACREDITAT *

Numele organismului de control ales:.....

Codul organismului de control:

*numai organisme de control acreditate de A.N.P.E

4) Specificarea locurilor de transformare și/sau de condiționare și/sau de depozitare și natura operațiilor și a produselor, prin precizarea locului de procesare.

Numele procesatorului:

.....

Produce finit*	Loc de transformare	Cantitate estimată în anul..... (kg sau litri)	Natura operațiilor**

* Produsul care iese din unitate (ex: pâine, brânza de oaie, făină de grâu)

** Operații privind:

- condiționarea fără transformare (se va nota cu **CFT**)
- transformarea cu condiționare (se va nota cu **TCC**)
- transformarea fără condiționare (se va nota cu **TFC**)

Data

Semnătura

MINISTERUL AGRICULTURII, PĂDURILOR, APELOR ȘI MEDIULUI

Direcția Generală de Implementare și Reglementare
Autoritatea Națională a Produselor Ecologice

FIȘĂ DE ÎNREGISTRARE A IMPORTATORILOR DE PRODUSE AGROALIMENTARE ECOLOGICE ANUL.....
--

SE APROBĂ,
DIRECTOR GENERAL

VIZAT,
D.A.D.R

Nr. _____ din _____

Nr. _____ din _____

1) IMPORTATOR

Certificat de înmatriculare Registru Comerț.....

Cod fiscal.....Sediu:.....

Banca.....Cont.....

Tel.....Fax..... E-mail.....

Reprezentat legal prin.....in calitate de.....

2) ANGAJAMENT.

Solicit înregistrarea și mă angajez să respect ansamblul dispozițiilor naționale și comunitare privind importul, depozitarea, etichetarea și comercializarea de produse agroalimentare ecologice. Aceste dispoziții sunt:

-**Ordonanța de Urgență a Guvernului nr. 34/2000** privind produsele agroalimentare ecologice din 17 aprilie 2000, aprobată prin Legea nr. 38 din 7 martie 2001.

-**Hotărârea de Guvern nr. 917 din 13 septembrie 2001**, pentru aprobarea Normelor metodologice de aplicare a prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr.34/2000 privind produsele agroalimentare ecologice.

-**Ordinul comun nr.417/13.09.2002 si nr.110/7.10.2002** al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor si al Președintelui Autorității Naționale pentru Protecția Consumatorilor, pentru aprobarea Regulilor specifice privind etichetarea.

- Ordinul MAPAM nr.Reguli privind sistemul de inspecție și certificare și condițiile de acreditare a organismelor de inspecție și certificare în agricultura ecologică

- **Reglementarea Consiliului (CEE) nr. 2092/91** (consolidată) privind modul de producție ecologică a produselor agricole și prezentarea sa pe produsele agricole și alimente

- Alte acte normative din domeniu.

3) ALEGEREA ORGANISMULUI DE CONTROL ACREDITAT *

Numele organismului de control ales*.....

Codul organismului de control:

*numai organisme de control acreditate de A.N.P.E.

Data

Semnătura

4) Localizarea țării de origine a produselor importate și natura produselor, cu precizarea regiunii sau unității de producție

Nume importator:

Produsul	Volumul importat estimat (kg/litri/buc)	Țara de origine	Locurile de depozitare (în România sau în UE)

Data

.....

Semnătura

.....

R O M Â N I A
MINISTERUL AGRICULTURII, PĂDURILOR, APELOR ȘI
MEDIULUI
AUTORITATEA NAȚIONALĂ A PRODUSELOR
ECOLOGICE



CERTIFICAT DE ACREDITARE

NR. _____

Organismul cu sediu în localitatea.....
str.....nr..... telefonfax.....
 țara..... având codul de identificare, reprezentat
 prin responsabil este acreditat ca organism de
 inspecție și certificare a produselor agroalimentare ecologice, pentru următoarele
 domenii :

- producția de plante vegetale, produse vegetale, animale si/sau produsele animaliere
- unitățile de preparare a produselor vegetale și animaliere și a alimentelor compuse din produse vegetale și animaliere
- importatori de plante vegetale, produse vegetale, animale, produse animaliere si alimente
- furaje

Data:

