



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 174 (XVIII) — Nr. 236

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Joi, 16 martie 2006

SUMAR

	Pagina	Nr.	Pagina	
DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE				
Decizia nr. 85 din 7 februarie 2006 referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 45 și ale art. 46 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/1998 privind valorificarea unor active ale statului	1-2			
Decizia nr. 93 din 7 februarie 2006 referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 720 ¹ alin. 1 din Codul de procedură civilă	3-4			
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE				
		33.	— Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor privind aprobarea Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor cu privire la aditivii utilizați în nutriția animalelor	4-15
		133.	— Ordin al ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale pentru modificarea anexelor nr. 2-5 la Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 193/2002 privind reactualizarea delimitării fondului cinegetic al României în fonduri de vânatoare, cu modificările ulterioare	15

DECIZII ALE CURȚII CONSTITUȚIONALE

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

DECIZIA Nr. 85

din 7 februarie 2006

referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 45 și ale art. 46 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/1998 privind valorificarea unor active ale statului

Ioan Vida — președinte
Nicolae Cochinescu — judecător
Aspazia Cojocaru — judecător
Constantin Doldur — judecător
Kozsokár Gábor — judecător
Acsinte Gaspar — judecător
Petre Ninosu — judecător
Ion Predescu — judecător
Șerban Viorel Stănoiu — judecător
Ion Tiucă — procuror
Mihaela Senia Costinescu — magistrat-asistent

Pe rol se află soluționarea excepției de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 45 și ale art. 46 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/1998, excepție ridicată de Societatea Comercială „Hurricane” — S.R.L. din Câmpulung în Dosarul nr. 3.008/cv/2005 al Tribunalului Argeș — Secția civilă.

La apelul nominal lipsesc părțile, față de care procedura de citare este legal îndeplinită.

Reprezentantul Ministerului Public pune concluzii de respingere a excepției de neconstituționalitate ca neintemeiată.

CURTEA,

având în vedere actele și lucrările dosarului, reține următoarele:

Prin Încheierea din 26 septembrie 2005, pronunțată în Dosarul nr. 3.008/cv/2005, **Tribunalul Argeș — Secția civilă a sesizat Curtea Constituțională cu excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 45 și ale art. 46 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/1998**, excepție ridicată de Societatea Comercială „Hurricane” — S.R.L. din Câmpulung.

În motivarea excepției de neconstituționalitate autorul arată că dispozițiile art. 45 și ale art. 46 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/1998 încalcă principiile egalității în drepturi și accesului liber la justiție, prevăzute de art. 16 și, respectiv, de art. 21 din Constituție.

Tribunalul Argeș — Secția civilă apreciază excepția de neconstituționalitate ca fiind neîntemeiată.

În conformitate cu dispozițiile art. 30 alin. (1) din Legea nr. 47/1992, încheierea de sesizare a fost comunicată președinților celor două Camere ale Parlamentului, Guvernului și Avocatului Poporului, pentru a-și formula punctele de vedere cu privire la excepția de neconstituționalitate.

Guvernul consideră neîntemeiată critica de neconstituționalitate, invocând Decizia nr. 323/2004 prin care Curtea Constituțională a respins excepția având ca obiect prevederile art. 45 și ale art. 46 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/1998.

Avocatul Poporului apreciază că dispozițiile legale criticate nu instituie discriminări sau privilegii pe considerente arbitrare și nici nu împiedică accesul liber la justiție, procedura contestată oferind garanțiile necesare desfășurării unui proces echitabil.

Președinții celor două Camere ale Parlamentului nu au comunicat punctele lor de vedere cu privire la excepția de neconstituționalitate ridicată.

CURTEA,

examinând încheierea de sesizare, punctele de vedere ale Guvernului și Avocatului Poporului, raportul întocmit de judecătorul-raportor, concluziile procurorului, dispozițiile legale criticate, raportate la prevederile Constituției, precum și Legea nr. 47/1992, reține următoarele:

Curtea Constituțională a fost legal sesizată și este competentă, potrivit dispozițiilor art. 146 lit. d) din Constituție, ale art. 1 alin. (2), ale art. 2, 3, 10 și 29 din Legea nr. 47/1992, să soluționeze excepția de neconstituționalitate.

Obiectul excepției de neconstituționalitate îl constituie dispozițiile art. 45 și ale art. 46 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/1998 privind valorificarea unor active ale statului, republicată în Monitorul Oficial al României,

Partea I, nr. 948 din 24 decembrie 2002, dispoziții care au următorul conținut:

— Art. 45: „*Cererile de orice natură privind drepturile și obligațiile în legătură cu activele bancare preluate de AVAS, inclusiv cele formulate pentru angajarea răspunderii civile a persoanelor fizice și juridice, altele decât debitorii definiți la art. 38, sunt de competența Curții de apel în a cărei rază teritorială se află sediul sau, după caz, domiciliul pârâtului și se judecă de urgență și cu precădere.*”;

— Art. 46: „(1) *Reclamantul este obligat să comunice cererea, actele pe care se întemeiază și, după caz, interogatoriul scris, prin scrisoare recomandată cu confirmare de primire, înainte de depunerea acestora în instanță. Judecătorul nu va primi cererea fără dovada privind îndeplinirea obligației de comunicare. Prevederile acestui alineat se aplică oricărei cereri, indiferent de natura ei, cu excepția cererilor formulate în timpul judecării sau a celor prin care se exercită o cale de atac.*

(2) *Primul termen de judecată se stabilește la cel mult 15 zile de la data depunerii cererii de chemare în judecată.*

(3) *Întâmpinarea este obligatorie și se depune cel târziu până la primul termen de judecată. Întâmpinarea, actele pe care se întemeiază și, după caz, interogatoriul scris se comunică de către parte, prin scrisoare recomandată cu confirmare de primire, înainte de termenul prevăzut la alin. (2). Nerespectarea obligației de comunicare prezumă renunțarea de către parte la apărările ce puteau fi formulate prin întâmpinare și la probele în susținerea acestor apărări.*”

Autorul excepției susține că dispozițiile legale criticate încalcă prevederile constituționale cuprinse în art. 16 referitoare la egalitatea în drepturi și în art. 21 privind liberul acces la justiție.

Examinând excepția de neconstituționalitate ridicată, Curtea constată că s-a mai pronunțat cu privire la constituționalitatea prevederilor art. 45 și ale art. 46 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/1998 privind valorificarea unor active ale statului, în raport cu dispozițiile art. 16 și 21 din Constituție, și a constatat că aceste prevederi sunt conforme Legii fundamentale. Astfel, prin Decizia nr. 323/2004, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1.026 din 5 noiembrie 2004, Curtea a reținut, în esență, că dispozițiile legale criticate reglementează o procedură specială de soluționare a litigiilor privind creanțele neperformante preluate de Autoritatea pentru Valorificarea Activelor Statului, având în vedere natura deosebită a acestor creanțe și strânsa legătură a acestora cu datoria publică, cu bugetul statului și ocrotirea interesului public. Întrucât rațiunile care au stat la baza adoptării soluției anterioare își păstrează valabilitatea, aceasta se impune a fi menținută.

Pentru considerentele expuse mai sus, în temeiul art. 146 lit. d) și al art. 147 alin. (4) din Constituție, precum și al art. 1—3, al art. 11 alin. (1) lit. A.d) și al art. 29 din Legea nr. 47/1992,

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

În numele legii

DECIDE:

Respinge excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 45 și ale art. 46 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 51/1998 privind valorificarea unor active ale statului, excepție ridicată de Societatea Comercială „Hurricane” — S.R.L. din Câmpulung în Dosarul nr. 3.008/cv/2005 al Tribunalului Argeș — Secția civilă.

Definitivă și general obligatorie.

Pronunțată în ședința publică din data de 7 februarie 2006.

PREȘEDINTELE CURȚII CONSTITUȚIONALE,
prof. univ. dr. **IOAN VIDA**

Magistrat-asistent,
Mihaela Senia Costinescu

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

DECIZIA Nr. 93
din 7 februarie 2006referitoare la excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 720¹ alin. 1
din Codul de procedură civilă

Ioan Vida	— președinte
Nicolae Cochinescu	— judecător
Aspazia Cojocaru	— judecător
Constantin Doldur	— judecător
Kozsokár Gábor	— judecător
Acsinte Gaspar	— judecător
Petre Ninosu	— judecător
Ion Predescu	— judecător
Șerban Viorel Stănoiu	— judecător
Ion Tiucă	— procuror
Mădălina Ștefania Diaconu	— magistrat-asistent

Pe rol se află soluționarea excepției de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 720¹ din Codul de procedură civilă, excepție ridicată de Mihai Ienea în Dosarul nr. 2.033/2004 al Curții de Apel București — Secția a VI-a comercială.

La apelul nominal lipsesc părțile, față de care procedura de citare este legal îndeplinită.

Reprezentantul Ministerului Public pune concluzii de respingere a excepției de neconstituționalitate ca neîntemeiată, invocând jurisprudența în materie a Curții Constituționale.

CURTEA,

având în vedere actele și lucrările dosarului, reține următoarele:

Prin Încheierea din 10 noiembrie 2005, pronunțată în Dosarul nr. 2.033/2004, **Curtea de Apel București — Secția a VI-a comercială a sesizat Curtea Constituțională cu excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 720¹ din Codul de procedură civilă.** Excepția a fost ridicată de către Mihai Ienea cu prilejul soluționării unui apel împotriva unei sentințe comerciale.

