



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 174 (XVIII) — Nr. 741

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Miercuri, 30 august 2006

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
DECRETE			
1.072. — Decret privind conferirea Ordinului <i>Meritul Cultural</i> în grad de <i>Mare Ofițer</i>	2	200. — Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind măsurile de protecție referitoare la exportul de ecvidee în statele membre ale Uniunii Europene.....	13–28
DECIZII ALE PRIMULUI-MINISTRU			
143. — Decizie pentru eliberarea domnului Virgil Crecană din funcția de secretar de stat la Ministerul Economiei și Comerțului.....	2	1.289. — Ordin al ministrului transporturilor, construcțiilor și turismului pentru aprobarea Reglementării aeronautice civile române privind asistența meteorologică a activităților aeronautice RACR–ASMET, ediția 3.0/2006.....	29
144. — Decizie pentru numirea domnului Cosmin Mihai Popescu în funcția de secretar de stat la Ministerul Economiei și Comerțului.....	3	7.100 — Ordin al președintelui Agenției Naționale a Funcționarilor Publici privind unele măsuri necesare organizării și desfășurării concursurilor de recrutare pentru ocuparea funcțiilor publice de execuție temporar vacante	29–30
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE			
196. — Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor privind aprobarea Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor de implementare a reglementărilor pentru aditivii utilizați în nutriția animalelor.....	3–12	7.101. — Ordin al președintelui Agenției Naționale a Funcționarilor Publici privind delegarea competenței de a organiza concursuri de recrutare pentru ocuparea unor funcții publice de conducere.....	30–31

D E C R E T E**PREȘEDINTELE ROMÂNIEI****D E C R E T****privind conferirea Ordinului *Meritul Cultural*
în grad de *Mare Ofițer***

În temeiul prevederilor art. 94 lit. a) și ale art. 100 din Constituția României, republicată, precum și ale art. 4 alin. (1), ale art. 7 lit. A și ale art. 11 din Legea nr. 29/2000 privind sistemul național de decorații al României, cu modificările ulterioare,

la propunerea ministrului culturii și cultelor,

cu prilejul împlinirii a 100 de ani de la înființare, pentru contribuția importantă avută în domeniul protejării și punerii în valoare a patrimoniului cultural național mobil și imobil, pentru conservarea și valorificarea acestuia prin organizarea de expoziții și târguri naționale și internaționale,

Președintele României d e c r e t e a z ă:

Articol unic. — Se conferă Ordinul *Meritul Cultural* în grad de *Mare Ofițer*, Categoria F — „Promovarea Culturii”, Muzeului Țăranului Român.

PREȘEDINTELE ROMÂNIEI

TRAIAN BĂSESCU

**În temeiul art. 100 alin. (2) din
Constituția României, republicată,
contrasemnăm acest decret.**

PRIM-MINISTRU

CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

București, 25 august 2006.

Nr. 1.072.

DECIZII ALE PRIMULUI-MINISTRU

GUVERNUL ROMÂNIEI

PRIMUL-MINISTRU

D E C I Z I E**pentru eliberarea domnului Virgil Crecană din funcția
de secretar de stat la Ministerul Economiei și Comerțului**

În temeiul art. 15 lit. d) și al art. 19 din Legea nr. 90/2001 privind organizarea și funcționarea Guvernului României și a ministerelor, cu modificările și completările ulterioare,

primul-ministru emite prezenta decizie.

Articol unic. — Pe data intrării în vigoare a prezentei decizii, domnul Virgil Crecană se eliberează din funcția de secretar de stat la Ministerul Economiei și Comerțului.

PRIM-MINISTRU

CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

Contrasemnează:

Șeful Cancelariei Primului-Ministru,
Aleodor Marian Frâncu

București, 29 august 2006.

Nr. 143.

GUVERNUL ROMÂNIEI
PRIMUL-MINISTRU

DECIZIE
pentru numirea domnului Cosmin Mihai Popescu în funcția
de secretar de stat la Ministerul Economiei și Comerțului

În temeiul art. 15 lit. d) și al art. 19 din Legea nr. 90/2001 privind organizarea și funcționarea Guvernului României și a ministerelor, cu modificările și completările ulterioare,

primul-ministru emite prezenta decizie.

Articol unic. — Pe data intrării în vigoare a prezentei decizii, domnul Cosmin Mihai Popescu se numește în funcția de secretar de stat la Ministerul Economiei și Comerțului.

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

Contrasemnează:
Șeful Cancelariei Primului-Ministru,
Aleodor Marian Frâncu

București, 29 august 2006.
Nr. 144.

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 de implementare
a reglementărilor pentru aditivii utilizați în nutriția animalelor

Văzând Referatul de aprobare nr. 15.792 din 17 august 2006, întocmit de Direcția de control și coordonare a activității farmaceutice veterinare 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 de implementare a reglementărilor pentru aditivii utilizați și 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. — (1) La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 33/2006 privind aprobarea Normei sanitare veterinare și

pentru siguranța alimentelor cu privire la aditivii utilizați în nutriția animalelor, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 236 din 16 martie 2006, precum și orice alte dispoziții contrare.

(2) De la data intrării în vigoare a prezentului ordin, referirile făcute la ordinul menționat la alin. (1) se vor considera ca fiind referiri la prezentul ordin.

Art. 4. — Prezentul ordin creează cadrul juridic necesar aplicării directe, de la data aderării, a Regulamentului Parlamentului European și al Consiliului nr. 1.831/2003 (CE) cu privire la aditivii utilizați în nutriția animalelor, publicat în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene (JOCE) nr. L 268 din 18 octombrie 2003, p. 29-43, astfel cum a fost modificat ultima dată de Regulamentul Comisiei

nr. 378/2005 de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului nr. 1.831/2003 (CE) al Parlamentului European și al Consiliului privind funcțiile și atribuțiile Laboratorului Comunitar de Referință cu privire la cererile de autorizare a unor aditivi pentru furaje, publicat în

Jurnalul Oficial al Comunităților Europene (JOCE) nr. L 59 din 5 martie 2005, p. 8-15.

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

Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare
și pentru Siguranța Alimentelor,
Marian Avram

București, 23 august 2006.
Nr. 196.

ANEXĂ

NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR de implementare a reglementărilor pentru aditivii utilizați în nutriția animalelor

CAPITOLUL I

Domeniu de aplicare și definiții

ARTICOLUL 1

Domeniu de aplicare

(1) Prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor stabilește procedura pentru autorizarea punerii pe piață și utilizării de aditivi furajeri și 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 astfel 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 Parlamentului European și a Consiliului 2001/82/CE așa cum a fost modificată ultima dată de Directiva Parlamentului European și a 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, pentru termenii și expresiile: *hrană pentru animale*, *materii furajere*, *activitate din domeniul hranei pentru animale*, *operator cu activitate în domeniul hranei pentru animale*, *punere pe piață* și *trasabilitate* se aplică definițiile din 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 nr. 178/2002 (CE).

(2) În sensul prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, termenii și expresiile de mai jos se definesc astfel:

a) *aditivi furajeri* — substanțele, microorganismele sau preparatele, 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 ori mai multe dintre caracteristicile prevăzute la art. 5 alin. (3);

b) *materii prime furajere* — produsele astfel 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* — produsele astfel 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 în legislația națională art. 2 lit. b) din Directiva Consiliului 79/373/CE;

d) *furaje complementare* — produsele astfel 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* — amestecurile de aditivi furajeri sau amestecurile unuia ori mai multor aditivi furajeri cu materii prime furajere sau cu 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* — produsele astfel 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 Parlamentului European și a 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 mediului și să nu aibă nici un efect tehnologic nedorit asupra produsului finit;

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

k) *coccidiostatice și histomonostatice* — substanțele 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* — unitățile 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 încadrarea 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) Un aditiv furajer poate fi pus pe piață, procesat sau utilizat de o persoană fizică ori juridică numai dacă:

a) deține 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 în care 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 care intră sub incidența legislației comunitare transpuse în legislația națională referitoare la comercializarea produselor ce constau, conțin sau sunt produse din organisme modificate genetic (*OMG*), nicio altă persoană, în afară de deținătorul autorizației nominalizat 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) Numai în 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 ale dezvoltării științifice, condițiile generale stabilite în anexa nr. 4 pot fi adaptate în conformitate cu procedura națională.

ARTICOLUL 4

Autorizare

(1) Orice persoană fizică sau juridică 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 nr. 178/2002.

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

ARTICOLUL 5

Condiții pentru autorizare

(1) Niciun 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 negativ asupra sănătății animalelor, sănătății oamenilor sau 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 sunt autorizate ca aditivi furajeri.

ARTICOLUL 6

Categorii 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 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, luându-se 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

Solicitarea pentru autorizare

(1) Cererea pentru autorizarea unui aditiv, conform prevederilor art. 4, trebuie înaintată Autorității. Aceasta informează în timp util Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar și îi trimite cererea.

(2) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar 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, criteriul de puritate;

c) o descriere a metodei 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 post-comercializare 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 constau, conțin sau sunt produse din 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 constau, 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) Autoritatea, după consultarea Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, trebuie să stabilească linii directoare specifice pentru autorizarea aditivilor și, atunci când este necesar, pentru fiecare categorie de aditivi 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) Autoritatea poate stabili reguli suplimentare pentru implementarea prezentului articol în conformitate cu procedura comunitară. Aceste reguli trebuie, atunci când se consideră că este cazul, 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; opinia Comitetului pentru Produse Medicinale Veterinare

(1) În termen de 6 luni de la primirea unei cereri valabile de către Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, Comitetul pentru Produse Medicinale Veterinare trebuie să își exprime opinia cu privire la autorizarea aditivului respectiv. Această limită de timp poate fi extinsă oricând de către Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar care poate cere informații suplimentare din partea solicitantului, conform alin. (2).