Director General

Acest certificat nu este valabil decât vizat pe anul in curs

Anul I	Anul II	Anul III

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII

ORDIN
privind Normele metodologice de realizare a activităților de screening
în cadrul subprogramului 2.2 — Prevenție și control în patologia oncologică

Având în vedere prevederile art. 4 alin. (3) din Ordinul ministrului sănătății și familiei și al președintelui Casei Naționale de Asigurări de Sănătate nr. 248/149/2003 pentru aprobarea subprogramelor de sănătate în anul 2003, văzând Referatul de aprobare al Direcției generale asistență medicală nr. M.B. 2029 din 12 august 2003, în temeiul prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 743/2003 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății,

ministrul sănătății emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Normele metodologice de realizare a activităților de screening în cadrul subprogramului 2.2 — Prevenție și control în patologia oncologică, prevăzute în anexele 1, 2, 3 și 4 care fac parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcțiile implicate din cadrul Ministerului Sănătății și direcțiile de sănătate publică județene și a

municipiului București, Centrul de Statistică Sanitară și Documentare Medicală, precum și institutele oncologice vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — Prezentul ordin se va publica în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Ministrul sănătății,
Mircea Beuran

București, 13 august 2003.
 Nr. 760.

ANEXA Nr. 1

NORME METODOLOGICE

de realizare a activităților de screening în cancerul colului uterin

Etapa I: Direcția de sănătate publică și comisia teritorială de specialiști pentru cancer vor selecta medicii de familie instruiți (sau care vor fi instruiți), în vederea aplicării programului național de prevenție a cancerului colului uterin în teritoriul arondat atât teoretic, prin înmânarea de către Direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București a caietelor metodologice transmise de Ministerul Sănătății (Direcția generală asistență medicală), cât și practic de către comisia de specialitate în domeniu (oncologie, ginecologie, anatomie patologică).

Etapa a II-a: Rolul și locul medicului de familie în programul național de prevenție:

- examinarea, conform cadrului actual legal, o dată pe an a întregii populații înscrise pe lista acestuia, în vederea identificării persoanei care prezintă risc pentru apariția și dezvoltarea cancerului colului uterin;

- tuturor persoanelor examinate clinic în cadrul legal actual le vor fi prezentate normele de educație sanitară specifice afecțiunilor ginecologice.

La aceste acțiuni vor fi implicate alături de Ministerul Sănătății și organizații neguvernamentale într-un program comun de educație;

- întocmirea fișei medicale personale a persoanei care prezintă risc, cu consemnarea următoarelor date:

- vârstă;

- factorul/factorii de risc:

1. infecția virală genitală cu HPV;

2. debutul precoce al activității sexuale (sub vârsta de 16 ani);

3. viață sexuală dezordonată; parteneri sexuali multipli;

4. fumatul;

5. antecedente heredo-colaterale de cancer al colului uterin, în special rude de gradul I;

6. antecedente personale de cancer *in situ* al colului uterin;

7. utilizarea contraceptivelor orale;

8. deficite imune dobândite sau congenitale;

- medicii de familie instruiți vor recolta probele pentru examenul de citologie monostrat sau pentru testul Babeș-Papanicolau și se vor ocupa de trimiterea acestor probe către laboratorul de anatomie patologică nominalizat de către direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București pentru a participa la prezentul program de screening;

- medicii de familie care nu au fost instruiți, dar vor să participe la acest program de screening se vor ocupa numai de pregătirea persoanelor asigurate, pe care le vor îndruma către unitatea sanitară nominalizată în cadrul prezentului program de screening, ce va efectua examen ginecologic complet, dar și recoltarea probelor pentru examenul de citologie monostrat sau pentru testul Babeș-Papanicolau.

Etapa a III-a: A. Laboratorul de anatomie patologică nominalizat de către direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București și comisia teritorială de specialiști pentru cancer vor comunica rezultatele testelor atât medicului de familie, cât și cabinetului oncologic județean sau al municipiului București.