În motivarea excepției de neconstituționalitate autorul acesteia susține, în esență, că textul de lege criticat este contrar dispozițiilor art. 21 din Legea fundamentală, referitor la accesul liber la justiție. Astfel, consideră că acest text îngreudește posibilitatea justițiabililor de a se adresa direct justiției, întrucât condiționează accesul la instanța judecătorească de parcurgerea unei proceduri prealabile de conciliere, care este de natură a tergiversa soluționarea litigiului comercial. De asemenea, arată că se instituie o discriminare între două categorii de subiecte de drept, anume cei care, pentru recuperarea unei creanțe certe, lichide și exigibile, se pot adresa direct instanței de judecată, pe calea procedurii somației de plată prevăzute de Ordonanța Guvernului nr. 5/2001, și cei care sunt obligați de dreptul comun să încerce în prealabil procedura concilierii directe.

Curtea de Apel București — Secția a VI-a comercială apreciază că excepția de neconstituționalitate nu este întemeiată.

În conformitate cu dispozițiile art. 30 alin. (1) din Legea nr. 47/1992, încheierea de sesizare a fost comunicată președinților celor două Camere ale Parlamentului, Guvernului și Avocatului Poporului, pentru a-și formula

punctele de vedere cu privire la excepția de neconstituționalitate.

Guvernul apreciază că excepția de neconstituționalitate este neîntemeiată.

Avocatul Poporului apreciază că textele legale criticate sunt constituționale.

Președinții celor două Camere ale Parlamentului nu au comunicat punctele lor de vedere cu privire la excepția de neconstituționalitate ridicată.

CURTEA,

examinând încheierea de sesizare, punctele de vedere ale Guvernului și Avocatului Poporului, raportul întocmit de judecătorul-raportor, concluziile procurorului, dispozițiile legale criticate, raportate la prevederile Constituției, precum și Legea nr. 47/1992, reține următoarele:

Curtea Constituțională a fost legal sesizată și este competentă, potrivit dispozițiilor art. 146 lit. d) din Constituție, ale art. 1 alin. (2), ale art. 2, 3, 10 și 29 din Legea nr. 47/1992, să soluționeze excepția de neconstituționalitate.

Deși autorul excepției se referă la art. 720¹ din Codul de procedură civilă în integralitatea sa, din motivarea sa reiese cu claritate că acesta critică, în fapt, numai prevederile primului alineat al acestui articol. Astfel, obiectul excepției de neconstituționalitate îl constituie dispozițiile art. 720¹ alin. 1 din Codul de procedură civilă, care are următorul conținut:

„În procesele și cererile în materie comercială evaluabile în bani, înainte de introducerea cererii de chemare în judecată, reclamantul va încerca soluționarea litigiului prin conciliere directă cu cealaltă parte.“

În susținerea neconstituționalității acestor texte de lege autorul excepției invocă încălcarea prevederilor art. 16 și 21 din Constituție, referitoare la egalitatea în drepturi, respectiv la accesul liber la justiție.

Examinând excepția de neconstituționalitate, Curtea constată că s-a mai pronunțat asupra constituționalității dispozițiilor art. 720¹ alin. 1 din Codul de procedură civilă. În acest sens este, spre exemplu, Decizia nr. 596 din 8 noiembrie 2005, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1.049 din 25 noiembrie 2005, în care s-a reținut că dispozițiile privind soluționarea litigiilor în materie comercială, cuprinse în cap. XIV din Cartea a VI-a a Codului de procedură civilă, instituie o procedură specială de rezolvare a acestei categorii de litigii, ce cuprinde concilierea directă prealabilă între părți și o procedură de judecată derogatorie de la dreptul comun. Or, potrivit dispozițiilor art. 126 alin. (2) din Constituție, stabilirea regulilor de desfășurare a procesului în fața instanțelor judecătorești este de competența exclusivă a legiuitorului, care poate institui, în considerarea unor situații deosebite, reguli speciale de procedură.

Cu privire la pretinsa discriminare ce ar exista între două categorii de subiecte de drept, și anume cei care, pentru recuperarea unei creanțe certe, lichide și exigibile, se pot adresa direct instanței de judecată, pe calea

procedurii somației de plată prevăzute de Ordonanța Guvernului nr. 5/2001, și cei care sunt obligați de dreptul comun să încerce în prealabil concilierea directă, se constată că și această critică este nefondată, cele două

categorii de persoane aflându-se în situații obiectiv diferite, evidențiate în ipoteza normelor juridice respective, care justifică aplicarea unui tratament juridic diferențiat.

Pentru considerentele expuse mai sus, în temeiul art. 146 lit. d) din Constituție, precum și al art. 1—3, al art. 11 alin. (1) lit. A.d) și al art. 29 din Legea nr. 47/1992,

CURTEA CONSTITUȚIONALĂ

În numele legii

DECIDE:

Respinge excepția de neconstituționalitate a dispozițiilor art. 720¹ din Codul de procedură civilă, excepție ridicată de Mihai Ienea în Dosarul nr. 2.033/2004 al Curții de Apel București — Secția a VI-a comercială.

Definitivă și general obligatorie.

Pronunțată în ședința publică din data de 7 februarie 2006.

PREȘEDINTELE CURȚII CONSTITUȚIONALE,
prof. univ. dr. **IOAN VIDA**

Magistrat-asistent,
Mădălina Ștefania Diaconu

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

ORDIN

privind aprobarea Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor cu privire la aditivii utilizați în nutriția animalelor

Văzând Referatul de aprobare nr. 20.961 din 7 februarie 2006, întocmit de Direcția generală sanitară veterinară din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,

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

în temeiul art. 3 alin. (3) și al art. 4 alin. (3) din Hotărârea Guvernului nr. 130/2006 privind organizarea și funcționarea Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor și a unităților din subordinea acesteia,

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

Art. 1. — Se aprobă Norma sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor cu privire la aditivii utilizați în nutriția animalelor, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, institutele veterinare centrale și direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene și a municipiului București vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă orice alte dispoziții contrare.

Art. 4. — Prezentul ordin transpune Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului 1.831/2003 (CE), publicat în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene (JOCE) nr. L 268 din 18 octombrie 2003, p. 0029—0043.

Art. 5. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare la 90 de zile de la data publicării.

Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,

Ion Agafiței

București, 16 februarie 2006.

Nr. 33.

NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR cu privire la aditivii utilizați în nutriția animalelor

CAPITOLUL I

Domeniu de aplicare și definiții

ARTICOLUL 1

Domeniu de aplicare

(1) Scopul prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor este să stabilească o procedură pentru autorizarea punerii pe piață și utilizării de aditivi furajeri și să instituie reguli pentru supravegherea și etichetarea aditivilor furajeri și a premixurilor, în scopul asigurării unui nivel ridicat de protecție a sănătății publice, a sănătății și bunăstării animalelor, protecției mediului și a intereselor utilizatorilor și consumatorilor în legătură cu aditivii furajeri, în același timp asigurându-se funcționarea eficientă a pieței interne.

(2) Prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor nu se aplică:

a) materiilor tehnologice auxiliare;

b) produselor medicinale veterinare, așa cum au fost definite în Norma sanitară veterinară privind Codul produselor medicinale veterinare, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 69/2005, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 854 și nr. 854 bis din 22 septembrie 2005, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 2004/28/CE, cu excepția coccidiostaticelor și a histomonostaticelor utilizate ca aditivi furajeri.

ARTICOLUL 2

Definiții

(1) În sensul prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, se aplică definițiile „hrană pentru animale”, „materii furajere”, „activitate din domeniul hranei pentru animale”, „operator cu activitate în domeniul hranei pentru animale”, „punere pe piață” și „trasabilitate”, stabilite de Legea nr. 150/2004 privind siguranța alimentelor și a hranei pentru animale, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 462 din 24 mai 2004, modificată și completată prin Legea nr. 412/2004, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 990 din 27 octombrie 2004, ce transpune parțial în legislația națională Regulamentul Parlamentului European și Consiliului 178/2002 (CE).

(2) Se aplică, de asemenea, următoarele definiții:

a) *aditivi furajeri* — substanțe, microorganisme sau preparate, altele decât materiile furajere și premixurile, ce sunt adăugate intenționat în hrana pentru animale sau în apa de băut pentru a îndeplini în special una sau mai multe dintre caracteristicile prevăzute la art. 5 alin. (3);

b) *materii prime furajere* — produse după cum sunt definite la art. 2 alin. (1) din Norma sanitară veterinară privind circulația și utilizarea materiilor prime furajere, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor, apelor și mediului nr. 507/2003, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 683 și nr. 683 bis din 29 septembrie 2003, ce transpune în legislația națională art. 2 lit. a) din Directiva Consiliului 96/25/CE;

c) *furaje combinate* — produse după cum sunt definite la art. 2 lit. b) din Norma sanitară veterinară privind circulația furajelor combinate, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 412/2003, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 583 din 15 august 2003, ce transpune art. 2 lit. b) din Directiva Consiliului 79/373/CE;

d) *furaje complementare* — produse după cum sunt definite la art. 2 lit. e) din Norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 412/2003, ce transpune în legislația națională art. 2 lit. b) din Directiva Consiliului 79/373/CE;

e) *premixuri/preamestecuri* — amestecuri de aditivi furajeri sau amestecuri ale unuia ori mai multor aditivi furajeri cu materii prime furajere sau apă, utilizate ca suport, ce nu sunt destinate hrănirii directe a animalelor;