(2) Atunci când consideră că este cazul, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar poate cere solicitantului să suplimenteze informațiile ce însoțesc cererea. Aceste informații trebuie transmise într-un interval de timp ce va fi stabilit după consultări cu solicitantul.

(3) Pentru a-și exprima opinia, Comitetul pentru Produse Medicinale Veterinare 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 în cadrul secțiilor de specialitate.

(4) În cazul unei decizii favorabile autorizării aditivului furajer, acesta 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 Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar 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, cu modificările și completările ulterioare, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 832 și 832 bis din 14 septembrie 2005, ce transpune în legislația națională Regulamentul Consiliului nr. 2.377/90/CEE.

(5) Comitetul pentru Produse Medicinale Veterinare înaintează fără întârziere opinia 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) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar va face publice opiniile, după eliminarea oricărei informații identificate ca fiind confidențială, în conformitate cu prevederile art. 18 alin. (2).

ARTICOLUL 9

Autorizarea

(1) În termen de 3 luni de la ședința Comitetului pentru Produse Medicinale Veterinare în care a fost discutată solicitarea pentru autorizarea aditivului respectiv, 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 Comitetului pentru Produse Medicinale Veterinare, 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) Până la data la care România va deveni stat membru al Uniunii Europene, proiectul de decizie va fi adoptat în conformitate cu procedura națională.

(3) Regulile pentru implementarea prezentului articol și, în special, cele referitoare la numărul 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 informeze fără întârziere solicitantul 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 constau, conțin sau sunt obținuți din OMG trebuie să includă numele deținătorului autorizației și, după caz, numărul unic de identificare atribuit OMG-ului, astfel cum este prevăzut de legislația specifică referitoare la trasabilitatea și etichetarea OMG-urilor, și trasabilitatea alimentelor și a produselor furajare 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 aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 82/2005, cu modificările și completările ulterioare, 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 prevederile art. 14. Aditivul furajer autorizat se înscrie în Registrul de aditivi furajeri menționat la art. 17, denumit în continuare *Registru*. Fiecare înscriere în Registrul indică data autorizării și cuprinde informațiile menționate la alin. (5), (6) și (7).

(9) Acordarea autorizației nu exonerează operatorul din domeniul nutriției animale de răspunderea civilă, administrativă sau penală 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 substanțele analoage ce sunt menționate la pct. 2.1, 3 și 4 din anexa la Norma sanitară veterinară privind anumite produse utilizate în nutriția animalelor, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 143/2006, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 630 din 21 iulie 2006, 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, dacă sunt îndeplinite următoarele condiții:

a) în termen de 30 de zile 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 vor notifica acest lucru Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, căruia îi vor transmite odată cu notificarea și informațiile menționate la art. 7 alin. (3) lit. a), b) și c);

b) în termen de 30 de zile de la notificarea prevăzută la lit. a), Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, după verificarea faptului că toate informațiile solicitate au fost transmise, trebuie să notifice Autorității primirea acestora. Produsele respective trebuie să fie înscrise în Registrul național al aditivilor furajeri. Fiecare înscriere în Registrul trebuie să menționeze data la care produsul respectiv a fost prima dată introdus în Registrul 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 5 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 președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 143/2006. 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 consultat și Comitetul pentru Produse Medicinale Veterinare.

(3) Produsele înscrise în Registrul sunt supuse prevederilor prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, în special cele 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) ori 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 să prevadă o perioadă limitată în cadrul căreia pot fi utilizate stocurile existente din aceste produse.

(6) Atunci când din motive independente de solicitant nu este luată nicio decizie cu privire la reînnoirea unei autorizații înainte de data expirării 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). În cazul acestor substanțe, termenul limită pentru cererea la care se referă alin. (2) este de 5 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 până la data de 31 decembrie 2012, Autoritatea va întocmi până la 1 ianuarie 2008 un raport referitor la utilizarea acestor substanțe ca aditivi furajeri și alternativele disponibile, însoțite, dacă este cazul, de propuneri legislative.

(2) Antibioticele, altele decât coccidiostaticele și histomonostaticile, înregistrate și autorizate la nivelul Uniunii Europene, nu pot fi puse pe piață și utilizate ca aditivi furajeri și se elimină din Registrul național al aditivilor furajeri.

ARTICOLUL 12

Supravegherea

(1) După ce un aditiv a fost autorizat în conformitate cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor, orice persoană fizică sau juridică

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 cerințele 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 referitoare la starea de sănătate 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, Comitetul pentru Produse Medicinale Veterinare (*Comitetul*) emite o opinie dacă o autorizație îndeplinește în continuare condițiile stabilite de prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor, pe care o înaintează imediat Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar și Autorității, iar atunci când este cazul, deținătorului autorizației. Această opinie trebuie făcută publică.

(2) Autoritatea examinează fără întârziere opinia Comitetului și ia toate măsurile corespunzătoare în conformitate cu prevederile Legii nr. 150/2004, cu modificările și completările ulterioare. Decizia de modificare, suspendare sau revocare a autorizației este luată de Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, în conformitate cu procedura națională.

(3) Dacă deținătorul autorizației propune schimbări în termenii autorizației, va înainta o cerere Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar, însoțită de datele relevante care o susțin. Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar examinează cererea și decide în conformitate cu procedura națională.

(4) Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar trebuie să informeze fără întârziere solicitantul despre decizia luată. Atunci când este cazul, 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 veterinară 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, oricare persoană care plasează inițial aditivul pe piață sau oricare altă parte interesată poate înainta cererea Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar și este considerată ca fiind solicitant; în cazul unei autorizații emise unui deținător specific, deținătorul autorizației sau succesorul/sucesorii legal/legali poate/pot înainta cererea Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar.

(3) Odată cu cererea solicitantul trebuie să transmită următoarele informații și documente direct Institutului pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar:

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 pentru animale, oameni sau mediu;

d) dacă este cazul, o propunere pentru modificarea 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 nicio 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 se asigura protecția și bunăstarea animalelor, Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar poate autoriza în mod provizoriu utilizarea unui aditiv pentru o perioadă maximă de 5 ani, cu avizul Autorității, în conformitate cu procedura comunitară.

CAPITOLUL III

Etichetare și ambalare

ARTICOLUL 16

Etichetarea și ambalarea aditivilor furajeri și a premixurilor

(1) Nicio persoană fizică sau juridică nu poate plasa pe piață un aditiv furajer ori un premix de aditivi decât dacă ambalajul sau containerul acestuia este etichetat sub responsabilitatea unui producător, ambalator, importator, vânzător ori distribuitor stabilit în România și prezintă inscripționate următoarele informații într-o manieră evidentă, clar lizibilă și de neșters, în limba română și în limba statului membru al Uniunii Europene în care este comercializat, cu privire 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 firmei sau 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 cărora le este destinat aditivul sau premixul de aditivi;

f) numărul de identificare al aditivului;

g) numărul de referință al lotului și data fabricației.

(2) Pentru compușii aromatizanți, lista aditivilor 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 containerul 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) În cazul premixurilor, pe lângă informațiile menționate anterior, cuvântul „PREMIX”, scris 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 containere 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 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 a oricărei adăugări sau modificări ulterioare a acestuia.

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 asupra mediului;

d) concluziile rezultatelor studiului cu privire la efectele aditivului furajer asupra caracteristicilor produselor de origine animală și 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) Prin derogare de la prevederile alin. (2), Institutul pentru Controlul Produselor Biologice și Medicamentelor de Uz Veterinar trebuie să furnizeze Autorității, la cerere, toate informațiile aflate în 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 că astfel de informații trebuie să fie făcute publice pentru a proteja sănătatea oamenilor, a animalelor sau mediul.

(6) Dacă un solicitant retrace 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 a informațiilor de cercetare și dezvoltare, precum și a informațiilor asupra cărora nu au convenit împreună cu solicitantul în ceea ce privește confidențialitatea acestora.

ARTICOLUL 19

Revizuirea administrativă

Orice decizie luată în baza prerogativelor acordate autorității competente 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 Comitetului 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 la care partea interesată a aflat despre decizie sau despre omisiunea respectivă.

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 o perioadă 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, în scris.

(2) Pentru a stimula eforturile de obținere a autorizațiilor la speciile minore pentru aditivii 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 parcurgă toate etapele necesare 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 niciun 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, funcțiile și sarcinile acestuia fiind cele stabilite în anexa nr. 2.

(2) Solicitanții pentru autorizarea aditivilor suportă costurile activităților laboratorului național de referință în domeniul autorizării aditivilor.

ARTICOLUL 22
Sancțiuni

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.

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 aditivilor tehnologici sunt incluse următoarele grupe funcționale:

a) *conservanți* — substanțele sau, atunci când este cazul, microorganismele ce protejează furajele împotriva alterării cauzate de microorganisme ori de metabolizii acestora;

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

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

d) *stabilizatori* — substanțele ce fac posibilă menținerea stării fizico-chimice a furajelor;

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

f) *agenți de gelificare* — substanțele ce conferă unui furaj consistență prin formarea unui gel;

g) *lianți* — substanțele care cresc capacitatea de aglutinare a particulelor din furaj;

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

i) *agenți antiaglutinanți* — substanțele care reduc tendința de aglutinare a particulelor din furaj;

j) *corectori de aciditate* — substanțele care modifică pH-ul furajelor;

k) *aditivi de însilozare* — substanțele care includ enzime sau microorganisme destinate a fi încorporate în furaje pentru a îmbunătăți calitatea silozului;

l) *agenți de denaturare* — substanțele care, atunci când sunt utilizate în fabricarea furajelor prelucrate, permit

identificarea originii alimentelor sau a materiilor prime specifice.