B. Cabinetul oncologic județean sau al municipiului București, aflat în strânsă colaborare cu cabinetul ginecologic din unitatea sanitară nominalizată de către direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București:

- va efectua examen ginecologic complet;
- va recolta probele pentru testul Babeş-Papanicolau sau citologie monostrat (în funcție de dotare) la persoanele asigurate trimise de către medicii de familie neinstruiți în aceste tehnici;

— va stabili indicația pentru colposcopie.

Rezultatele acestor explorări vor fi prezentate de către medicul oncolog Comisiei de diagnostic și indicație terapeutică. Persoana asigurată va fi înregistrată în baza de date și va urma indicația terapeutică recomandată de către Comisia de diagnostic și indicație terapeutică, în conformitate cu Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 871/2002 (în cazul confirmării malignității) sau se va prezenta la medicul de familie cu o scrisoare medicală și cu un program de monitorizare, redactate de către Comisia de diagnostic și indicație terapeutică (în cazul infirmării malignității).

Observații:

1. Este de preferat nominalizarea de către direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București și de comisia teritorială de specialiști pentru cancer a acelor cabinete oncologice județene sau ale municipiului București ce beneficiază de infrastructura necesară efectuării testului Babeş-Papanicolau sau citologie monostrat și a colposcopiei.

2. Medicul specialist obstetrică-ginecologie și medicul specialist anatomie patologică vor fi nominalizați în cadrul fiecărei unități sanitare implicate în desfășurarea prezentului program de screening și prevenție.

Etapa a IV-a: Cabinetul oncologic județean sau al municipiului București comunică prin scrisoare medicală cu medicul de familie, transmitând:

- rezultatul investigațiilor;
- programul de monitorizare a asiguratului, de a cărui desfășurare va răspunde.

Etapa a V-a: Raportarea datelor

Numărul persoanelor care au efectuat examen clinic, test Babeş-Papanicolau sau citologie monostrat, examen ginecologic complet și colposcopie va fi raportat separat.

În situația în care într-un județ sau în municipiul București sunt implicate în acest program de screening mai multe cabinete oncologice, rezultatele vor fi transmise către cabinetul oncologic județean sau al municipiului București, pentru centralizarea datelor și trimiterea mai departe a acestora către Ministerul Sănătății, Centrul de Statistică Sanitară și Documentare Medicală (prin direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București).

Medicul oncolog transmite fișa cu datele personale, explorările efectuate și rezultatele (conform casetei de date personale din FIȘA ONC 1 — Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 871/2002) cabinetului oncologic județean sau al municipiului București, pentru justificarea cheltuielilor și întocmirea unei catagrafii naționale. Astfel vor putea fi urmărite în timp modificările evolutive.

Etapa a VI-a: Rezultatele transmise la cabinetul oncologic județean sau al municipiului București vor fi raportate, conform precizărilor din Programul național 2.2, către Ministerul Sănătății, Centrul de Statistică Sanitară și Documentare Medicală (prin direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București).

Etapa a VII-a: Coordonarea activității, în concordanță cu normele prevăzute, va fi realizată de către institutele oncologice în colaborare cu comisiile teritoriale de specialiști pentru cancer din centrele universitare tradiționale, sub îndrumarea direcției coordonatoare din Ministerul Sănătății, în colaborare cu comisia de specialitate a ministerului Sănătății.

ANEXA Nr. 2

NORME METODOLOGICE

privind realizarea activității de screening în cancerul glandei mamare

Etapa I: Direcția de sănătate publică și comisia teritorială de specialiști pentru cancer vor selecta 5—10 medici de familie instruiți (sau care vor fi instruiți), în vederea aplicării programului național de prevenție a cancerului glandei mamare în teritoriul arondat.

Etapa a II-a: Rolul și locul medicului de familie în programul național de prevenție:

- examinarea, conform cadrului legal actual, o dată pe an, a întregii populații înscrise pe lista acestuia, în vederea identificării persoanei care prezintă risc pentru apariția și dezvoltarea cancerului glandei mamare;

- toate persoanele examinate clinic în cadrul legal actual vor fi instruite în vederea autopalpării lunare. La aceste acțiuni vor fi implicate alături de Ministerul Sănătății și organizații neguvernamentale într-un program comun de educație;

- întocmirea fișei medicale personale a individului care prezintă risc, cu consemnarea următoarelor date:

- vârstă
- factorul/factorii de risc:
 1. menarha precoce;
 2. prima naștere după 30 de ani;

3. biopsii mamare în antecedentele personale;
 4. antecedente heredocolaterale de cancer mamar sau ovarian, în special rude de gradul I;
 5. antecedente de cancer mamar;
 6. tratament cu estrogeni în antecedente;
 7. dieta — alimentația cu conținut bogat în grăsimi;
- îndrumarea pacientului selectat către cabinetul oncologic județean nominalizat.