f) *rație zilnică* — cantitatea totală medie de furaje, calculată la o umiditate de 12%, necesară pentru un animal dintr-o anumită specie, categorie de vârstă și producție, pentru satisfacerea tuturor necesităților zilnice ale acestuia;

g) *furaje complete* — produse după cum sunt definite la art. 2 lit. c) din norma sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor privind substanțele nedorite din hrana pentru animale, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 120/2005, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1.043 din 24 noiembrie 2005, ce transpune în legislația națională art. 2 lit. c) din Directiva Consiliului 2002/32/CE;

h) *materii tehnologice auxiliare* — orice substanță ce nu se consumă ca furaj în sine și este utilizată intenționat în procesarea furajelor sau a materiilor furajere, pentru a îndeplini un scop tehnologic în timpul tratamentului ori al procesării care poate avea ca rezultat prezența nedorită, dar inevitabilă din punct de vedere tehnologic, a reziduurilor substanței folosite sau a derivaților acesteia în produsul finit, cu condiția ca aceste reziduuri să nu aibă un efect advers asupra sănătății animalelor, sănătății publice ori a mediului și să nu aibă nici un efect tehnologic nedorit asupra produsului finit;

i) *antimicrobiene* — substanțe produse fie în mod natural, fie prin sinteză, utilizate pentru a distruge sau a

inhiba creșterea microorganismelor, inclusiv bacterii, fungi ori paraziți, și în special protozoare;

j) *antibiotice* — antimicrobiene produse dintr-un microorganism sau derivate din acesta, care distrug ori inhibă creșterea altor microorganisme;

k) *coccidiostatice* și *histomonostatice* — substanțe destinate distrugerii sau inhibării protozoarelor;

l) *limita maximă de reziduuri* — concentrația maximă a reziduurilor ce rezultă din utilizarea unui aditiv în hrana animalelor care poate fi acceptată de autoritatea competentă ca fiind permisă din punct de vedere legal ori recunoscută ca acceptabilă pe sau într-un aliment;

m) *microorganism* — unități formatoare de colonii;

n) *prima punere pe piață* — punerea inițială pe piață a unui aditiv după fabricarea acestuia, importul unui aditiv sau, atunci când un aditiv a fost încorporat într-un furaj fără să fi fost pus pe piață, prima punere pe piață a aceluși furaj.

(3) După caz, în funcție de prevederile legislației comunitare, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor va putea stabili clasificarea unei noi substanțe, a unui nou microorganism sau preparat în categoria aditivilor furajeri, definiți în conformitate cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor.

CAPITOLUL II

Autorizare, utilizare, monitorizare și măsuri tranzitorii aplicabile aditivilor furajeri

ARTICOLUL 3

Punere pe piață, procesare și utilizare

(1) Nici o persoană nu poate pune pe piață, procesa sau utiliza un aditiv furajer decât dacă:

a) există o autorizație acordată în conformitate cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor;

b) sunt îndeplinite condițiile de utilizare stabilite de prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor, inclusiv condițiile generale de utilizare stabilite în anexa nr. 4, cu excepția cazului când este prevăzut altfel în autorizație și în autorizația substanței;

c) sunt îndeplinite condițiile de etichetare stabilite de prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor.

(2) Pentru experimentele efectuate în scopuri științifice, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, denumită în continuare *Autoritate*, poate autoriza utilizarea ca aditivi a substanțelor ce nu sunt autorizate la nivel comunitar, cu excepția antibioticelor, cu condiția ca experimentele să fie efectuate în conformitate cu principiile și condițiile stabilite de Norma sanitară veterinară referitoare la fixarea liniilor directoare pentru evaluarea unor produse utilizate în nutriția animalelor, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor, apelor și mediului nr. 778/2003, publicat în

Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 724 din 16 octombrie 2003, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 83/228/CE, sau cu liniile directoare stabilite la art. 7 alin. (4) și cu condiția să existe o supraveghere veterinară oficială adecvată. Animalele respective pot fi utilizate pentru producția de alimente numai dacă Autoritatea stabilește că acest lucru nu va avea un efect asupra sănătății animalelor, sănătății publice sau a mediului.

(3) În cazul aditivilor ce aparțin categoriilor prevăzute la art. 6 alin. (1) lit. d) și e) și al acelor aditivi ce intră sub incidența legislației comunitare transpuse în legislația națională referitoare la comercializarea produselor ce sunt alcătuite sau sunt produse din organisme modificate genetic (*OMG*), nici o altă persoană, în afară de deținătorul autorizației numit în aceasta, la care se referă art. 9, de succesori ori succesorii legali ai acestuia sau de o persoană împuternicită în scris de acesta, nu va pune inițial produsul pe piață.

(4) În afară de cazul în care nu se specifică altfel, este permis amestecul de aditivi ce urmează să fie vânduți direct utilizatorului final, cu condiția să fie respectate condițiile pentru utilizare stabilite în autorizația fiecărui aditiv. În consecință, amestecul de aditivi autorizați nu face obiectul unor autorizări specifice, altele decât cerințele stabilite de Norma sanitară veterinară ce stabilește condițiile și modalitățile pentru aprobarea și înregistrarea unor întreprinderi și intermediari ce operează în sectorul nutriției animalelor, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor, apelor și mediului nr. 505/2003, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 673 și nr. 673 bis din 23 septembrie 2003, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 95/69/CE.

(5) Atunci când este necesar, luându-se în considerare progresele tehnologice sau evoluțiile științifice, condițiile generale de utilizare stabilite în anexa nr. 4 pot fi adaptate în conformitate cu procedura comunitară.

ARTICOLUL 4

Autorizare

(1) Orice persoană care dorește să obțină o autorizație pentru un aditiv furajer sau pentru o nouă utilizare a unui aditiv furajer trebuie să depună o cerere în conformitate cu prevederile art. 7.

(2) O autorizație nu se acordă, nu se respinge, nu se reînnoiește, nu se modifică, nu se suspendă și nu se revocă decât pe baza unor motivații și în baza procedurilor prevăzute de prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor sau în conformitate cu Legea nr. 150/2004, modificată și completată prin Legea nr. 412/2004, ce transpune parțial în legislația națională Regulamentul Parlamentului European și Consiliului 178/2002.

(3) Solicitantul unei autorizații sau reprezentantul acestuia trebuie să aibă sediul/domiciliul în România ori în Uniunea Europeană după ce România va deveni stat membru al Uniunii Europene.

ARTICOLUL 5

Condiții pentru autorizare

(1) Nici un aditiv furajer nu va fi autorizat decât dacă solicitantul unei astfel de autorizări demonstrează în mod adecvat și suficient, în conformitate cu măsurile de implementare la care se referă art. 7, că, atunci când este utilizat în conformitate cu condițiile stabilite de prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor, aditivul îndeplinește cerințele alin. (2) și are cel puțin una dintre caracteristicile prevăzute la alin. (3).

(2) În scopul autorizării, aditivul furajer nu trebuie:

a) să aibă un efect advers asupra sănătății animalelor, sănătății oamenilor sau asupra mediului;

b) să fie prezentat într-o formă ce poate induce în eroare utilizatorul;

c) să dăuneze consumatorului prin deteriorarea caracteristicilor specifice ale produselor de origine animală sau să inducă în eroare consumatorul cu privire la caracteristicile specifice ale produselor de origine animală.

(3) Aditivul furajer trebuie:

a) să aibă un efect pozitiv asupra caracteristicilor furajului;

b) să aibă un efect pozitiv asupra caracteristicilor produselor de origine animală;

c) să aibă un efect pozitiv asupra culorii peștilor și păsărilor ornamentale;

d) să răspundă nevoilor nutriționale ale animalelor;

e) să aibă un efect pozitiv asupra consecințelor ecologice ale producției animale;

f) să aibă un efect pozitiv asupra producției, randamentului sau bunăstării animalelor, influențând în special flora gastrointestinală ori digestibilitatea produselor furajere;

g) să aibă un efect coccidiostatic sau histomonostatic.

(4) Antibioticele, altele decât coccidiostaticele sau histomonostaticele, nu trebuie să fie autorizate ca aditivi furajeri.

ARTICOLUL 6

Categoriile de aditivi furajeri

(1) Un aditiv furajer trebuie să fie încadrat în una sau mai multe dintre următoarele categorii, în funcție de proprietățile și funcțiile acestuia, în conformitate cu procedura stabilită la art. 7, 8 și 9:

a) *aditivi tehnologici*: orice substanță adăugată în furaj în scop tehnologic;

b) *aditivi senzoriali/organoleptici*: orice substanță care, adăugată în furaj, îmbunătățește sau modifică proprietățile organoleptice ale acestuia ori caracteristicile fizice/vizuale ale alimentelor de origine animală;

c) aditivi nutriționali;

d) *aditivi zootehnici*: orice aditiv utilizat pentru a influența favorabil performanța animalelor sănătoase sau utilizat pentru a influența favorabil mediul;

e) coccidiostatice și histomonostatice.

(2) În cadrul categoriilor menționate la alin. (1), aditivii furajeri se încadrează în continuare în una sau mai multe grupe funcționale menționate în anexa nr. 1, după funcția sau funcțiile principale ale acestora, în conformitate cu procedura prevăzută la art. 7, 8 și 9.

(3) Atunci când este necesar, luând în considerare progresele tehnologice sau evoluțiile științifice, Autoritatea poate stabili categorii și grupe funcționale suplimentare de aditivi furajeri, în conformitate cu procedura comunitară.