2. În categoria aditivilor senzoriali sunt incluse următoarele grupe funcționale:

a) *coloranți*:

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

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

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

b) *substanțe aromatizante* — substanțele 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 aditivilor zootehnici sunt incluse următoarele grupe funcționale:

a) *amelioratori ai digestibilității* — substanțele 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* — microorganismele sau alte substanțe definite chimic care, atunci când sunt utilizate în hrana animalelor, au un efect favorabil asupra florei intestinale;

c) substanțe ce influențează în mod favorabil mediul;

d) alți aditivi zootehnici.

FUNCȚIILE ȘI SARCINILE LABORATORULUI NAȚIONAL DE REFERINȚĂ

1. Laboratorul național de referință (*LNR*) 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. LNR trebuie să aibă următoarele responsabilități:

2.1. recepția, depozitarea și păstrarea probelor de aditivi pentru furaje, trimise de solicitant în conformitate cu art. 7 alin. (3) lit. (f);

2.2. evaluarea metodei de analiză a aditivului pentru furaje, precum și a celorlalte metode de analiză care pot fi aplicate acestor produse, pe baza datelor furnizate în cererea de autorizare a aditivului pentru furaje cu privire la îndeplinirea condițiilor de efectuare a controlului oficial, în

conformitate cu cerințele stabilite în normele de punere în aplicare menționate la art. 7 alin. (4) și (5) și în conformitate cu reglementările autorității menționate la art. 7 alin. (6);

2.3. prezentarea către Autoritate a unui raport de evaluare complet privind rezultatele funcțiilor și atribuțiilor menționate în prezenta anexă;

2.4. experimentarea, dacă este cazul, a metodei/metodelor de analiză;

3. LNR coordonează validarea metodei/metodelor de analiză a aditivului, în conformitate cu procedura prevăzută la art. 10 din Regulamentul (CE) nr. 378/2005.

Această coordonare poate consta în pregătirea probelor de alimente și furaje, care trebuie să fie testate.

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 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) instrucțiunile 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 substanță 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, sintagma „aditivi pentru siloz“ trebuie inscripționată clar pe etichetă după termenul „PREMIX“.

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

ORDIN**pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind măsurile de protecție referitoare la exportul de ecvidee în statele membre ale Uniunii Europene**

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, văzând Referatul de aprobare nr. 25.202 din 8 august 2006, întocmit de Direcția generală sanitară veterinară din cadrul Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,

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

Art. 1. — Se aprobă Norma sanitară veterinară privind măsurile de protecție referitoare la exportul de ecvidee în statele membre ale Uniunii Europene, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcțiile sanitar-veterinare și pentru siguranța alimentelor județene și a municipiului București vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

Art. 3. — Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor va controla respectarea prevederilor prezentului ordin.

Art. 4. — Prezentul ordin constituie transpunerea oficială a Deciziei Comisiei 2004/825/CE privind măsurile de protecție referitoare la exportul de ecvidee în statele

membre ale Uniunii Europene, publicată în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene (JOCE) nr. L358 din 3 decembrie 2004, p. 0018-0031.

Art. 5. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 104/2004 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind procedurile de efectuare a exportului de ecvine în statele membre ale Uniunii Europene, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 173 și 173 bis din 28 februarie 2005.

Art. 6. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare
și pentru Siguranța Alimentelor,
Marian Avram

București, 24 august 2006.
Nr. 200.

ANEXĂ

NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ**privind măsurile de protecție referitoare la exportul de ecvidee în statele membre ale Uniunii Europene**

Art. 1. — (1) Exporturile de ecvidee originare sau provenind din România în statele membre ale Uniunii Europene se vor efectua cu respectarea condițiilor prevăzute în prezenta normă sanitară veterinară.

(2) Condițiile prevăzute în certificatele veterinare sunt obligatorii și trebuie respectate și verificate.

(3) Prevederile prezentei norme sanitare veterinare nu se aplică:

a) admitterii temporare, în conformitate cu Decizia 92/260/CEE, și importului permanent, în conformitate cu Decizia 93/197/CEE, a cailor înregistrați provenind din România;

b) reintrării, în conformitate cu Decizia 93/195/CEE, a cailor înregistrați, destinați curselor, competiției și evenimentelor culturale, după exportul temporar către România;

c) transportului de ecvidee din România către altă țară terță, în conformitate cu Decizia 94/467/CE;

d) transportului de ecvidee, în conformitate cu art. 6 din Decizia 2004/211/CE, din alte țări terțe, prin teritoriul României, către Comunitatea Europeană;

e) importului de ecvidee destinate tăierii imediate, în conformitate cu art. 2;

f) importului permanent al ecvideelor pentru reproducție și producție, în conformitate cu art. 3.

Art. 2. — Exporturile de ecvidee din România în statele membre ale Uniunii Europene, pentru tăiere imediată, se vor efectua cu respectarea următoarelor condiții:

a) transportul de animale este însoțit de un singur certificat veterinar unitar, în conformitate cu modelul prevăzut în anexa nr. 1, care va fi aprobat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor din România;

b) în plus față de marcarea la cald a literei „S”, de cel puțin 3 cm mărime, pe copita piciorului stâng anterior, fiecare animal va fi marcat activ cu un identificator electronic injectabil (transponder), care să fie conform standardelor ISO 11784 și ISO 11785 și care să fie injectat în partea stângă a gâtului, treimea mijlocie, latura superioară;

c) fiecare animal va fi identificat și însoțit de un document de identificare, în conformitate cu modelul

prevăzut în anexa nr. 2, menționându-se în special numărul identificatorului electronic la care se face referire la lit. b) și indicându-se locul de implantare;

d) testele de laborator, cerute în conformitate cu certificatul la care se face referire la lit. a), au fost efectuate de un laborator aprobat de statul membru de destinație, pe probe clar identificate, cu referire la numărul afișat de identificatorului electronic menționat la lit. b). Rezultatele testelor, certificate de laborator, vor fi atașate la certificatul de sănătate animală care însoțește animalele.

Art. 3. — Exporturile de ecvidee din România în statele membre ale Uniunii Europene, destinate reproducției sau producției, se vor efectua cu respectarea următoarelor condiții:

a) fiecare animal va fi însoțit de un singur certificat veterinar unitar, în conformitate cu modelul prevăzut în anexa nr. 3, care va fi aprobat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor din România;

b) fiecare animal va fi marcat activ cu un identificator electronic injectabil (transponder), care să fie conform standardelor ISO 11784 și ISO 11785 și care să fie injectat în partea stângă a gâtului, treimea mijlocie, latura superioară;

c) fiecare animal va fi identificat și însoțit de un document de identificare, în conformitate cu modelul prevăzut în anexa nr. 2, menționându-se în special numărul identificatorului electronic la care se face referire la lit. b) și indicându-se locul de implantare;

d) testele de laborator, cerute în conformitate cu certificatul la care se face referire la lit. a), au fost efectuate de un laborator aprobat de statul membru de destinație, pe probe clar identificate, cu referire la numărul afișat de identificatorului electronic menționat la lit. b). Rezultatele testelor, certificate de laborator, vor fi atașate la certificatul de sănătate animală care însoțește animalul.

Art. 4. — (1) Statele membre care desfășoară controalele prevăzute la art. 4 din Directiva 91/496/CEE, la introducerea în Comunitatea Europeană, nu vor refuza intrarea pe teritoriul Comunității:

a) a unui transport de ecvidee destinate tăierii directe, care se conformează în totalitate condițiilor prevăzute la art. 2 și, în special, cerinței pentru identificatorului cu citire electronică, cu condiția ca autoritatea competentă a statului membru de destinație finală să fi comunicat acceptarea acestui transport și cel puțin detaliile cerute la pct. 1, 2, 5, 6 și 8.5 ale certificatului la care se face referire la art. 2 lit. a) către punctul de inspecție la frontieră, în punctul de intrare pe teritoriul Comunității Europene;

b) a ecvideelor destinate reproducției și producției, care se conformează cerințelor prevăzute la art. 3, cu condiția ca autoritatea competentă a statului membru de destinație finală să fi comunicat acceptul său general pentru asemenea importuri către autoritatea competentă a statului membru responsabil de postul de inspecție la frontieră, în punctul de intrare pe teritoriul Comunității Europene.

(2) Autoritatea competentă a statului membru responsabil de controalele la introducerea ecvideelor în Comunitatea Europeană va transmite Comisiei, cel mai târziu în ziua de 25 a fiecărei luni, un raport, pentru fiecare punct de intrare în cauză, în care se vor menționa controalele efectuate în luna precedentă și măsurile luate pentru remedierea deficiențelor constatate cu privire la bunăstarea și sănătatea animalelor.

Art. 5. — (1) Autoritatea competentă a statului membru destinat al ecvideelor, la care fac referire art. 2 și 3, se va asigura că:

a) ecvideele destinate tăierii directe, importate în conformitate cu art. 2, sunt trimise direct la abatorul de destinație, unde vor fi tăiate în 72 de ore și nu mai târziu de 5 zile de la sosirea în Comunitatea Europeană;

b) identificatorii injectabili sunt îndepărtați la abatorul destinat și sunt distruși sub supraveghere oficială; în scopul controlului, operatorii de la abator vor oferi autorităților competente un raport lunar, în care să se indice, pentru fiecare animal tăiat, numărul certificatului veterinar, data tăierii animalului și data distrugerii transponderului menționat în certificatele respective;

c) ecvideele destinate reproducției și producției, importate în conformitate cu art. 3, rămân, în primele 30 de zile de la intrarea în statul membru destinat, în exploatarea de destinație indicată în certificatul veterinar la care se face referire la art. 2 lit. a), cu excepția cazului când animalul, identificat corect și complet, conform Deciziei 2000/68/CE, este transportat către un abator pentru tăiere imediată, în responsabilitatea autorității competente.