Etapa a III-a: Cabinetul oncologic județean sau al municipiului București, care va fi nominalizat de către direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București, va prelua persoanele asigurate ce prezintă factori de risc pentru apariția cancerului glandei mamare. Medicul oncolog:

- va efectua examenul clinic al sânilor;
- va stabili indicația pentru mamografie bilaterală, în două incidente, mediolateral oblic și craniocaudal, ca primă explorare pentru persoanele asigurate în vârstă de peste 40 de ani;
- va stabili indicația pentru ecografie mamară, ca primă explorare pentru persoanele asigurate cu vârstă mai mică de 40 de ani; pentru cazurile clinic suspecte sau

neelucidate prin ecografie mamară se va efectua mamografia bilaterală, în două incidente;

— va stabili indicația pentru puncție aspirativă cu ac fin.

Rezultatele acestor explorări vor fi prezentate de către medicul oncolog Comisiei de diagnostic și indicație terapeutică. Persoana asigurată va fi înregistrată în baza de date și va urma indicația terapeutică recomandată de către Comisia de diagnostic și indicație terapeutică, în conformitate cu Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 871/2002 (în cazul confirmării malignității) sau se va prezenta la medicul de familie cu o scrisoare medicală și cu un program de monitorizare redactate de către Comisia de diagnostic și indicație terapeutică (în cazul infirmării malignității).

Observații:

1. Este de preferat nominalizarea de către direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București și comisia teritorială de specialiști pentru cancer a acelor cabinete oncologice județene sau ale municipiului București ce beneficiază de infrastructura necesară efectuării examinării mamografice, a ecografiei mamare și a puncției aspirative cu ac fin.

2. Unitățile sanitare cu cabinete oncologice județene sau ale municipiului București, nominalizate pentru prezentul program de screening și prevenție, vor avea angajat personal cu atribuții concrete (specificate în caietul de sarcini) și cu pregătire în interpretarea mamografiilor (medic specialist imagistică medicală).

3. Medicul specialist imagistică medicală și medicul specialist anatomie patologică vor fi nominalizați în cadrul fiecărei unități sanitare implicate în desfășurarea prezentului program de screening și prevenție.

Etapa a IV-a: Cabinetul oncologic județean sau al municipiului București comunică prin scrisoare medicală cu medicul de familie, transmitând:

- rezultatul investigațiilor;

• programul de monitorizare a asiguratului, de a cărui desfășurare va răspunde.

Etapa a V-a: Raportarea datelor

Numărul persoanelor care au efectuat examen clinic, examen mamografic, ecografie mamară și/sau puncție aspirativă cu ac fin vor fi raportate separat.

În situația în care într-un județ sau în municipiul București sunt implicate în acest program de screening și prevenție mai multe cabinete oncologice, rezultatele vor fi transmise către cabinetul oncologic județean sau al municipiului București, pentru centralizarea datelor și trimiterea mai departe a acestora către Ministerul Sănătății, Centrul de Statistică Sanitară și Documentare Medicală (prin direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București).

Medicul oncolog transmite fișa cu datele personale, explorările efectuate și rezultatele (conform casetei de date personale din FIȘA ONC 1 — Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 871/2002) cabinetului oncologic județean sau al municipiului București, pentru justificarea cheltuielilor și întocmirea unei catagrafii naționale. Astfel vor putea fi urmărite în timp modificările evolutive.

Etapa a VI-a: Rezultatele ajunse la cabinetul oncologic județean sau al municipiului București vor fi raportate, conform precizărilor cuprinse în Programul național 2.2, către Ministerul Sănătății, Centrul de Statistică Sanitară și Documentare Medicală.