ARTICOLUL 7

Cerere pentru autorizare

(1) O cerere pentru autorizarea unui aditiv, după cum a fost prevăzut la art. 4, trebuie înaintată Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar. Acesta informează fără întârziere Autoritatea și îi trimite cererea.

(2) Autoritatea trebuie:

a) să confirme primirea cererii solicitantului, inclusiv a informațiilor și a documentelor la care se referă alin. (3), în scris, în termen de 15 zile de la înregistrarea acestora, precizând data primirii;

b) să pună la dispoziție Comitetului pentru produse medicinale veterinare orice informație furnizată de solicitant;

c) să pună la dispoziție publicului rezumatul dosarului menționat la alin. (3) lit. h), cu respectarea cerințelor de confidențialitate stabilite la art. 18 alin. (2).

(3) La data depunerii cererii, solicitantul trebuie să transmită direct Autorității următoarele informații și documente:

a) numele și adresa sa;

b) identificarea aditivului furajer, o propunere pentru clasificarea acestuia după categorie și grupă funcțională în baza art. 6 și specificațiile tehnice ale acestuia, inclusiv, atunci când este cazul, criteriile de puritate;

c) o descriere a metodei de producție, de fabricație și a utilizării propuse pentru aditivul furajer, a metodei de analiză a aditivului din furaj în conformitate cu utilizarea destinată a acestuia, și, atunci când se consideră corespunzător, a metodei de analiză pentru stabilirea nivelului de reziduuri al aditivului furajer sau a metaboliților acestuia în produsele alimentare;

d) o copie a studiilor ce au fost efectuate și orice alt material disponibil pentru a demonstra că aditivul furajer îndeplinește criteriile stabilite la art. 5 alin. (2) și (3);

e) condițiile propuse pentru punerea pe piață a aditivului furajer, inclusiv cerințele de etichetare și, unde este cazul, condițiile specifice pentru utilizare și manipulare, inclusiv incompatibilitățile cunoscute, concentrația în care poate fi folosit în furajele complementare, precum și speciile și categoriile de animale cărora aditivul furajer le este destinat;

f) o declarație scrisă, prin care solicitantul confirmă furnizarea a 3 probe din aditivul furajer direct laboratorului național de referință la care se referă art. 21, în conformitate cu cerințele stabilite în anexa nr. 2;

g) o propunere de plan pentru monitorizarea postcomercializare pentru aditivii care, în conformitate cu propunerea pentru clasificare prevăzută la lit. b), nu aparțin categoriilor prevăzute la art. 6 alin. (1) lit. a) și b), precum și pentru aditivii ce intră sub incidența legislației comunitare transpuse în legislația națională referitoare la comercializarea produselor care sunt formate, conțin sau sunt produse din organisme modificate genetic (OMG);

h) un rezumat ce cuprinde informațiile prevăzute la lit. a)–g) ;

i) detalii despre orice autorizație acordată în conformitate cu legislația aplicabilă, pentru aditivii ce intră sub incidența legislației comunitare transpuse în legislația națională referitoare la comercializarea produselor care sunt formate, conțin sau sunt produse din OMG.

(4) După aderarea României la Uniunea Europeană, cererile de autorizare a aditivilor vor fi adresate Comisiei Europene, respectându-se procedura comunitară.

(5) După ce Autoritatea a fost consultată trebuie să se stabilească linii directoare specifice pentru autorizarea aditivilor și, atunci când este necesar, pentru fiecare categorie de aditiv la care se referă art. 6 alin. (1), în conformitate cu procedura comunitară. Aceste linii directoare trebuie să țină cont de posibilitatea de extrapolare a rezultatelor studiilor efectuate pe speciile majore la speciile minore.

(6) După ce Autoritatea a fost consultată se pot stabili reguli suplimentare pentru implementarea prezentului articol în conformitate cu procedura comunitară. Aceste reguli trebuie, atunci când se consideră corespunzător, să facă diferențierea dintre cerințele pentru aditivii furajeri pentru animalele producătoare de hrană și cerințele pentru alte animale, în special pentru animalele de companie. Regulile de implementare trebuie să includă prevederi care să permită proceduri simplificate de autorizare a aditivilor ce au fost autorizați pentru utilizarea în alimente.

(7) Autoritatea trebuie să publice informații amănunțite necesare pentru a îndruma solicitantul în pregătirea și prezentarea cererii acestuia.

ARTICOLUL 8 Avizul Autorității

(1) Autoritatea trebuie să ia o decizie cu privire la autorizarea unui aditiv, în termen de 6 luni de la primirea unei cereri valabile. Această limită de timp poate fi extinsă oricând Autoritatea cere informații suplimentare din partea solicitantului, conform alin. (2).

(2) Atunci când consideră că este corespunzător Autoritatea poate cere solicitantului să suplimenteze informațiile ce însoțesc cererea într-un interval de timp stabilit de aceasta, după consultarea cu solicitantul.

(3) Pentru a lua o decizie Autoritatea trebuie:

a) să verifice ca informațiile și documentele trimise de solicitant să fie în conformitate cu prevederile art. 7 și să efectueze o evaluare a riscurilor pentru a stabili dacă aditivul furajer îndeplinește condițiile stabilite la art. 5;

b) să verifice raportul întocmit de laboratorul național de referință.

(4) În cazul unei decizii favorabile autorizării aditivului furajer, aceasta trebuie, de asemenea, să includă următoarele informații:

a) numele și adresa solicitantului;

b) denumirea aditivului furajer, inclusiv categoria și încadrarea acestuia în grupele funcționale prevăzute la art. 6, specificațiile tehnice ale acestuia, inclusiv, acolo unde este aplicabil, criteriile de puritate și metoda de analiză;

c) în funcție de rezultatul evaluării, condiții sau restricții specifice privind manipularea, cerințe de monitorizare postcomercializare și utilizare, inclusiv speciile și categoriile de animale pentru care aditivul urmează să fie utilizat;

d) cerințe suplimentare specifice pentru etichetarea aditivului furajer, necesare ca urmare a condițiilor și restricțiilor impuse în baza lit. c);

e) o propunere pentru stabilirea limitelor maxime pentru reziduuri (LMR) în produsele alimentare de origine animală relevante, în afară de cazul în care Autoritatea concluzionează că nu este necesară stabilirea LMR pentru protecția consumatorilor sau că LMR au fost deja stabilite prin Norma sanitară veterinară privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 82/2005, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 832 și nr. 832 bis din 14 septembrie 2005, ce transpune în legislația națională Regulamentul Consiliului nr. 2.377/90/CEE.

(5) Autoritatea înaintează fără întârziere decizia sa solicitantului, inclusiv un raport care descrie evaluarea aditivului furajer și motivarea concluziei. După aderarea României la Uniunea Europeană se va proceda în conformitate cu procedura stabilită la nivelul Uniunii Europene.

(6) Autoritatea își va face publice deciziile, după eliminarea oricărei informații identificate ca fiind confidențială, în conformitate cu prevederile art. 18 alin. (2).

ARTICOLUL 9 Autorizarea

(1) Într-un interval de 3 luni de la primirea opiniei Autorității, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar elaborează un proiect de decizie de acordare sau de refuzare a autorizației. Acest proiect trebuie să țină cont de cerințele art. 5 alin. (2) și (3), de legislația comunitară transpusă în legislația națională și de alte cerințe legale relevante pentru situația în cauză și, în special, de beneficiile pentru sănătatea și bunăstarea animalelor și pentru consumatorul produselor de origine animală. Atunci când proiectul nu este în conformitate cu opinia Autorității, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar

trebuie să furnizeze o explicație referitoare la motivele diferențelor. În mod excepțional, pentru cazurile complexe, termenul limită de 3 luni poate fi prelungit.

(2) Proiectul va fi adoptat în conformitate cu procedura comunitară.

(3) Regulile pentru implementarea prezentului articol și, în special, referitoare la un număr de identificare pentru aditivii autorizați pot fi stabilite în conformitate cu procedura comunitară.

(4) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar trebuie să îl informeze fără întârziere pe solicitant în legătură cu decizia adoptată în conformitate cu alin. (2).

(5) Decizia prin care se acordă autorizația trebuie să cuprindă elementele menționate la art. 8 alin. (4) lit. b), c), d) și e) și un număr de identificare.

(6) Decizia prin care se acordă autorizația pentru aditivii ce aparțin categoriilor menționate la art. 6 alin. (1) lit. d) și e) și, de asemenea, pentru aditivii ce sunt formați, conțin sau sunt obținuți din OMG trebuie să includă numele deținătorului autorizației și, după caz, numărul unic de identificare atribuit OMG-ului, așa cum este prevăzut de legislația specifică referitoare la trasabilitatea și etichetarea OMG-urilor și trasabilitatea alimentelor și a produselor furajere obținute din OMG.

(7) Atunci când nivelurile de reziduuri ale unui aditiv din alimente provenite din animale hrănite cu acel aditiv ar putea avea un efect dăunător asupra sănătății oamenilor, decizia trebuie să conțină LMR pentru substanța activă sau pentru metaboliții acesteia din respectivele produse alimentare de origine animală. În acest caz se consideră că substanța activă intră sub incidența anexei nr. 1 la Norma sanitară veterinară privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 357/2001, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 750 din 23 noiembrie 2001, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 96/23/CE. Atunci când o LMR pentru substanța în cauză a fost deja stabilită de reglementările comunitare, acea LMR trebuie, de asemenea, să se aplice reziduurilor substanței active sau metaboliților acesteia ce provin din utilizarea substanței ca aditiv furajer.