(2) Autoritatea competentă a statului membru destinat va lua următoarele măsuri la sosirea la abator sau în perioada de rezidență în exploatarea destinată la care se face referire la alin. (1) lit. c):

a) o verificare a identității animalelor;

b) o inspecție privind sănătatea și bunăstarea animalelor;

c) o repetiție aleatorie a testelor de laborator cerute în conformitate cu certificatele de sănătate animală prevăzute în anexele nr. 1 și 3;

d) în cazurile în care testele efectuate în conformitate cu lit. c) dau rezultate neconforme cu declarațiile conținute de certificatele la care se face referire la art. 2 lit. a) și la art. 3 lit. a), va fi efectuată o verificare generală obligatorie a originii contraprobelor, care va fi păstrată cel puțin două luni de către laboratorul care a efectuat prima testare.

(3) Autoritatea competentă responsabilă de controalele la abatoare va transmite Comisiei, cel mai târziu la data de 25 a fiecărei luni, un raport în care se vor menționa controalele efectuate în luna precedentă și măsurile luate pentru a remedia deficiențele constatate cu privire la sănătatea și bunăstarea animalelor.

Art. 6. — Anexele nr. 1—3*) fac parte integrantă din prezenta normă sanitară veterinară.

*) Anexele nr. 1—3 sunt reproduse în facsimil.

<p>1. Consignor (name and address in full) Expeditör (nume si adresa completa)</p> <p>.....</p>	<p align="center">VETERINARY CERTIFICATE for 'equidae(1) for slaughter from Rmania consigned directly to a slaughterhouse in the European Community CERTIFICAT VETERINAR pentru ecvine pentru taiere(1) din România direct la abator in Comunitatea Europeana</p> <p>No.(2) ORIGINAL Nr. (2) ORIGINAL</p>
<p>2. Consignee (name and address in full) Destinatar (nume si adresa completa)</p> <p>.....</p>	<p>3. Origin of the animals(3) Originea animalelor(3)</p> <p>3.1 Country..... Tara</p> <p>3.2 Code of territory..... Codul teritoriului</p>
<p>5. Intended destination of the animals Destinatia animalelor</p> <p>5.1. EU Member State..... Statul Membru al UE</p> <p>5.2 Name, address and registration number of the slaughterhouse Numele, adresa si numarul de inregistrare al unitatii de taiere</p> <p>.....</p>	<p>4. Competent authority Autoritatea competenta</p> <p>4.1 Ministry..... Ministerul</p> <p>4.2 Service..... Serviciul</p> <p>4.3 Local/Regional level..... Nivelul local/regional</p>
<p>7. Means of transport and consignment identification(4) Mijloacele de transport si identificarea transportului(4)</p> <p>7.1. (Lorry, rail-wagon)(5) (Camion, vagon de tren) (5)</p> <p>7.2. Registration number(s) Numarul(numerele) de inregistrare</p> <p>.....</p> <p>7.3. Consignment identification details(5) Detalii de identificare a transportului</p> <p>.....</p>	<p>6. Establishment(s) and place of loading for exportation (name and address of the establishment(s)) Unitatea(unitatile) si locul de incarcare pentru export(nume si adresa unitatii sau unitatilor)</p> <p>6.1. Holding(s)(5) Exploatare (exploatare)</p> <p>.....</p> <p>6.2. Approved isolation centre(5) Centrul de izolare autorizat</p> <p>.....</p>

ecvină, stomatita veziculoasă, rabie and antrax;

9.3 they come from the territory with code RO-0 which, at the date of issuing this certificate:

- (a) is considered free from African horse sickness in accordance with EC legislation
- (b) has been free for 24 months from Venezuelan equine encephalomyelitis
- (c) has been free for 6 months from dourine, glanders and vesicular stomatitis,

provin din teritoriul cu codul RO-0 care, la data emiterii acestui certificat:

- (a) este considerat liber de pesta ecvina africana in conformitate cu legislatia CE;
- (b) a fost liber pentru 24 luni de encefalomielita ecvina venezuelana;
- (c) a fost liber pentru 6 luni de durina, morva si stomatita veziculoasa

9.4 they come from holdings
provin din exploataii

(5) either [which have been free from any official prohibition on health grounds:
fie [care au fost libere de orice restrictii oficiale din motive de sanatate a animalelor]

- (a) for the past 15 days in the case of anthrax;
pentru ultimele 15 zile in cazul antraxului;
- (b) for the past 30 days in the case of rabies;
pentru ultimele 30 de zile in cazul rabiei;
- (c) for the past 6 months in the case of equine encephalomyelitis, beginning on the day on which the last equidae suffering from the disease was slaughtered;
pentru ultimele 6 luni in cazul encefalomielitei ecvine, incepand din ziua in care ultimul animal afectat de boala a fost taiat;
- (d) in the case of equine infectious anemia, until the date on which, the infected animals having been slaughtered, the remaining animals have shown a negative reaction to two Coggins tests carried out three months apart,
in caz de anemie infectioasa, pana la data la care ecvinele infectate au fost tãiate iar animalele ramase au reactionat negativ la doua teste Coggins, efectuate la un interval de 3 luni;

(5) or [on which, in the event of a notifiable infectious or contagious disease mentioned in 9.1. all the animals of susceptible species have been slaughtered, the premises disinfected and which remained unoccupied by animals susceptible to the disease during a period of 30 days or 15 days in the case of anthrax;]

(5) sau [in care, in cazul unei boli infectioase sau contagioase declarate la punctul 9.1 toate animalele din speciile susceptibile au fost eliminate, adaposturile au fost dezinfectate si au ramas neocupate de animale susceptibile la boala pe parcursul unei perioade de 30 de zile sau 15 zile in cazul antraxului;]

10. Animal health attestation - Health tests (8) and vaccination
Atestarea sanatatii animalelor – Teste de sanatate (8) si vaccinare

10.1 during the isolation period specified in point 11.3 each of the animals described in point 8.4 was subjected to the following health tests carried out in a laboratory approved by the competent authority in Romania and by the competent authority in the Member State of destination on a blood sample taken within 10 days of export on..... (date);

In timpul unei perioade de izolare specificate la punctul 11.3 fiecare dintre animalele descrise la punctul 8.4 au fost supuse urmatoarelor teste de sanatate efectuate intr-un laborator atestat de autoritatea competenta din Romania si de autoritatea competenta din Statul Membru de destinatie, pe o proba de sange recoltata cu 10 zile inainte de export pe (data);

- (a) a Coggins test for equine infectious anaemia with negative result;
un test Coggins pentru anemia infectioasa ecvina cu rezultat negativ;
- (b) a complement fixation test for glanders with negative result at a dilution of 1 in 10;
un test de fixare a complementului pentru morva cu rezultat negativ la o dilutie de 1 la 10;

10.2 the animals
animalele

- (5) either [were not vaccinated against African horse sickness;]
- (5) fie [nu au fost vaccinate contra pestei africane ecvine]

- (5) or [were vaccinated against African horse sickness on(dates);]
- (5) sau au fost vaccinate contra pestei ecvine africane pe.....(data)

11. Animal health attestation - Residence, contacts, quarantine and examination
Atestarea sanatatii animalelor – Resedinta, contacte, carantina si examinarea

11.1 the animals have remained in the territory described under point 9.3 in holdings under veterinary supervision during at least 90 days immediately preceding the exportation, or since birth if younger than 90 days

<p>of age, or since entry if they were imported directly from the European Community during the previous 90 days. animalele au ramas in exploatatii din teritoriul descris la punctul 9.3, sub supraveghere sanitara veterinara timp de 90 de zile inainte de export, sau de la nastere daca au mai putin de 90 de zile, sau daca au fost importate direct din Comunitatea Europeana de la intrare timp de 90 de zile.</p> <p>11.2 as far as can be ascertained, during the past 15 days prior to pre-export isolation they have not been in contact with animals from holdings which did not satisfy the conditions in point 9.4, fara a fi siguri, pe parcursul ultimelor 15 zile inainte de izolare pentru export nu au venit in contact cu animale din exploatatii care nu satisfac cerintele de la punctul 9.4,</p> <p>11.3 during the last 30 days prior to export they have been isolated from equidae not of the same health status and from equidae imported into Romania from other third countries; timp de 30 de zile inainte de export au fost izolate de ecvine care nu au acelasi status de sanatate precum si de ecvine importate in Romania din alte tari tert;</p> <p>11.4 they were examined by an official veterinarian within less than 24 hours of loading and showed: animalele au fost examinate de un medic veterinar oficial cu mai puțin de 24 de ore inainte de imbarcare si au prezentat:</p> <p>(a) no clinical sign of other infectious or contagious diseases, nu prezinta semne clinice ale altor boli infectioase sau contagioase</p> <p>(b) no obvious signs of ectoparasitic infestation; nu prezinta semne evidente de infestatie cu ectoparaziti;</p> <p>(c) no obvious signs of diseases that impair their fitness for the intended transport; nu prezinta semne ale unor boli care sa puna in pericol sanatatea animalelor in timpul transportului</p>
<p>12. Animal transport attestation Atestarea transportului animalelor</p> <p>I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described above Eu, subsemnatul medic veterinar oficial, pe aceasta cale certific, ca animalele descrise mai sus</p> <p>(a) have been treated before and at the time of loading in accordance with the relevant provisions of Council Directive 91/628/EEC, in particular as regards watering and feeding. au fost tratate inainte si in momentul imbarcarii conform prevederilor Directivei Consiliului 91/628/CEE, in special cu privire la adapare si furajare.</p> <p>and (b) appeared to be fit for the intended transport at the time of loading. la momentul imbarcarii corespund pentru transportul destinat.</p>
<p>13. The certificate is valid for 10 days from the date of issuing. Certificatul este valabil 10 zile de la data emiterii.</p> <p>The attached declaration signed by the owner (5) or representative of the owner (5) of the animals is part of this certificate. Declaratia atasata semnata de proprietar sau de reprezentantul proprietarului face parte din acest certificat.</p>
<p>14. Public Health attestation Atestarea publica a sanatatii</p> <p>I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animals described in point 8 of this certificate have not received: Eu, subsemnatul medic veterinar oficial, pe acesta cale certific ca animalelor descrise la punctul 8 in prezentul certificat, nu li s-au administrat:</p> <p>- any stilbene or thyreostatic substances. nici o substanta tireostatica sau stilbena</p> <p>- oestrogenic, androgenic or gestagenic substances for purposes other than therapeutic or zootechnical treatment substante estrogenice, androgenice sau gestagenice pentru alte scopuri decat tratamente terapeutice si zootehnice</p>
<p>15. Official stamp and signature Stampila oficiala si semnatura</p> <p>Done aton</p> <p>Intocmit lain</p>