Etapa a VII-a: Coordonarea activității, în concordanță cu normele prevăzute, va fi realizată de către institutele oncologice, în colaborare cu comisiile teritoriale de specialiști pentru cancer din centrele universitare tradiționale, sub îndrumarea direcției coordonatoare din Ministerul Sănătății, în colaborare cu comisia de specialitate a Ministerului Sănătății.

ANEXA Nr. 3

NORME METODOLOGICE

privind realizarea activității de screening în cancerul de prostată

Populația țintă: Vor fi introduși în programul de screening persoane de sex masculin cu vârste cuprinse între 50 și 70 de ani. Conform recomandărilor American Cancer Society este util screening-ul pacienților cu speranță de viață de peste 10 ani. Având în vedere speranța medie de viață în România pentru persoanele de sex masculin, considerăm că vârsta maximă de 65 de ani este corectă în condițiile actuale.

Se vor urmări în special asigurații care prezintă în antecedentele heredocolaterale:

— cel puțin o rudă de gradul I diagnosticată cu cancer al prostatei înainte de 55 de ani;

— mai mult de 3 membri de familie cu cancer al prostatei.

Etapa I: Direcțiile de sănătate publică județene sau a municipiului București și comisiile teritoriale de urologie și oncologie vor selecta 5—10 medici de familie (în funcție de numărul de determinări antigenice acoperite financiar) care

vor fi instruiți în vederea aplicării Programului național de screening pentru cancerul de prostată.

Etapa a II-a: Medicul de familie va informa pacienții asupra eficacității și beneficiilor, dar și asupra posibilelor erori sau aspecte neplăcute legate de introducerea în programul de screening:

- impactul psihologic asupra pacientului;
- complicațiile legate de metodele de screening, dar mai ales de puncția biopsie;
- posibilitatea de a detecta un cancer de prostată fără semnificație clinică, care să conducă la aplicarea unui tratament supraoptimal.

După o informare corectă și completă medicul de familie va obține acordul scris al pacientului pentru introducerea în programul de screening.

Medicul de familie, în cadrul examenului clinic anual al pacienților înscrși pe lista sa, completează împreună cu pacientul chestionarul standard pentru determinarea Scorului Internațional al Simptomelor Prostatice (I-PSS) și, indiferent

de valoarea acestuia, îndrumă pacienții de sex masculin cu vârste cuprinse între 50 și 65 de ani către medicul specialist urolog pentru examinarea prostatei prin tușeu rectal. Acesta, la rândul său, solicită laboratorului acreditat dozarea antigenului prostatic specific (PSA).

Etapa a III-a: Medicul specialist urolog, având la dispoziție datele furnizate de tușeu rectal și valoarea determinată a PSA seric, decide atitudinea de urmat, conform algoritmului prezentat mai jos.

- PSA seric total mai mic de 4 ng/ml sau 3 ng/ml acolo unde factorii etiologici justifică — repetare tușeu rectal și dozare PSA seric total la 12 luni;

- PSA seric total mai mare de 10 ng/ml — se efectuează puncție biopsie prostatică:

- puncție pozitivă: se trece la etapa următoare

- puncție negativă: se repetă puncția la o lună;

- PSA seric total cu valori cuprinse între 4—10 ng/ml (sau 3—10 ng/ml acolo unde factorii etiologici justifică) — se determină procentul PSA liber:

- suspiciune de cancer — se efectuează puncție biopsie prostatică:

- puncție pozitivă: se trece la etapa următoare

- puncție negativă: se repetă dozarea PSA seric total și liber la 6 luni.

- suspiciune de patologie benignă: se repetă dozarea PSA seric total și liber la 6 luni

Etapa a IV-a: Medicul specialist urolog comunică medicului de familie prin scrisoare medicală următoarele date:

- rezultatul tușeului rectal;

- valoarea PSA seric;

- rezultatul examenului anatomo-patologic (dacă s-a practicat puncția biopsie);

- programul de monitorizare a pacientului.

Etapa a V-a: Medicul specialist urolog transmite cabinetului oncologic județean o fișă care cuprinde datele personale ale pacientului și rezultatele explorărilor efectuate în vederea întocmirii unei catagrafii naționale.