(8) Autorizația acordată în conformitate cu procedura stabilită de prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor este valabilă în România timp de 10 ani și poate fi reînnoită în conformitate cu art. 14. Aditivul furajer autorizat se înscrie în Registrul de aditivi furajeri menționat la art. 17, denumit în continuare *Registru*. Fiecare înscriere în Registru indică data autorizării și cuprinde informațiile menționate la alin. (5), (6) și (7).

(9) Acordarea autorizației nu aduce atingere răspunderii civile și penale generale a oricărui operator din domeniul nutriției animale în ceea ce privește aditivul furajer în cauză.

ARTICOLUL 10

Situația produselor existente

(1) Prin derogare de la prevederile art. 3, orice aditiv furajer ce a fost plasat pe piață în conformitate cu reglementări anterioare prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, ureea și derivații acesteia, orice aminoacid sau sărurile acestora ori substanțe analoge ce sunt menționate la pct. 2.1, 3 și 4 din anexa la Norma sanitară veterinară referitoare la unele produse utilizate pentru nutriția animalelor, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 616/2002, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 145 și nr. 145 bis din 6 martie 2003, ce transpune în legislația națională anexa la Directiva Consiliului 82/471/CEE, pot fi puse pe piață și utilizate în conformitate cu condițiile prevăzute de norma menționată mai sus și de măsurile de implementare a acesteia, incluzând în special prevederi de etichetare specifice referitoare la furaje combinate și la materii prime furajere, cu condiția să fie îndeplinite următoarele:

a) într-un an de la intrarea în vigoare a prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, persoanele care au plasat pe piață prima dată aditivul furajer sau orice alte părți interesate notifică acest lucru Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar. În același timp, informațiile menționate la art. 7 alin. (3) lit. a), b) și c) vor fi transmise direct Autorității;

b) într-un an de la notificarea prevăzută la lit. a), Autoritatea, după verificarea faptului că toate informațiile solicitate au fost transmise, trebuie să notifice Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar primirea tuturor acestora. Produsele respective trebuie să fie înscrise în Registru. Fiecare înscriere în Registru trebuie să menționeze data la care produsul respectiv a fost prima dată introdus în Registru și, unde este cazul, data expirării autorizației existente.

(2) O cerere de autorizare trebuie să fie transmisă, în conformitate cu art. 7, cel târziu cu un an înainte de data expirării autorizației anterioare pentru aditivii cu o perioadă limitată de autorizare și în maximum 7 ani de la intrarea în vigoare a prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor pentru aditivii autorizați fără o limită de timp sau în conformitate cu prevederile normei sanitare veterinare aprobate prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 616/2002, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 82/471/CEE. Poate fi adoptat un calendar detaliat care să enumere în ordinea priorităților diferitele categorii de aditivi care trebuie reevaluați în conformitate cu procedura comunitară. La stabilirea acestei liste este consultată Autoritatea.

(3) Produsele înscrise în Registru sunt supuse prevederilor prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, în special celor cuprinse în art. 8, 9, 12, 13, 14 și 16, care, fără a aduce atingere condițiilor specifice referitoare la etichetare, plasare pe piață și

utilizare a fiecărei substanțe în conformitate cu alin. (1), se aplică acestor produse ca și cum acestea ar fi autorizate în conformitate cu art. 9.

(4) În cazul autorizațiilor ce nu sunt emise unui deținător specific, orice persoană care importă sau fabrică produsele la care se referă prezentul articol sau orice altă parte interesată poate înainta informațiile la care se referă alin. (1) sau cererea la care se referă alin. (2) Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.

(5) Atunci când notificarea și informațiile ce o însoțesc, la care se referă alin. (1) lit. a), nu sunt furnizate în perioada specificată sau se constată că sunt incorecte ori atunci când o solicitare nu este înaintată în perioada specificată, după cum se prevede la alin. (2), se adoptă o decizie privind retragerea de pe piață a aditivilor în cauză în conformitate cu procedura comunitară. O astfel de măsură poate prevedea o perioadă limitată de timp în cadrul căreia pot fi utilizate stocurile existente din aceste produse.

(6) Atunci când din motive independente de solicitant nu este luată nici o decizie cu privire la reînnoirea unei autorizații înainte de data de expirare a acesteia, perioada de autorizare a produsului se prelungește automat până când Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar ia o decizie. Acesta informează solicitantul despre prelungirea autorizației.

(7) Prin derogare de la prevederile art. 3, substanțele, microorganismele și preparatele utilizate în România ca aditivi pentru însilozare la data intrării în vigoare a prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor pot fi plasate pe piață și utilizate, cu condiția să fie respectate dispozițiile alin. (1) lit. a) și b) și ale alin. (2), (3) și (4). Pentru aceste substanțe, termenul limită pentru cererea la care se referă alin. (2) este de 7 ani de la intrarea în vigoare a prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor.

ARTICOLUL 11

Eliminarea progresivă a anumitor aditivi furajeri

(1) În vederea luării unei decizii de eliminare progresivă a utilizării coccidiostaticelor și histomonostaticelor ca aditivi furajeri, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar va întocmi până la 1 ianuarie 2008 un raport referitor la utilizarea acestor substanțe ca aditivi furajeri și soluțiile disponibile, însoțit, dacă este cazul, de propuneri legislative.

(2) Prin derogare de la prevederile art. 10 și fără a aduce atingere prevederilor art. 13, antibioticele și derivații acestora, alții decât coccidiostaticile și histomonostaticile, înregistrați și autorizați la nivelul Uniunii Europene, pot fi puși pe piață și utilizați ca aditivi furajeri, dar numai până la data expirării aprobării specifice și excluderii de pe listele Uniunii Europene.

ARTICOLUL 12

Supravegherea

(1) După ce un aditiv a fost autorizat în conformitate cu prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor, orice persoană care utilizează sau pune pe piață acea substanță ori un furaj în care aceasta a fost încorporată sau orice altă parte interesată trebuie să se asigure că sunt respectate toate condițiile ori restricțiile ce au fost impuse cu privire la punerea pe piață, utilizarea și manipularea aditivului sau a furajelor ce îl conțin.

(2) Atunci când au fost impuse cerințe de monitorizare, prevăzute la art. 8 alin. (4) lit. c), deținătorul autorizației trebuie să se asigure că monitorizarea este efectuată și trebuie să înainteze rapoarte către Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, în conformitate cu autorizația. Deținătorul autorizației trebuie să comunice imediat Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar orice informație nouă care poate influența evaluarea siguranței utilizării aditivului furajer, în special în ceea ce privește sensibilitățile sanitare ale unor categorii specifice de consumatori. Deținătorul autorizației trebuie să informeze imediat Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar în legătură cu orice interdicție sau restricție impusă de autoritatea competentă a oricărei țări terțe în care aditivul furajer este plasat pe piață.

ARTICOLUL 13

Modificarea, suspendarea și revocarea autorizațiilor

(1) Din proprie inițiativă sau ca urmare a solicitării din partea Autorității ori din partea Comisiei Europene, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar emite o opinie dacă o autorizație îndeplinește în continuare condițiile stabilite de prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor. Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar înaintează această opinie imediat Autorității și, după caz, Comitetului pentru produsele medicinale veterinare și deținătorului autorizației. Această opinie trebuie făcută publică.

(2) Autoritatea examinează fără întârziere opinia Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar și se ia orice măsură corespunzătoare în conformitate cu cele stabilite de Legea nr. 150/2004, modificată și completată prin Legea nr. 412/2004, ce transpune parțial în legislația națională Regulamentul Parlamentului European și Consiliului 178/2002 (CE). Decizia de modificare, suspendare sau revocare a autorizației este luată în conformitate cu procedura comunitară.

(3) Dacă deținătorul autorizației propune schimbări în termenii autorizației, înaintând o cerere Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, însoțită de datele relevante ce o susțin,

Autoritatea transmite Comisiei Europene opinia sa referitoare la propunere. Comisia Europeană examinează opinia Autorității fără întârziere și decide în conformitate cu procedura comunitară.

(4) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar trebuie să informeze fără întârziere solicitantul despre decizia luată. Atunci când se consideră corespunzător, se modifică Registrul.

(5) Prevederile art. 7 alin. (1) și (2), ale art. 8 și 9 se aplică în consecință.

ARTICOLUL 14

Reînnoirea autorizațiilor

(1) Autorizațiile acordate în baza prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor se reînnoiesc pentru perioade de 10 ani. Solicitarea de reînnoire trebuie transmisă Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar cel târziu cu un an înainte de data expirării autorizației.

(2) În cazul autorizațiilor ce nu sunt emise unui deținător specific, orice persoană care plasează inițial aditivul pe piață sau orice altă parte interesată poate trimite cererea Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar și este considerată ca fiind solicitant.

(3) Odată cu cererea solicitantul trebuie să trimită următoarele informații și documente direct Autorității:

a) o copie a autorizației de punere pe piață a aditivului;

b) un raport cu privire la rezultatele monitorizării postcomercializare, dacă astfel de cerințe de monitorizare sunt incluse în autorizație;

c) orice alte informații noi disponibile cu privire la evaluarea siguranței în utilizarea aditivului furajer și la riscurile aditivului furajer asupra animalelor, oamenilor sau mediului;

d) dacă este cazul, o propunere pentru amendarea sau suplimentarea condițiilor autorizației originale, *inter alia*, a condițiilor referitoare la monitorizarea viitoare.