(stamp) (stampila)	(signature of official veterinarian) (semnatura medicului veterinar)
	(name in capital letters, qualification and title) (numele cu majuscule, calificarea si titlul)
16. Endorsement by central competent authority: Aprobat de autoritatea centrala competenta:	
The above certificate has been verified and endorsed by the central competent authority in Romania. Certificatul de mai sus a fost verificat si aprobat de catre autoritatea competenta centrala din Romania. Done at.....on..... Intocmit lain	
(stamp) (stampila)	(signature of central competent authority) (semnatura medicului veterinar)
	(name in capital letters, qualifications and title) (numele cu majuscule, calificarea si titlul)

Indicative notes

Note

- (1) Animals of the species *Equus caballus*, *Equus asinus* and their cross-breeds intended for slaughter
 Animale din speciile *Equus caballus*, *Equus asinus* si rasele lor incrucisate destinate taierii
 Animals shall be slaughtered within 72 hours after arrival at the slaughterhouse and not more than five days after arrival in the Community.
 Animalele vor fi taiate in decurs de 72 ore dupa sosire in abator si nu mai mult de 5 zile de la sosire in Comunitate.
- (2) Issued by the competent authority.
 Emis de autoritatea competenta.
- (3) Country and code of territory as appearing in Annex 1 to Commission Decision 2004/211/EC (as last amended).
 Tara si codul teritoriului care apare in Anexa 1 a Deciziei 211/CE/2004 (cu ultimele modificari).
- (4) The registration number(s) of rail-wagon or lorry should be given as appropriate.
 Numărul (-ele) de înregistrare a ale vagonului sau camionului trebuie sa fie trecute după caz.
- (5) Delete as appropriate.
 Tăiați după caz.
- (6) Each animal is marked with an injectable electronic identifier (transponder) complying with the ISO 11784 and ISO 11785 standards, is identified and accompanied by the identification document set up in Annex II to Decision 2004/.../EC stating the number of the electronic identifier and indicating its implantation place.
 Fiecare animal este marcat cu un identificator electronic injectabil (transponder) in conformitate cu standardele ISO 11784 si 11785, este identificat si insotit de documentul de identificare cuprins in Anexa II din Decizia 2004/...../CE in care sunt trecute numarul de identificare electronic si locul de implantare.
- (7) Sex (M = male. F = female. C = castrated)
 Sexul (M=mascul, F=femela, C=castrat)
- (8) Laboratory tests have been carried out by a laboratory approved by the Member State of destination on samples clearly identified with a reference to the number of the electronic identifier referred to in (6). The test results certified by the laboratory shall be attached to the animal health certificate accompanying the animals.
 Testele de laborator au fost efectuate de un laborator aprobat de Statul Membru de destinatie pe probe identificate clar cu referire la numarul de identificare electronic specificat la punctul 6. Rezultatele testelor certificate de laborator vor fi atasate la certificatul de sanatate care insoteste animalele.

**DECLARATION
DECLARATIE**

No of corresponding certificate.....
Numarul corespunzator certificatului.....

I, the undersigned.....(insert name in block letters) owner /representative of the owner {delete as appropriate) of the animals declare:

Eu, subsemnatul.....(se insereaza numele cu majuscule) proprietar/reprezentant al proprietarului (stergeti dupa caz) al animalelor declar:

(1) The animals will be sent from the holding described in the certificate directly to the premises of destination, without passing through a market, marshalling or assembly centre.

Animalele vor fi trimise din exploatarea descrisa in acest certificat direct la incinta de destinatie fara sa treaca prin targ, triere sau centru de colectare.

(2) The transportation will be effected in such a way that the health and wellbeing of the animals can be protected effectively and that the animals do not come in contact with equidae not accompanied by an animal health certificate as required for importation into the European Community.

Transportul va fi efectuat in asa fel incat sa fie protejata efectiv bunastarea si starea de sanatate a animalelor si ca animalele nu vor veni in contact cu ecvine neinsotite de certificate de sanatate animala asa cum se cere pentru importul in Comunitate Europeana.

(3) The animals have remained in Romania since birth or for at least 90 days prior to this declaration, Animalele au ramas in Romania de la nastere sau pentru cel puțin 90 de zile inainte de aceasta declaratie,

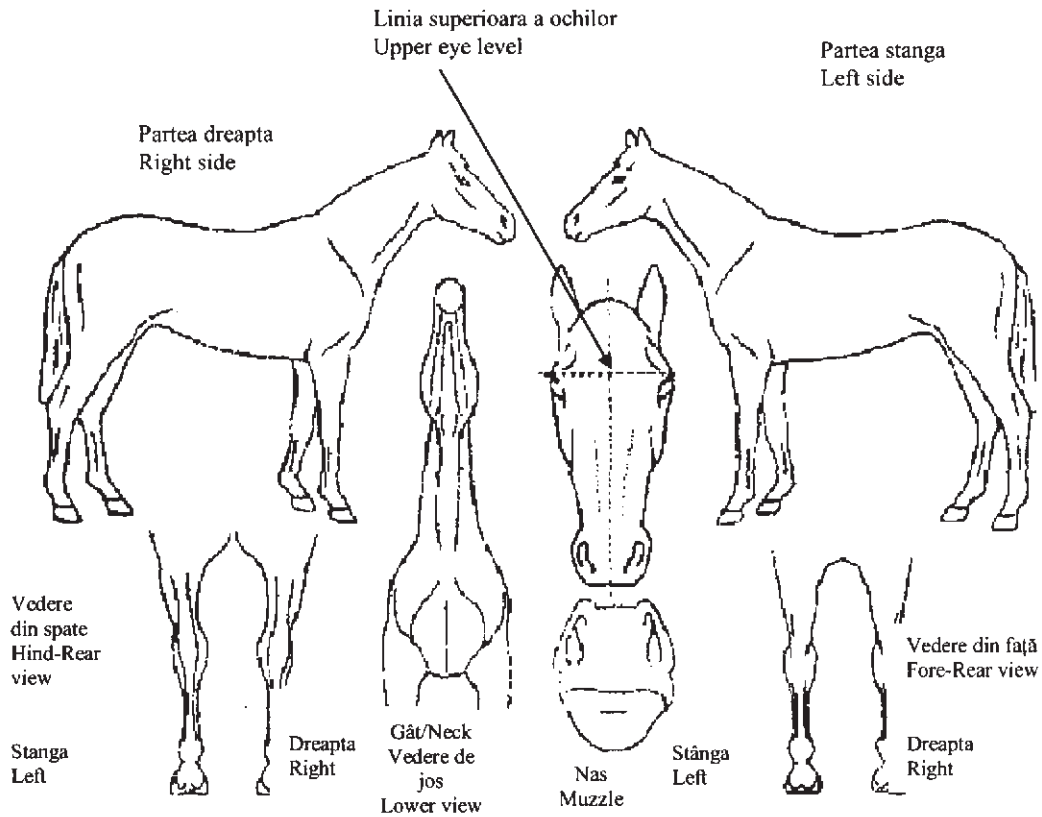
.....
(Place and date)

.....
(Signature)

.....
(Locul si data)

.....
(Semnatura)

DOCUMENT DE IDENTIFICARE
IDENTIFICATION DOCUMENT



Number of electronic identifier Numarul de identificare electronic	Breed - Rasa	Sex - Sex	Colour - Culoare
---	--------------	-----------	------------------

Description: Descriere:	District – Regiune:
Head: Cap:	On: Pe:
Foreleg L: Picior anterior stang:	Signature and stamp of qualified veterinary surgeon (or competent authority) Semnatura si ștampila medicului veterinar(sau
Forleg R: Picior anterior drept:	

Hindleg L: Picior posterior stang:	autoritatea competenta) (in capital letters) (cu majuscule)
Hindleg R: Picior posterior drept:	
Body: Corp:	
Markings: Semnalmente:	