Cazurile de cancer al prostatei, confirmate anatomo-patologic, vor fi raportate cabinetului oncologic județean prin Fișa ONC 1.

Etapa a VI-a: Rezultatele transmise cabinetului oncologic județean vor fi raportate, prin intermediul direcțiilor de sănătate publică județene sau a municipiului București, către Ministerul Sănătății (Centrul de Statistică Sanitară și Documentare Medicală).

Puncția biopsie prostatică va fi efectuată transrectal sub ghidaj ecografic. Vor fi practicate cu pacientul în ambulatoriu și se va folosi analgo-sedarea sau nici o formă de anestezie.

Etapa a VII-a: Coordonarea activității, în concordanță cu normele prevăzute, va fi realizată de către institutele oncologice în colaborare cu comisiile teritoriale de specialiști pentru cancer din centrele universitare tradiționale, sub îndrumarea direcției coordonatoare din cadrul Ministerului Sănătății, în colaborare cu comisia de specialitate a Ministerului Sănătății.

ANEXA Nr. 4

NORME METODOLOGICE

privind realizarea activității de screening în cancerul colo-rectal

Etapa I: Direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București și comisia teritorială de specialiști pentru cancer vor selecta 5—10 medici de familie instruiți (sau care vor fi instruiți), în vederea aplicării programului național de prevenție a cancerului colo-rectal în teritoriul arondat.

Etapa a II-a: Rolul și locul medicului de familie în programul național de prevenție:

- examinarea, conform cadrului legal actual, o dată pe an a întregii populații înscrise pe lista acestuia, în vederea identificării persoanei care prezintă risc pentru apariția și dezvoltarea cancerului colo-rectal;

- întocmirea fișei medicale personale a individului care prezintă risc, cu consemnarea următoarelor date:

- vârsta;

- factorul/factorii de risc:

1. dieta — alimentația cu conținut bogat în grăsimi

2. factori genetici:

- 2.1. sindromul de polipoză ereditară

- 2.1.1. polipoza adenomatoasă

- FAP

- Sindromul Gardner

- Sindromul Turcot

- 2.1.2. polipoza hamartomatoasă

- Sindromul Peutz—Jeghers

- polipoza juvenilă

- boala Cowden

- neurofibromatoza

- 2.2. cancerul colo-rectal nonpolipozic ereditar, conform criteriilor AMSTERDAM:

- a) trei membri din familie diagnosticați cu cancer colo-rectal, unul rudă de gradul 1, iar ceilalți rude de gradul 2

- b) cel puțin două generații interesate

- c) un pacient cu diagnostic înainte de 50 de ani

3. boala inflamatorie a colonului:

- colita ulcerativă

- boala Crohn

4. polipii adenomatoși

5. antecedente personale de cancer colo-rectal, cancer al glandei mamare, cancer al endometriului sau cancer ovarian

6. intervenții chirurgicale în antecedente

- ureterosigmoidostomia

- colecistectomia;

- îndrumarea pacientului selectat către centrul de gastro-enterologie nominalizat.

Etapa a III-a: Centrul de gastro-enterologie încadrează pacientul într-o categorie de risc (mediu, mare, foarte mare) care va fi evaluat individualizat:

1. pacient cu risc mediu:

- cu o singură rudă de gradul I diagnosticată cu cancer colo-rectal sau un polip adenomatos după vârsta de 60 de ani

• cu rude diagnosticate ca mai sus — mai îndepărtate ca grad de rudenie

Screening: — inițiat la vârsta de 50 de ani

— test hemocult al materiilor fecale — anual

— sigmoidoscopie flexibilă — la 5 ani

— irigografie — la 5 ani

— colonoscopie în cazul pozitivării oricărui test de mai sus, iar dacă această explorare este negativă, se va repeta la 10 ani;

2. pacient cu risc mare:

• cu un singur adenom, cu dimensiuni mici (sub 1 cm)

Screening: — la 3—6 ani de la polipectomia inițială,

prin:

— colonoscopie (iar dacă nu este acceptată de pacient sau nu este disponibilă, se vor efectua sigmoidoscopie flexibilă și irigografie)

Rezultat: — normal: pacientul este supus liniilor ghid de screening asemenea pacienților cu risc mediu