(4) Prevederile art. 7 alin. (1), (2), (4) și (5), ale art. 8 și 9 se aplică în consecință.

(5) Atunci când din motive independente de voința solicitantului nu este luată nici o decizie de reînnoire a autorizației înainte de data de expirare a acesteia, perioada de autorizare a produsului trebuie să fie prelungită automat până în momentul în care Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar va lua o decizie. Informațiile cu privire la această prelungire a autorizației trebuie să fie făcute disponibile pentru public în Registru.

ARTICOLUL 15

Autorizarea de urgență

În cazuri specifice, atunci când este necesară autorizarea urgentă a anumitor aditivi pentru a asigura protecția și bunăstarea animalelor, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar

poate autoriza provizoriu utilizarea unui aditiv pentru o perioadă maximă de 5 ani, în conformitate cu procedura comunitară.

CAPITOLUL III

Etichetare și ambalare

ARTICOLUL 16

Etichetarea și ambalarea aditivilor furajeri și a premixurilor/preamestecurilor

(1) Nici o persoană fizică sau juridică nu va plasa pe piață un aditiv furajer ori un premix/preamestec de aditivi, cu excepția cazului când ambalajul sau containerul acestuia este etichetat sub responsabilitatea unui producător, ambalator, importator, vânzător ori distribuitor stabilit în România și care prezintă inscripționate următoarele informații într-o manieră evidentă, clar lizibilă și de neșters, în limba română sau în limba statului membru al Uniunii Europene în care este comercializat, referitor la fiecare aditiv conținut în produs:

a) denumirea specifică dată aditivilor pe autorizație, precedată de denumirea grupului funcțional așa cum a fost menționat în autorizație;

b) numele sau denumirea firmei și adresa ori sediul persoanei responsabile de informațiile la care se referă prezentul articol;

c) greutatea netă sau, în cazul aditivilor lichizi și al premixurilor, volumul net ori greutatea netă;

d) atunci când se consideră necesar, numărul de aprobare atribuit întreprinderii sau intermediarului în conformitate cu art. 5 din norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor, apelor și mediului nr. 505/2003, ce transpune în legislația națională art. 5 din Directiva Consiliului 95/69/CE, sau numărul de înregistrare atribuit întreprinderii ori intermediarului în conformitate cu art. 10 din norma sanitară veterinară menționată mai sus;

e) instrucțiuni de utilizare și orice recomandări de siguranță cu privire la utilizarea și, unde este aplicabil, cerințele specifice menționate în autorizație, inclusiv speciile și categoriile de animale pentru care este destinat aditivul sau premixul de aditivi;

f) numărul de identificare a aditivului;

g) numărul de referință al lotului și data de fabricație.

(2) Pentru compușii aromatizanți, lista de aditivi poate fi înlocuită prin cuvintele „amestec de compuși aromatizanți”. Aceasta nu se va aplica compușilor aromatizanți supuși unei limitări cantitative atunci când sunt utilizați în hrană și în apa de băut.

(3) Suplimentar față de informațiile menționate la alin. (1), ambalajul sau recipientul unui aditiv aparținând unei grupe funcționale precizate în anexa nr. 3 trebuie să aibă inscripționate informațiile indicate în respectiva anexă, prezentate într-o manieră evidentă, clar lizibilă și de neșters.

(4) pe lângă acestea, în cazul premixurilor/preamestecurilor, cuvântul „PREMIX” sau „PREAMESTEC” — cu majuscule — trebuie să apară clar pe etichetă, iar substanța suport trebuie să fie declarată.

(5) Aditivii și premixurile trebuie să fie comercializate numai în ambalaje sau recipiente închise, al căror sistem de închidere să fie deteriorat prin deschidere de o manieră suficientă, astfel încât să nu poată fi reutilizat.

(6) Se pot adopta amendamente/modificări la anexa nr. 3, pentru a lua în considerare progresele tehnologice și evoluțiile științifice în conformitate cu procedura comunitară.

CAPITOLUL IV Prevederi generale și finale

ARTICOLUL 17 Registrul de aditivi furajeri

(1) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar trebuie să întocmească și să actualizeze Registrul.

(2) Registrul trebuie să fie făcut disponibil pentru public, prin publicarea informațiilor pe site-ul Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, separat pe categorii și pe grupe funcționale, precum și orice adăugare sau modificare ulterioară a acestuia, prin Monitorul Oficial al României, Partea I.

ARTICOLUL 18 Confidențialitatea

(1) Solicitantul poate indica ce informații înaintate în baza prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor dorește să fie tratate ca fiind confidențiale, pe motiv că dezvăluirea acestora ar afecta în mod semnificativ competitivitatea acestuia. În astfel de cazuri trebuie să se prezinte motive ce pot fi verificate cu ușurință.

(2) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar decide, după consultare cu solicitantul, ce informații, altele decât cele specificate la alin. (3), ar trebui să fie păstrate confidențiale și va informa solicitantul despre decizia luată.

(3) Următoarele informații nu trebuie să fie considerate confidențiale:

- a) denumirea și compoziția aditivului furajer și, unde este corespunzător, indicarea tulpinii de producție;
- b) caracteristicile fizico-chimice și biologice ale aditivului furajer;
- c) concluziile rezultatelor studiului cu privire la efectele aditivului furajer asupra sănătății oamenilor și animalelor, precum și a mediului;
- d) concluziile rezultatelor studiului cu privire la efectele aditivului furajer asupra caracteristicilor produselor de origine animală și a proprietăților nutriționale ale acestora;
- e) metodele pentru detecția și identificarea aditivului furajer și, unde este cazul, cerințele de monitorizare și un sumar al rezultatelor monitorizării.

(4) Fără a se lua în considerare prevederile alin. (2), Autoritatea trebuie să furnizeze la cerere Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar toate informațiile din posesia sa, inclusiv orice informație identificată ca fiind confidențială, conform alin. (2).

(5) Autoritatea și Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar trebuie să păstreze confidențiale toate informațiile identificate în baza alin. (2), cu excepția cazului în care se consideră corespunzător ca astfel de informații să fie făcute publice pentru a proteja sănătatea oamenilor, a animalelor sau a mediului.

(6) Dacă un solicitant retrage sau a retras o solicitare, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar și Autoritatea trebuie să respecte confidențialitatea informațiilor comerciale și industriale, inclusiv informațiile de cercetare și dezvoltare, precum și informațiile asupra cărora, împreună cu solicitantul nu au convenit în ceea ce privește confidențialitatea acestora.

ARTICOLUL 19 Revizuirea administrativă

(1) Orice decizie luată în baza prerogativelor acordate Autorității de prevederile prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor sau orice omisiune de a acționa poate fi revizuită din proprie inițiativă ori ca răspuns la o solicitare din partea Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar sau din partea oricărei persoane implicate în mod direct și individual. În acest scop, o solicitare trebuie să fie înaintată Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar în termen de două luni de la data în care partea interesată a aflat despre decizie sau despre omisiunea respectivă.

(2) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar ia o decizie în termen de două luni și solicită, dacă se consideră corespunzător, Autorității să își retragă decizia sau să își remedieze deficiența într-o limită de timp stabilită.

ARTICOLUL 20 Protecția datelor

(1) Datele științifice și alte informații din dosarul de solicitare întocmit în baza art. 7 nu pot fi utilizate în beneficiul altui solicitant pe durata unei perioade de 10 ani de la data autorizării, decât dacă solicitantul inițial a fost de acord cu respectivul solicitant că pot fi utilizate astfel de date și informații.

(2) Pentru a stimula eforturile de obținere a autorizațiilor la speciile minore ale aditivilor a căror utilizare este autorizată pentru alte specii, perioada de protecție a datelor de 10 ani va fi extinsă cu un an pentru fiecare specie minoră pentru care este acordată o autorizare de prelungire a utilizării.

(3) Solicitantul și solicitantul inițial trebuie să facă toți pașii necesari pentru a se ajunge la un acord privind utilizarea comună a informațiilor, pentru a nu fi repetate testele toxicologice pe vertebrate. Dacă totuși nu este realizat nici un astfel de acord cu privire la utilizarea informațiilor, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar poate decide să dezvăluie informațiile necesare pentru a se evita repetarea testelor toxicologice pe vertebrate, asigurând în același timp un echilibru rezonabil între interesele părților în cauză.

(4) La expirarea perioadei de 10 ani, constatările întregii evaluări sau ale unei părți a acesteia, efectuate pe baza datelor și informațiilor științifice conținute în dosarul de solicitare, pot fi utilizate de Autoritate în beneficiul altui solicitant.

ARTICOLUL 21

Laboratoarele de referință

(1) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar este desemnat ca laborator național de referință, îndatoririle și sarcinile acestuia fiind cele stabilite în anexa nr. 2.

(2) Solicitanții pentru autorizarea aditivilor contribuie la suportarea costurilor activităților laboratorului național de referință în domeniul autorizării aditivilor.

ARTICOLUL 22

Sanctiuni

(1) Autoritatea stabilește regimul de sancțiuni care se aplică în cazul încălcării prevederilor prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor și ia toate măsurile necesare pentru a asigura aplicarea acestora. Sancțiunile prevăzute trebuie să fie efective, proporționale și descurajatoare.

(2) Autoritatea notifică aceste reguli și măsuri Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar cel târziu la 12 luni de la data publicării prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor și notifică imediat orice modificare ulterioară referitoare la acestea.