<p>1. Consignor (name and address in full) Expeditor (nume si adresa completa)</p> <p>.....</p>	<p>VETERINARY CERTIFICATE for equidae(1) for breeding and production from Romania consigned to the European Community</p> <p>CERTIFICAT VETERINAR pentru ecvine (1) pentru reproducție și producție din România destinate Comunității Europene</p> <p>No.(2) ORIGINAL Nr. (2) ORIGINAL</p>
<p>2. Consignee (name and address in full) Destinatar (nume si adresa completa)</p> <p>.....</p>	<p>3. Origin of the animals(3) Originea animalelor(3)</p> <p>3.1. Country..... Tara</p> <p>3.2. Code of territory..... Codul teritoriului</p>
<p>5. Intended destination of the animals Destinatia animalelor</p> <p>5.1. EU Member State..... Statul Membru al UE</p> <p>5.2 Name, address and registration number of the slaughterhouse Numele, adresa si numarul de inregistrare al unitatii de taiere</p> <p>.....</p>	<p>4. Competent authority Autoritatea competenta</p> <p>4.1 Ministry..... Ministerul</p> <p>4.2 Service..... Serviciul</p> <p>4.3 Local/Regional level..... Nivelul local/regional</p>
<p>7. Means of transport and consignment identification(4) Mijloacele de transport si identificarea transportului(4)</p> <p>7.1. Lorry, Rail-wagon (5) Camion, vagon de tren, (5)</p> <p>7.2. Registration number(s) Numarul(numerele) de inregistrare</p> <p>.....</p> <p>7.3. Consignment identification details(6) Detalii de identificare a transportului</p> <p>.....</p>	<p>6. Establishment(s) and place of loading for exportation (name and address of the establishment(s))</p> <p>Unitatea(unitatile) si locul de incarcare pentru export (nume si adresa unitatii sau unitatilor)</p> <p>6.1. Holding(s) Exploatare (exploatare)</p> <p>.....</p> <p>6.2. Approved isolation centre(6)(7) Centrul de izolare autorizat</p> <p>.....</p>

<p>(c) has been free for 6 months from dourine, glanders and vesicular stomatitis, provine din teritoriul cu codul RO-0⁽³⁾ care, la data emiterii acestui certificat:</p> <p>(a) este considerat liber de pesta ecvina africana in conformitate cu legislatia CE;</p> <p>(b) a fost liber pentru 24 luni de encefalomielite ecvina venezueleana;</p> <p>(c) a fost liber pentru 6 luni de durina, morva si stomatita veziculara</p> <p>9.4 it comes from a holding provin din exploatarea</p> <p>(5) either [which have been free from any official prohibition on health grounds: fie [care au fost libere de orice restrictii oficiale din motive de sanatate]</p> <p>(a) for the past 15 days in the case of anthrax; pentru ultimele 15 zile in cazul antraxului;</p> <p>(b) for the past 30 days in the case of rabies; pentru ultimele 30 de zile in cazul rabiei;</p> <p>(c) for the past 6 months in the case of equine encephalomyelitis, beginning on the day on which the last equidae suffering from the disease was slaughtered; pentru ultimele 6 luni in cazul encefalomielitei ecvine, incepand din ziua in care ultimul animal afectat de boala a fost taiat;</p> <p>(d) in the case of equine infectious anemia, until the date on which, the infected animals having been slaughtered, the remaining animals have shown a negative reaction to two Coggins tests carried out three months apart,] in caz de anemie infectioasa, pana la data la care ecvinele infectate au fost eliminate iar animalele ramase au reactionat negativ la doua teste Coggins, efectuate la un interval de 3 luni;</p> <p>(5) or [on which, in the event of a notifiable infectious or contagious disease mentioned in 9.2. all the animals of susceptible species have been slaughtered, the premises disinfected and which remained unoccupied by animals susceptible to the disease during a period of 30 days or 15 days in the case of anthrax;] (5) sau [in care, in cazul unei boli infectioase sau contagioase declarate la punctul 9.2 toate animalele din speciile susceptibile au fost tãiate, adaposturile au fost dezinfectate si au ramas neocupate de animale susceptibile la boala pe parcursul unei perioade de 30 de zile sau 15 zile in cazul antraxului;]</p> <p>and where was no suspicion of contagious equine metritis (CEM) reported to the competent authorities during the past 2 months. si nu au fost suspiciuni de metrita contagioasa ecvinã (MEC) anunțata de autoritatea competenta pe parcursul ultimelor 2 luni.</p>
<p>10. Animal health attestation - Health tests (8) and vaccination Atestarea sănătății animalelor – Teste de sănătate (8) si vaccinare</p> <p>10.1 during the isolation period specified in point 11.3 the animal was subjected to the following health tests carried out in a laboratory approved by the competent authority in Romania and by the competent authority in the Member State of destination: In timpul unei perioade de izolare specificate la punctul 11.3 animalul a fost supus urmatoarelor teste de sanatate efectuate intr-un laborator atestat de autoritatea competenta din Romania si de autoritatea competenta din Statul Membru de destinatie :</p> <p>(a) a Coggins test for equine infectious anaemia with negative result on a blood sample taken within 10 days of export on.....(date); un test Coggins pentru anemia infectioasa ecvina, cu rezultat negativ pe o proba de sânge recoltata cu 10 zile înainte de export pe.....(data);</p> <p>(b) a complement fixation test for glanders with negative result at a dilution of 1 in 10 on a blood sample taken within 10 days of export on..... (date); un test de fixare a complementului pentru morva cu rezultat negativ la o diluție de 1 la 10 pe o proba de sânge recoltata cu 10 zile înainte de export pe.....(data);</p> <p>(c) a complement fixation test for dourine (Trypanosoma equiperdum) with negative result at a dilution of 1 in 10 on a blood sample taken within 10 days of export on..... (date); un test de fixare a complementului pentru durina (Trypanosoma equiperdum) cu rezultat negativ la o diluție de 1 la 10 pe o proba de sânge recoltata cu 10 zile înainte de export pe.....(data);</p> <p>(5) (9) it is an uncastrated male equine animal older than 180 days and este un animal ecvin mascul necastrat in vârsta mai mare de 180 zile si</p>

(5) either [(d) is certified on the territory of a country in which equine viral arteritis (EVA) has not been officially recorded during the last 6 months;]

fie este atestat pe teritoriul tarii unde arterita virală ecvina (AVE) nu a fost înregistrată oficial în ultimele 6 luni

(5) or [(d) was tested on a blood sample taken within 21 days of export on (date) by virus neutralisation test for equine viral arteritis (EVA) with negative result at a dilution of 1 in 4.]

sau a fost testat pe o probă de sânge recoltată în cursul a 21 zile de la export prelevată pe (data) printr-un test de neutralizare a virusului pentru arterită virală ecvină, cu rezultat negativ la o diluție de 1 în 4;

(5) or [(d) was tested on an aliquot of its entire semen taken within 21 days of export on (date) by virus isolation test for equine viral arteritis (EVA) with negative results,]

sau a fost testat pe o parte din cantitatea de material seminal recoltată în cursul a 21 de zile de la export pe (data) printr-un test de izolare a virusului pentru arterita virală ecvină (AVE), cu rezultate negative;

(5) or [(d) was vaccinated on (date) against equine viral arteritis (EVA) under official veterinary supervision, and re-vaccinated at regular intervals, with a vaccine approved by the competent authority, and the initial vaccination was carried out

sau a fost vaccinat pe (data) contra arteritei virale ecvine (AVE) sub supraveghere veterinară oficială, și revaccinat la intervale de timp regulate, cu un vaccin aprobat de autoritatea competentă, iar vaccinarea inițială a fost efectuată

(5) either [(i) on the day a blood sample was taken that subsequently proved negative in a virus neutralization test for EVA at a dilution of 1 in 4]]

fie în ziua prelevării probei de sânge care s-a dovedit negativă la un test de neutralizare a virusului pentru EVA la o diluție de 1 la 4;

(5) or [(ii) during a period of isolation of not more than 15 days under official veterinary supervision, commencing on the day a blood sample was taken that was tested during that time with negative result in a virus neutralisation test for EVA at a dilution of 1:4]]

sau [în cursul unei perioade de izolare care nu depășește 15 zile sub control veterinar oficial începând cu ziua prelevării unei probe de sânge care a fost supusă în cursul acestei perioade, cu rezultat negativ, unui test de neutralizare a virusului AVE la o diluție de 1:4;

(5) or [(iii) when the animal was at an age of 180 to 270 days, during a period of isolation under official veterinary supervision, and, during the isolation period, two blood samples taken at least 10 days apart proved a stable or declining antibody titre in a virus neutralisation test for EVA,]

sau [când animalul avea vârsta cuprinsă între 180-270 zile, în cursul unei perioade de izolare sub supraveghere sanitară veterinară oficială și în cursul perioadei de izolare, 2 probe de sânge prelevate la cel puțin 10 zile interval, au relevat titru de anticorpi stabil sau în scădere în urma testului de neutralizare a virusului pentru arterita virală ecvină];

10.2 the animal animalul

(5) either was not vaccinated against African horse sickness)
fie [nu a fost vaccinat contra pestei africane ecvine]

or was vaccinated against African horse sickness on (dates);]
sau a fost vaccinat contra pestei ecvine africane pe(data)

11. Animal health attestation - Residence, contacts, quarantine and examination Atestarea sănătății animalelor – Resedința, contacte, carantina și examinarea

11.1 the animals has remained in the territory described under point 9.3 in holdings under veterinary supervision during at least 90 days immediately preceding the exportation, or since birth if less than 90 days of age, or since entry if it was imported directly from the European Community during the previous 90 days.
animalele au rămas în exploatațiile din teritoriul descris la punctul 9.3, sub supraveghere sanitară veterinară timp de cel puțin 90 de zile imediat înainte de export, sau de la naștere dacă au mai puțin de 90 de zile de la intrare, sau dacă au fost importate direct din Comunitatea Europeană timp de 90 de zile.