— pozitiv: îndrumare la tratament specific oncologic

• cu: — un singur adenom, cu dimensiune mare (peste 1 cm)

— adenoame multiple

— adenoame cu displazie cu grad înalt

— adenoame vilozitate

Screening: — inițiat în termen de 3 ani de la polipectomie, prin:

— colonoscopie (vizualizarea leziunii, biopsie și/sau ridicarea leziunii)

Rezultat: — normal, se repetă colonoscopia la alți 3 ani, un nou rezultat normal fiind urmat de încadrarea individului în grupa pacienților cu risc mediu

— pozitiv: îndrumare la tratament specific oncologic

• cu istoric personal de rezecție cu intenție curativă pentru cancerul colo-rectal

Screening: — inițiat în termen de 1 an de la intervenția chirurgicală, prin:

— colonoscopie

Rezultat: — normal, se repetă la 3 ani și apoi la fiecare 5 ani dacă rezultatele sunt normale

— pozitiv: îndrumare la tratament specific oncologic

• cu orice rudă de gradul I înainte de 60 de ani sau cel puțin două rude de gradul I de orice vârstă (în cazul în care nu este un sindrom ereditar) diagnosticate cu cancer colo-rectal sau polipi adenomatoși

Screening: — inițiat la vârsta de 40 de ani sau la o vârstă cu 10 ani mai tânără comparativ cu cea mai tânără rudă diagnosticată cu cancer colo-rectal, prin:

— colonoscopie

Rezultat: — normal, se repetă la 5—10 ani (cancerul colo-rectal la rudele de gradul I nu crește semnificativ riscul față de populația cu risc mediu)

— pozitiv: îndrumare la tratament specific oncologic

3. Pacient cu risc foarte mare (prezența unuia dintre cele două sindroame ereditare):

• istoric familial de FAP

Screening: — inițiat la pubertate, prin:

— supraveghere endoscopică

— testare genetică

Rezultat: — pozitiv: impune efectuarea colectomiei

• istoric familial de HNPCC.

Screening: — inițiat la 21 de ani, prin:

— colonoscopie

— testare genetică

• boală inflamatorie colonică (rectocolita ulcero-hemoragică, boala Crohn).

Screening: — inițiat la 8 ani de la debutul pancolitei sau la 12—15 ani de la debutul rectocolitei ulcero-hemoragice, prin:

— colonoscopie cu biopsie pentru evaluarea displaziei, la 1—2 ani.

Etapa a IV-a: Gastro-enterologul comunică prin scrisoare medicală cu medicul de familie, transmitând:

• rezultatul investigațiilor;

• programul de monitorizare a asiguratului, de a cărui desfășurare va răspunde.

Etapa a V-a: Gastro-enterologul transmite fișa cu datele personale, explorările efectuate și rezultatele (conform casetei de date personale din FIȘA ONC 1 — Ordinul ministrului sănătății și familiei nr. 871/2002) cabinetului oncologic județean sau al municipiului București, pentru justificarea cheltuielilor și întocmirea unei catagrafii naționale. Astfel vor putea fi urmărite în timp modificările evolutive.

Etapa a VI-a: Rezultatele ajunse la cabinetul oncologic județean sau al municipiului București vor fi raportate, conform precizărilor din Programul național 2.2, către Ministerul Sănătății, Centrul de Statistică Sanitară și Documentare Medicală (prin direcția de sănătate publică județeană sau a municipiului București)

Etapa a VII-a: Coordonarea activității, în concordanță cu normele prevăzute, va fi realizată de către institutele oncologice în colaborare cu comisiile teritoriale de specialiști pentru cancer din centrele universitare tradiționale, sub îndrumarea direcției coordonatoare din Ministerul Sănătății, în colaborare cu comisiile de specialitate ale Ministerului Sănătății.

★

RECTIFICĂRI

În Ordinul ministrului economiei și comerțului nr. 40/2003 privind unele măsuri pentru recunoașterea și desemnarea organismelor care realizează evaluarea conformității aparatelor consumatoare de combustibili gazoși, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 608 din 27 august 2003, se face următoarea rectificare:

— la art. 3 în loc de: „... nr. 147/2003 ...” se va citi: „... nr. 147/2002...”.