ARTICOLUL 23

Anexele nr. 1—4 fac parte integrantă din prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor.

*ANEXA Nr. 1
la norma sanitară veterinară
și pentru siguranța alimentelor*

GRUPE DE ADITIVI

1. În categoria *aditivi tehnologici* sunt incluse următoarele grupe funcționale:

a) *conservanți*: substanțe sau, atunci când este cazul, microorganisme ce protejează furajele împotriva alterării cauzate de microorganisme sau de metabolizii acestora;

b) *antioxidanți*: substanțe ce prelungesc perioada de conservare a furajelor și a materiilor furajere, protejându-le împotriva alterării provocate de oxidare;

c) *emulsifianți*: substanțe ce fac posibilă realizarea ori menținerea unui amestec omogen a două sau mai multe faze nemiscibile în produsele furajere;

d) *stabilizatori*: substanțe ce fac posibilă menținerea stării fizico-chimice a furajelor;

e) *agenți de afânare*: substanțe care, după adăugarea într-un furaj, cresc viscozitatea furajelor;

f) *agenți de gelificare*: substanțe ce conferă unui furaj consistență prin formarea unui gel;

g) *lianți*: substanțe care cresc capacitatea de aglutinare a particulelor din furaj;

h) *substanțe pentru controlul contaminării cu radionuclizi*: substanțe ce suprimă absorbția radionuclizilor sau care facilitează eliminarea acestora;

i) *agenți antiaglutinanți*: substanțe care reduc tendința de aglutinare a particulelor din furaj;

j) *corectori de aciditate*: substanțe care modifică pH-ul furajelor;

k) *aditivi de însilozare*: substanțe incluzând enzime sau microorganisme destinate a fi încorporate în furaje pentru a îmbunătăți calitatea silozului;

l) *agenți de denaturare*: substanțe care, atunci când sunt utilizate în fabricarea furajelor prelucrate, permit identificarea originii alimentelor sau materiilor prime specifice.

2. În categoria *aditivi senzoriali* sunt incluse următoarele grupe funcționale:

a) *coloranți*:

(i) substanțe care modifică sau redau culoarea unui furaj;

(ii) substanțe care, atunci când sunt utilizate în hrana animalelor, dau culoare alimentelor de origine animală;

(iii) substanțe care influențează favorabil culoarea păsărilor sau a peștilor ornamentali;

b) *substanțe aromatizante*: substanțe a căror includere în furaj determină îmbunătățirea calităților olfactive sau palatabilitatea furajului.

3. În categoria *aditivilor nutriționali* sunt incluse următoarele grupe funcționale:

a) vitamine, provitamine și substanțe chimice bine definite ce au efect similar;

b) compuși ai oligoelementelor;

c) aminoacizi, sărurile și analogii acestora;

d) ureea și derivații acesteia.

4. În categoria *aditivi zootehnici* sunt incluse următoarele grupe funcționale:

a) *amelioratori ai digestibilității*: substanțe care, atunci când sunt utilizate în hrana animalelor, cresc digestibilitatea

rației prin acțiunea lor asupra anumitor materii prime din furaje;

b) *stabilizatori ai florei intestinale*: microorganisme sau alte substanțe definite chimic care, atunci când sunt utilizate în hrana animalelor, au un efect favorabil asupra florei intestinale;

c) substanțe ce afectează în mod favorabil mediul;

d) alți aditivi zootehnici.

*ANEXA Nr. 2
la norma sanitară veterinară
și pentru siguranța alimentelor*

FUNCȚIILE ȘI SARCINILE LABORATORULUI NAȚIONAL DE REFERINȚĂ

1. Laboratorul național de referință la care se referă art. 21 din norma sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor este Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar care după data aderării României la Uniunea Europeană va colabora cu Centrul Comun de Cercetări al Comisiei (CCR).

2. În vederea îndeplinirii sarcinilor definite de prezenta anexă, laboratorul național de referință poate fi asistat de celelalte institute veterinare de referință și de Centrul Comun de Cercetări al Comisiei (CCR), având următoarele responsabilități:

— recepționarea, pregătirea, stocarea și păstrarea probelor de referință;

— testarea și evaluarea sau validarea metodei de detecție;

— evaluarea datelor furnizate de solicitant pentru autorizația de a pune pe piață aditivul furajer, în scopul testării și evaluării sau validării metodei de detecție;

— trimiterea de rapoarte complete de evaluare Autorității.

3. Laboratorul național de referință împreună cu Comitetul pentru produsele medicinale veterinare are atribuții în rezolvarea litigiilor referitoare la rezultatele sarcinilor prevăzute de prezenta anexă.

*ANEXA Nr. 3
la norma sanitară veterinară
și pentru siguranța alimentelor*

CERINȚE SPECIFICE

de etichetare pentru anumite preamestecuri/premixuri și pentru anumite tipuri de aditivi furajeri

1. Aditivi zootehnici, coccidiostatice și histomonostatice:

a) data expirării garanției sau durata de conservare de la data fabricației;

b) modul de utilizare;

c) concentrația.

2. Pentru enzime, suplimentar față de indicațiile menționate mai sus:

a) denumirea specifică a componentei sau a componentelor active, în conformitate cu activitățile lor enzimatică și în conformitate cu autorizația acordată;

b) numărul de identificare în conformitate cu cerințele Uniunii Internaționale de Biochimie;

c) în loc de concentrație, unitățile de activitate (unități de activitate per gram sau unități de activitate per mililitru).

3. Microorganisme:

a) data expirării garanției sau durata de conservare de la data fabricației;

b) instrucțiuni de utilizare;

c) numărul de identificare al tulpinii/sușei;

d) numărul de unități formatoare de colonii per gram.

4. Aditivi nutriționali:

a) conținutul în substanță activă;

b) data expirării garanției sub raportul conținutului în substanța activă sau durata de conservare de la data fabricației.

5. Aditivi tehnologici și senzoriali, cu excepția compușilor aromatizanți:

— conținutul de substanță activă.

6. Compuși aromatizanți:

— procentul de încorporare în premixuri.

CONDIȚII GENERALE DE UTILIZARE

1. Trebuie să fie luată în calcul cantitatea de aditivi existentă, în mod natural în anumite materii furajere, astfel încât totalul elementelor adăugate și al elementelor prezente în mod natural să nu depășească nivelul maxim prevăzut de autorizația acordată în conformitate cu prevederile normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor.

2. Amestecarea aditivilor este permisă numai în preamestecuri/premixuri și în furaje, acolo unde există o

compatibilitate biologică și fizico-chimică între componentele amestecului, raportat la efectele așteptate.

3. Furajele complementare diluate conform specificațiilor nu trebuie să conțină niveluri de aditivi care să le depășească pe cele fixate pentru furaje complete.

4. În cazul premixurilor ce conțin aditivi pentru silozuri, termenii „aditivi pentru siloz” trebuie înscripționați clar pe etichetă după termenul „PREMIX” sau „PREAMESTEC”.

MINISTERUL AGRICULTURII, PĂDURILOR ȘI DEZVOLTĂRII RURALE

ORDIN**pentru modificarea anexelor nr. 2—5 la Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 193/2002 privind reactualizarea delimitării fondului cinegetic al României în fonduri de vânătoare, cu modificările ulterioare**

În conformitate cu prevederile art. 3 și 47 din Legea fondului cinegetic și a protecției vânatului nr. 103/1996, republicată,

în temeiul prevederilor art. 4 alin. (1) pct. II.2 și ale art. 9 alin. (6) din Hotărârea Guvernului nr. 155/2005 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale, cu modificările și completările ulterioare, văzând Referatul de aprobare nr. 204.082 din 7 februarie 2006,

ministrul agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale emite următorul ordin:

Art. I. — (1) Fondurile de vânătoare nr. 42 Niraj și nr. 43 Sebeș din județul Mureș se rearondează după cum urmează:

— din suprafața fondului de vânătoare nr. 42 Niraj, gestionat de Regia Națională a Pădurilor — Romsilva prin Direcția Silvică Mureș, se detașează suprafața de 2.848 ha care se integrează în fondul de vânătoare nr. 43 Sebeș, gestionat de Regia Națională a Pădurilor — Romsilva prin Direcția Silvică Mureș;

— din suprafața fondului de vânătoare nr. 43 Sebeș, gestionat de Regia Națională a Pădurilor — Romsilva prin Direcția Silvică Mureș, se detașează suprafața de 2.046 ha care se integrează în fondul de vânătoare nr. 42 Niraj, gestionat de Regia Națională a Pădurilor — Romsilva prin Direcția Silvică Mureș.

(2) În urma rearondării prezentate la alin. (1), anexele nr. 2—4, pentru județul Mureș, la Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 193/2002 privind reactualizarea delimitării fondului cinegetic al României în fonduri de vânătoare, cu modificările ulterioare, se anulează și se înlocuiesc cu anexele nr. 2—4, pentru județul Mureș, la prezentul ordin.

Art. II. — În urma rearondării conform prezentului ordin, anexa nr. 5 la Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 193/2002, cu modificările ulterioare, se anulează și se înlocuiește cu anexa nr. 5 la prezentul ordin.

Art. III. — (1) Inspectoratul Teritorial de Regim Silvic și de Vânătoare Brașov și Direcția Silvică Mureș, în baza schițelor, descrierii detaliate a limitelor și a suprafețelor fondurilor de vânătoare prevăzute în anexele nr. 2 și 3, întocmesc în trei exemplare fișele fondurilor de vânătoare care fac obiectul rearondării prin prezentul ordin, în termen de 10 zile de la intrarea în vigoare a acestuia.