11.2 as far as can be ascertained, during the past 15 days prior to pre-export isolation it has not been in contact with animals from holdings which did not satisfy the conditions in point 9.4,
fara a fi siguri, pe parcursul ultimelor 15 zile inainte de izolare pentru export nu a venit in contact cu animale din exploatații care nu satisfac cerintele de la punctul 9.4,

and during the past two months prior to export isolation it had no contact indirectly or directly through coitus with equidae infected or suspected of contagious equine metritis (CEM);

si pe parcursul ultimelor doua luni de izolare pentru export nu a avut contact indirect sau direct prin monta cu ecvine infectate sau suspectate de metrita ecvina contagioasa (MEC);

11.3 for at least 30 days prior to dispatch for exportation it was isolated on the holding described under point 6.1 from equidae not of the same health status and from equidae imported into this territory from a third country
pentru cel puțin 30 de zile inainte de expediere pentru export a fost izolat la exploatația descrisa la punctul 6.1. de ecvine care nu au acelasi status de sanatate precum si de ecvine importate in acest teritoriu dintr-o tara terta;

11.4 the animal was examined by an official veterinarian within less than 24 hours of loading and showed:
animalul a fost examinat de un medic veterinar oficial cu 24 de ore inainte de imbarcare si a prezentat:

(a) no clinical sign of contagious equine metritis (CEM);

nu prezintă semne clinice de metrita ecvină contagioasa (MEC) ;

(b) no clinical sign of other infectious or contagious diseases;

nu prezintă semne clinice ale altor boli infectioase sau contagioase;

(c) no obvious signs of ectoparasitic infestation;

nu prezintă semne evidente de infestație ectoparazitara;

(d) no obvious signs of diseases that impair its fitness for the intended transport;

nu prezinta semne evidente ale unor boli care sa puna in pericol sanatatea animalelor pe timpul transportului destinat

12. Animal transport attestation

Atestarea transportului animalelor

12.1 I, the undersigned official veterinarian, hereby certify, that the animal described above

Eu, subsemnatul medic veterinar oficial, pe aceasta cale certific, ca animalele descrise mai sus

(b) has been treated before certification in accordance with the relevant provisions of Council Directive 91/628/EEC, in particular as regards watering and feeding.

au fost tratate înainte de certificare in conformitate cu prevederile Directivei Consiliului 91/628/CEE, in special cu privire la adapare si furajare.

and (b) appeared to be fit for the intended transport at the time of examination.

si la momentul examinării corespund pentru transportul destinat.

12.2 I have ascertained that arrangements have been made :

M-am asigurat ca pregătirile au fost făcute:

(a) to load the animal for dispatch to the European Community within less than 24 hours following examination;

încărcarea animalului pentru expedierea in Comunitatea Europeana in mai puțin de 24 de ore de la examinare;

(b) to protect it from any contact with other equidae not complying with at least the same health requirements as described in this certificate;

protejarea animalului de orice contact cu alte ecvine care nu sunt in conformitate cu cel puțin aceleași cerințe de sănătate descrise in acest certificat;

(c) to load the animal in the means of transport described under point 7 above that were cleaned and disinfected before loading with an official authorized disinfectant and so constructed that faeces, urine, litter or fodder could not escape during transportation,

încărcarea animalului in mijloace de transport descrise la punctul 7 de mai sus, care au fost curatate si dezinfectate inainte de imbarcare cu un dezinfectant autorizat oficial si au fost construite astfel incat resturile de furaje, asternut, urina si fecalele sa nu se poata scurge in timpul transportului.

(d) to transport the animals from the holding described in point 6.1 directly to the Member State of destination, without passing through a market, marshalling or assembly centre.

transportul animalelor din exploatația descrisa la punctul 6.1 direct in Statul Membru de destinatie, fara sa treacă prin târg, triere sau centru de colectare.

13. The certificate is valid for 10 days from the date of issuing.

Certificatul este valabil 10 zile de la data emiterii.

<p>The attached declaration of the owner or representative of the owner of the animals is part of this certificate. Declaratia atasata a proprietarului sau a reprezentantului proprietarului de animale face parte din acest certificat.</p>	
<p>14. Official stamp and signature Stampila oficiala si semnatura</p> <p>Done aton</p> <p>Intocmit la pe</p> <p>(stamp) (stampila)</p> <p>(signature of official veterinarian) (semnatura medicului veterinar)</p> <p>(name in capital letters, qualification and title) (numele cu majuscule, calificarea si titlul)</p>	
<p>15. Endorsement by central competent authority: Aprobat de autoritatea centrala competenta:</p> <p>The above certificate has been verified and endorsed by the central competent authority in Romania. Certificatul de mai sus a fost verificat si aprobat de catre autoritatea competenta centrala din Romania.</p> <p>Done aton</p> <p>Intocmit la in</p> <p>(stamp) (stampila)</p> <p>(signature of central competent authority) (semnatura medicului veterinar)</p> <p>(name in capital letters, qualifications and title) (numele cu majuscule, calificarea si titlul)</p>	

Indicative notes

Note

- (1) Animals of the species *Equus caballus*, *Equus asinus* and their cross-breeds intended for breeding or production.
 Animale din speciile *Equus caballus*, *Equus asinus* si rasele lor incrucisate destinate reproductiei si productiei
 After importation the animals must be conveyed without delay to the holding of destination where they shall remain for a minimum period of 30 days before further movement outside the holding, except in the case of a dispatch to a slaughterhouse.
Dupa import animalele trebuie sa fie duse fara interzicere in exploatarea de destinatie unde vor ramane pentru o perioada de minimum 30 de zile inainte de a fi mutate in afara exploatarei, exceptand cazul in care sunt expediate pentru abatorizare.
- (2) Issued by the competent authority.
 Emis de autoritatea competenta.
- (3) Country and code of territory as appearing in Annex 1 to Commission Decision 2004/211/EC (as last amended).
 Tara si codul teritoriului care apare in Anexa 1 a Deciziei Comisiei 211/CE/2004 (cu ultimele modificari).
- (4) The registration number(s) of rail-wagon or lorry should be given as appropriate.
 Numarul (-ele) de inregistrare a ale vagonului sau camoinului trebuie sa fie date dupa caz.
- (5) Delete as appropriate.
 Taiati dupa caz.

(6) the animal must be marked with an injectable electronic identifier (transponder) complying with the ISO 11784 and ISO 11785 standards, and must be identified and accompanied by the identification document set up in Annex II to Decision 2004/.../EC stating the number of the electronic identifier and indicating its implantation place.

If a passport accompanies the animal, it should be stated the number of the passport and the name of the competent authority which validated it.

animalul trebuie sa fie marcat cu un identificator electronic injectabil (transponder) in conformitate cu standardele ISO 11784 si 11785, si trebuie sa fie identificat si insotit de documentul de identificare stabilit in Anexa II din Decizia 2004/...../CE in care sunt trecute numărul de identificare electronic si locul de implantare.

Daca pașaportul insoteste animalul, trebuie sa fie declarat numărul pașaportului si numele autoritatii competente care l-a validat.

(7) Sex (M = male. F = female. C = castrated)

Sexul (M=mascul, F=femela, C=castrat)

(8) Tests carried out in the animal before dispatch for exportation and the date (dd/mm/yy) in which the samples were taken. Laboratory tests must have been carried out by a laboratory approved by the Member State of destination on samples clearly identified with a reference to the number of the electronic identifier referred to in (6). The test results certified by the laboratory shall be attached to the animal health certificate accompanying the animals.

Testele efectuate animalului inainte de expediere pentru export si data (zz/ll/aa) la care probele au fost recoltate. Testele de laborator trebuie efectuate de catre un laborator aprobat de Statul Membru de destinatie pe probe identificate clar cu referire la numarul de identificare electronic specificat la punctul 6. Rezultatele testelor certificate de laborator vor fi atasate la certificatul de sanatate care insoteste animalele.

(9) Only in the case of uncastrated males older than 180 days, from a territory that has not been free for 6 months from equine viral arteritis (EVA).

Numai in cazul masculilor necastrati cu varsta mai mare de 180 zile, dintr-un teritoriu care nu a fost liber pentru 6 luni de arterita virala ecvina (AVE).

(10) Date of loading. Imports of these animals shall not be allowed when the animals were loaded either prior to the date of authorisation for exportation to the European Community of the territory mentioned under (3), or during a period where restrictive measures have been adopted by te European Community against imports of these animals from this territory.

Data incarcarii. Importurile acestor animale nu trebuie permise cand animalele au fost imbarcate inainte de data autorizarii pentru export in Comunitatea Europeana a teritoriului mentionat la (3), sau pe parcursul perioadei unde masurile restrictive au fost adoptate de Comunitatea Europeana impotriva importurilor acestor animale din acest teritoriu.

**DECLARATION
DECLARATIE**

No of corresponding certificate.....
Numărul corespunzător certificatului.....

I, the undersigned.....(insert name in block letters) owner /representative of the owner (delete as appropriate) of the animal declare:

Eu, subsemnatul.....(se insereaza numele cu majuscule) proprietar/reprezentant al proprietarului (stergeti dupa caz) al animalului declar:

(1) The animal will be loaded within less than 24 hours following inspection and sent directly from the premises of dispatch to the premises of destination, without passing through a market, marshalling or assembly centre.
Animalul va fi imbarcat in mai putin de 24 de ore dupa inspectie si trimis direct de la incinta de expediere la incinta de destinatie fara sa treaca prin targ, triere sau centru de colectare.

(2) The transportation will be effected in such a way that the health and wellbeing of the animal can be protected effectively and that the animal does not come in contact with equidae not accompanied by an animal health certificate as required for importation into the European Community.