P R E Ţ U R I L E
publicațiilor legislative pentru anul 2003
— pe suport tradițional —

Nr. crt.	Denumirea publicației	Nr. anual de apariții	Valoarea abonamentului anual — lei —	Valoarea abonamentului trimestrial — lei —			
				Trim. I	Trim. II	Trim. III	Trim. IV
1.	Monitorul Oficial, Partea I, în limba română	710	7.900.000	1.975.000	2.172.500	2.389.750	2.628.750
2.	Monitorul Oficial, Partea I, în limba română, numere bis*)	50	1.480.000	—	—	—	—
3.	Monitorul Oficial, Partea I, în limba maghiară	250	6.585.000	1.646.250	1.646.250	1.646.250	1.646.250
4.	Monitorul Oficial, Partea a II-a	300	10.380.000	2.595.000	2.595.000	2.595.000	2.595.000
5.	Monitorul Oficial, Partea a III-a	700	2.105.000	526.250	526.250	526.250	526.250
6.	Monitorul Oficial, Partea a IV-a	2.100	8.900.000	2.225.000	2.225.000	2.225.000	2.225.000
7.	Monitorul Oficial, Partea a VI-a	250	8.195.000	2.048.750	2.048.750	2.048.750	2.048.750
8.	Colecția Legislația României	4	2.070.000	517.500	569.250	626.150	688.750
9.	Colecția de hotărâri ale Guvernului și alte acte normative	12	3.450.000	862.500	948.750	1.043.600	1.147.950
10.	Repertoriul actelor normative	1	520.000	—	—	—	—
11.	Decizii ale Curții Constituționale	1	390.000	—	—	—	—
12.	Ediții trilingve	12	2.075.000	—	—	—	—

*) Cu excepția numerelor bis în care se publică acte cu un volum extins și care interesează doar un număr restrâns de utilizatori.

Publicațiile Regiei Autonome „Monitorul Oficial“ menționate la punctele 1–7 sunt purtătoare de T.V.A. în cotă de 19%, iar cele menționate la punctele 8–12 sunt scutite de T.V.A.

Pentru siguranța clienților, abonamentele la publicațiile Regiei Autonome „Monitorul Oficial“ se pot efectua prin următorii difuzori:

- ◆ COMPANIA NAȚIONALĂ „POȘTA ROMÂNĂ“ — S.A. — prin oficiile sale poștale
- ◆ RODIPET — S.A. — prin toate filialele
- ◆ INTERPRESS SPORT — S.R.L. — București, str. Hristo Botev nr. 6 (telefon/fax: 313.85.07; 313.85.08; 313.85.09)
- ◆ PRESS EXPRES — S.R.L. — Otopeni, str. Flori de Câmp nr. 9 (telefon/fax: 772.66.87; 0745.133.712)
- ◆ M.T. PRESS IMPEX — S.R.L. — București, bd. Basarabia nr. 256 (telefon/fax: 255.48.15; 255.48.16)
- ◆ INFO EUROTRADING — S.A. — București, Splaiul Independenței nr.202A (telefon/fax: 212.73.54)
- ◆ ZIRKON MEDIA — S.R.L. — București, bd. Nicolae Grigorescu nr. 29A, bl. N22, ap. 38 (telefon/fax: 340.31.09)
- ◆ ACTA LEGIS — S.R.L. — București, str. Banul Udrea nr. 10, (telefon/fax: 411.91.79)
- ◆ CURIER PRESS — S.R.L. — Brașov, str. Traian Grozăvescu nr. 7 (telefon/fax: 0268/47.05.96)
- ◆ ELIDA — S.R.L. — Brașov, str. Bisericii Române nr. 92 (telefon/fax: 0268/47.74.64)
- ◆ MIMPEX — S.R.L. — Hunedoara, str. Ion Creangă nr. 2, bl. 2, ap. 1 (telefon/fax: 0254/71.92.43)
- ◆ CALLIOPE — S.R.L. — Ploiești, str. Candiano Popescu nr. 36 (telefon/fax: 0244/51.40.52, 0244/51.48.01)

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 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului 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: marketing@ramo.ro, Internet: www.monitoruloficial.ro