(2) Câte un exemplar al fișelor fondurilor de vânătoare întocmite potrivit alin. (1) se depune la Serviciul de management cinegetic din cadrul Ministerului Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale.

Art. IV. — La contractele de gestionare existente pentru fondurile de vânătoare nr. 42 Niraj și 43 Sebeș din județul Mureș se vor încheia acte adiționale între Inspectoratul Teritorial de Regim Silvic și de Vânătoare Brașov și Regia Națională a Pădurilor — Romsilva prin Direcția Silvică Mureș, în vederea actualizării suprafețelor și a tarifelor de gestionare.

Art. V. — Serviciul de management cinegetic din cadrul Ministerului Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale, Inspectoratul Teritorial de Regim Silvic și de Vânătoare Brașov, Regia Națională a Pădurilor — Romsilva și Direcția Silvică Mureș aplică prevederile prezentului ordin.

Art. VI. — Anexele nr. 2—5 se comunică celor interesați de către Serviciul de management cinegetic din cadrul Ministerului Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale.

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

Ministrul agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale,

Gheorghe Flutur

București, 27 februarie 2006.

Nr. 133.

PUBLICAREA ANUNŢURILOR ÎN MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA A III-A

Regia Autonomă „Monitorul Oficial” vă pune la dispoziție acest material informativ pentru o mai bună cunoaștere a datelor necesare publicării anunțurilor în Partea a III-a a Monitorului Oficial al României.

Cererile care conțin toate datele necesare publicării anunțului pot fi expediate prin poștă sau pot fi depuse direct la sediul Regiei Autonome „Monitorul Oficial” - Centrul pentru relații cu publicul din București, șos. Panduri nr. 1, bl. P33, parter, sectorul 5 (cod poștal 050651).

Programul de lucru cu publicul în cadrul Centrului: luni - joi - 8,00 - 15,00; vineri - 8,00 - 13,00.

Taxa de publicare pentru anunțurile depuse direct se achită la casieria din incinta Centrului pentru relații cu publicul.

Cererile expediate prin poștă trebuie să aibă anexată chitanța poștală în original sau în copie, pentru confirmarea plății taxei de publicare. Taxa este de 12 RON, sumă ce va fi achitată în contul Regiei Autonome „Monitorul Oficial”, cont menționat în caseta tehnică a oricărui monitor oficial (cont nr. RO75RNCB5101000000120001, BANCA COMERCIALĂ ROMÂNĂ - S.A., Sucursala „UNIREA”, București, iar pentru persoanele juridice bugetare - cont nr. RO12TREZ7005069XXX000531, DIRECȚIA DE TREZORERIE ȘI CONTABILITATE PUBLICĂ A MUNICIPIULUI BUCUREȘTI); C.U.I. 427282, Atribut fiscal R.

Exemplarele Monitorului Oficial, Partea a III-a, se pot cumpăra de la librăria din incinta Centrului pentru relații cu publicul sau se expediază prin poștă, numai la cererea expresă a celui interesat, cu plata anticipată a ziarului (0.30 RON/exemplar).

DATELE NECESARE PUBLICĂRII ANUNŢURILOR

- I. **Permis de conducere** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; categoria permisului; numărul permisului; anul eliberării; organul emitent. Cererea trebuie să poarte viza organului de poliție emitent în original.
- II. **Certificat de înmatriculare** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului sau denumirea completă și sediul persoanei juridice; seria certificatului; numărul de înmatriculare a autovehiculului; data eliberării; organul emitent. Cererea trebuie să poarte viza organului de poliție emitent în original.
- III. **Carte de identitate auto** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului sau denumirea completă și sediul persoanei juridice; seria cărții de identitate a autovehiculului, numărul de identificare a autovehiculului, data eliberării, organul emitent. Cererea trebuie să poarte viza reprezentanței R.A.R. în original.
- IV. **Livret militar** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; seria și numărul livretului; data eliberării; organul emitent; pe ce nume a fost eliberat. Datele se obțin de la organul emitent.
- V. **Carnet de muncă** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; seria și numărul actului; data eliberării; denumirea organului emitent la data eliberării actului; pe ce nume a fost eliberat. Datele se obțin de la organul emitent sau de la ultimul loc de muncă.
- VI. **Act de studii** - Numele, prenumele, inițiala tatălui și adresa completă ale solicitantului; felul, seria și numărul actului; numărul și data la care au fost înregistrate în evidențele unității de învățământ emitente; anul absolvirii; organul emitent, cu denumirea de la data eliberării. Datele se obțin de la instituția care a eliberat actul.
- VII. **Titlu de proprietate** - Numele, prenumele, inițiala tatălui și adresa solicitantului; numărul titlului; data eliberării; comisia care l-a eliberat. În cazul în care anunțul se face de către altă persoană decât titularul actului, este necesar să se precizeze în cerere în ce calitate se face anunțul și să se anexeze documentul care dovedește această calitate, în original sau copie. Obligatoriu se anexează adeverință de la comisia emitentă.
- VIII. **Certificat de revoluționar** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; data eliberării; comisia care l-a eliberat. Cererea trebuie să fie însoțită de o copie a certificatului pierdut sau de o adeverință eliberată de asociația de revoluționari, care să confirme datele menționate în cerere.
- IX. **Carnet de marinar, certificat de competență pentru personalul navigant maritim și maritim-portuar, documente de atestare pentru personalul navigant fluvial** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; seria; data eliberării; organul emitent.
- X. **Brevete și certificate de capacitate pentru personalul navigant maritim** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; seria; data eliberării; organul emitent.
- XI. **Autorizația instructorului de conducere auto independent** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; numărul; data eliberării; organul emitent.
- XII. **Brevete** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; denumirea decorației, gradul și clasa acesteia; numărul și data decretului de conferire; numele și prenumele posesorului, inițiala tatălui.
- XIII. **Act de naționalitate al navei** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului sau denumirea completă și sediul persoanei juridice (proprietar sau utilizator); felul actului; numărul și data actului; organul emitent. În cazul persoanei juridice, cererea va fi semnată de reprezentantul legal și stampilată.
- XIV. **Permis de armă** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; seria și numărul actului; data eliberării; organul emitent. Se anexează adeverința organului de poliție în original.
- XV. **Permis de vânatoare** - Numele, prenumele și adresa completă ale solicitantului; seria și numărul actului; data eliberării; organul emitent. Datele se obțin de la asociația de vânatoare, care a eliberat actul.
- XVI. **Formulare fiscale cu regim special, înscrise și numerotate** - Denumirea completă și sediul solicitantului; seria, numărul (sau de la numărul ... la numărul...), menționându-se dacă erau completate, stampilate sau în alb și dacă se declară nule. Cererea va fi semnată de reprezentantul persoanei juridice și stampilată.
- XVII. **Certificat de înregistrare fiscală** - Denumirea completă și sediul solicitantului; seria și numărul certificatului; data eliberării; organul emitent. Datele se obțin de la organul emitent. Cererea va fi semnată de reprezentantul persoanei juridice și stampilată.
- XVIII. **Licența de transport/copia conformă, certificat de transport în cont propriu/copia conformă, licența de traseu** - Denumirea completă și sediul solicitantului; seria și numărul; data eliberării; organul emitent. Cererea va fi semnată de reprezentantul persoanei juridice și stampilată.
- XIX. **Licența de transport rutier public în regim de taxi, licența taxi și licența de execuție pentru activitatea de dispecerat taxi** - Denumirea completă și sediul solicitantului; seria și numărul; data eliberării; organul emitent. Cererea va fi semnată de reprezentantul persoanei juridice și stampilată.
- XX. **Autorizația școlii de conducere auto, autorizația laboratoarelor de examinare psihologică, autorizația pentru efectuarea de operațiuni de comerț exterior cu produse strategice** - Denumirea completă și sediul solicitantului; seria și numărul; data eliberării; organul emitent. Cererea va fi semnată de reprezentantul persoanei juridice și stampilată.
- XXI. **Ciocane silvice de marcat/ pentru control, dispozitive de marcat material lemnos** - Denumirea completă și sediul solicitantului; forma ciocanului/dispozitivului; amprenta acestuia. Cererea va fi semnată de reprezentantul persoanei juridice și stampilată.
- XXII. **Ștampile cu stema României** - Denumirea completă și sediul solicitantului; forma ștampilei; amprenta acesteia. Se anexează la cerere modelul ștampilei decupat de pe un act mai vechi. Cererea va fi semnată de reprezentantul persoanei juridice și stampilată.
- XXIII. **Schimbări de nume** - Cerere cu viza oficiului de stare civilă în original; copie de pe certificatul de naștere al persoanei care își schimbă numele.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR

Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.U.I. 427282; Atribut fiscal R, IBAN: RO75RNCB5101000000120001 Banca Comercială Română — S.A. — Sucursala „Unirea” București și IBAN: RO12TREZ7005069XXX000531 Direcția de Trezorerie și Contabilitate Publică a Municipiului București (alocat numai persoanelor juridice bugetare)

Tel. 318.51.29/150, fax 318.51.15, E-mail: marketing@ramo.ro, Internet: www.monitoruloficial.ro

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1, bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 411.58.33 și 410.47.30, tel./fax 410.77.36 și 410.47.23

Tiparul: Regia Autonomă „Monitorul Oficial”