Transportul va fi efectuat in asa fel incat sa fie protejat efectiv bunastarea si starea de sanatate a animalelor si ca animalele nu vor intra in contact cu ecvine neinsotite de certificate de sanatate animala asa cum se cere pentru importul in Comunitate Europeana.

(3) The animal has remained in Romania since birth or for at least 90 days prior to this declaration,
Animalul a ramas in Romania de la nastere sau pentru ultimele 90 de zile inainte de aceasta declaratie,

.....
(Place and date)

.....
(Signature)

.....
(Locul si data)

.....
(Semnatura)

MINISTERUL TRANSPORTURILOR, CONSTRUCȚIILOR ȘI TURISMULUI

ORDIN**pentru aprobarea Reglementării aeronautice civile române privind asistența meteorologică a activităților aeronautice RACR—ASMET, ediția 3.0/2006**

Pentru îndeplinirea atribuțiilor ce revin Ministerului Transporturilor, Construcțiilor și Turismului, ca autoritate de stat în domeniul transporturilor,

în scopul armonizării reglementărilor aeronautice civile naționale în domeniul serviciilor de trafic aerian cu standardele și practicile recomandate, emise de Organizația Aviației Civile Internaționale, cuprinse în anexa nr. 3 la Convenția de la Chicago privind aviația civilă internațională, ediția 15, iulie 2004, cu amendamentele ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 12 lit. b) și f) din Ordonanța Guvernului nr. 19/1997 privind transporturile, republicată, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 4 lit. b), e) și f), ale art. 62 și ale art. 66 alin. (2) din Ordonanța Guvernului nr. 29/1997 privind Codul aerian, republicată, cu modificările ulterioare, ale art. 4 pct. 4.1. din anexa la Hotărârea Guvernului nr. 405/1993 privind înființarea Autorității Aeronautice Civile Române, cu modificările ulterioare, precum și ale art. 4 alin. (1) pct. 11 și 12, precum și ale art. 5 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 412/2004 privind organizarea și funcționarea Ministerului Transporturilor, Construcțiilor și Turismului, cu modificările și completările ulterioare,

ministrul transporturilor, construcțiilor și turismului emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Reglementarea Aeronautică Civilă Română privind asistența meteorologică a activităților aeronautice RACR—ASMET, ediția 3.0/2006, prevăzută în anexa*) care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcția generală aviație civilă din cadrul Ministerului Transporturilor, Construcțiilor și Turismului, Regia Autonomă „Autoritatea Aeronautică Civilă Română” și Regia Autonomă „Administrația Română a Serviciilor de Trafic Aerian — ROMATSA” vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

Art. 4. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin Ordinul ministrului transporturilor, construcțiilor și turismului nr. 665/2005 pentru aprobarea Reglementării Aeronautice Civile Române privind asistența meteorologică a activităților aeronautice RACR—ASMET, ediția 2.0/2005, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 424 din 19 mai 2005, se abrogă.

Ministrul transporturilor, construcțiilor și turismului,
Radu Mircea Berceanu

București, 14 iulie 2006.
Nr. 1.289.

*) Anexa se publică ulterior în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 741 bis în afara abonamentului, care se poate achiziționa de la Centrul pentru relații cu publicul al Regiei Autonome „Monitorul Oficial”, București, șos. Panduri nr. 1.

MINISTERUL ADMINISTRAȚIEI ȘI INTERNELOR
AGENȚIA NAȚIONALĂ A FUNCȚIONARILOR PUBLICI

ORDIN**privind unele măsuri necesare organizării și desfășurării concursurilor de recrutare pentru ocuparea funcțiilor publice de execuție temporar vacante**

Având în vedere prevederile art. 4 alin. (3) și ale art. 51¹ alin. (4) teza a doua din Legea nr. 188/1999 privind Statutul funcționarilor publici, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 11 alin. (5) din Hotărârea Guvernului nr. 1.000/2006 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Funcționarilor Publici, al art. 19 alin. (2) și al art. 20 alin. (1) lit. b) și d) din Legea nr. 188/1999 privind Statutul funcționarilor publici, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Agenției Naționale a Funcționarilor Publici emite prezentul ordin.

Art. 1. — Concurserile de recrutare pentru ocuparea funcțiilor publice de execuție temporar vacante se organizează de către autoritățile și instituțiile publice în al căror stat de funcții se află aceste funcții publice, dacă sunt îndeplinite următoarele condiții:

a) funcția publică de execuție este temporar vacantă pe o perioadă de cel puțin o lună;

b) în corpul de rezervă nu există funcționari publici care să îndeplinească cerințele specifice pentru a fi redistribuiți în condițiile legii.

Art. 2. — (1) Autoritățile și instituțiile publice au obligația să anunțe Agenția Națională a Funcționarilor Publici cu cel puțin 15 zile înainte de data propusă pentru organizarea concursului de recrutare.

(2) În termen de 4 zile de la data primirii solicitării prevăzute la alin. (1), Agenția Națională a Funcționarilor Publici verifică dacă în corpul de rezervă al funcționarilor publici există funcționari publici care îndeplinesc condițiile pentru ocuparea funcțiilor publice temporar vacante și asigură, după caz, redistribuirea acestora.

(3) Dacă în corpul de rezervă nu există funcționari publici care îndeplinesc condițiile pentru redistribuire, Agenția Națională a Funcționarilor Publici va lua cunoștință de data propusă în condițiile alin. (1) și va comunica autorității sau instituției publice ordinul președintelui Agenției Naționale a Funcționarilor Publici privind desemnarea reprezentanților în comisia de concurs și în comisia de soluționare a contestațiilor.

Art. 3. — (1) Autoritatea sau instituția publică în al cărei stat de funcții se află funcția publică de execuție temporar vacantă pentru care se organizează concursul are obligația de a publica condițiile de desfășurare a concursurilor organizate pentru ocuparea funcțiilor publice de execuție temporar vacante în Monitorul Oficial al României, Partea a III-a, și într-un cotidian de largă circulație, cu cel puțin 8 zile înainte de data desfășurării concursului.

(2) În termenul prevăzut la alin. (1), autoritatea sau instituția publică are obligația de a afișa la sediul său și, acolo unde există, pe pagina de internet condițiile de desfășurare a concursului, condițiile de participare la

concurs, bibliografia și actele solicitate candidaților pentru dosarul de înscriere la concurs.

Art. 4. — (1) Comisia de concurs și comisia de soluționare a contestațiilor se constituie cu cel puțin 8 zile înainte de data susținerii concursului.

(2) Dosarele de înscriere la concurs se depun la secretariatul comisiei de concurs în termen de 6 zile de la data publicării anunțului în Monitorul Oficial al României, Partea a III-a.

(3) Comisia de concurs are obligația de a selecta dosarele de concurs pe baza îndeplinirii condițiilor de participare la concurs, în termen de maximum 24 de ore de la data expirării termenului prevăzut la alin. (2).

(4) Probele concursului de recrutare, atribuțiile comisiei de concurs și ale comisiei de soluționare a contestațiilor, precum și procedura de desfășurare a concursului sunt cele stabilite de Hotărârea Guvernului nr. 1.209/2003 privind organizarea și dezvoltarea carierei funcționarilor publici, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 757 din 29 octombrie 2003.

Art. 5. — Modelul pentru solicitarea prevăzută la art. 2 alin. (1) se publică pe site-ul Agenției Naționale a Funcționarilor Publici.

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

Președintele Agenției Naționale a Funcționarilor Publici,
József Birtalan

București, 22 august 2006.
Nr. 7.100.

MINISTERUL ADMINISTRAȚIEI ȘI INTERNELOR
AGENȚIA NAȚIONALĂ A FUNCȚIONARILOR PUBLICI

ORDIN

privind delegarea competenței de a organiza concursuri de recrutare pentru ocuparea unor funcții publice de conducere

Având în vedere:

— prevederile art. 51² alin. (4) din Legea nr. 188/1999 privind Statutul funcționarilor publici, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

— prevederile art. 4 alin. (2) din Hotărârea Guvernului nr. 1.000/2006 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Funcționarilor Publici,

în temeiul art. 11 alin. (5) din Hotărârea Guvernului nr. 1.000/2006 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale a Funcționarilor Publici, al art. 19 alin. (2) și al art. 20 alin. (1) lit. b) și d) din Legea nr. 188/1999 privind Statutul funcționarilor publici, republicată, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Agenției Naționale a Funcționarilor Publici emite prezentul ordin.

Art. 1. — (1) În perioada 1 septembrie — 31 decembrie 2006, Agenția Națională a Funcționarilor Publici delegă competența de a organiza concursuri de recrutare astfel:

a) autorităților și instituțiilor publice din administrația publică centrală, pentru funcțiile publice de conducere de șef serviciu și șef birou, precum și pentru funcțiile publice specifice echivalate cu acestea;

b) autorităților și instituțiilor publice din administrația publică locală, pentru funcțiile publice de conducere de șef serviciu și șef birou din domeniile prevăzute la art. 51² alin. (2) lit. a) din Legea nr. 188/1999 privind Statutul funcționarilor publici, republicată, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Agenția Națională a Funcționarilor Publici poate organiza concursurile de recrutare pentru care i s-a delegat competența în condițiile alin. (1) în următoarele situații:

a) la solicitarea autorităților sau instituțiilor publice în al căror stat de funcții se află funcția publică vacantă pentru care se organizează concursul de recrutare;

b) dacă a fost sesizată cu privire la posibila încălcare a prevederilor legale referitoare la organizarea și desfășurarea concursurilor de recrutare;

c) dacă constată că nu a fost respectată procedura de organizare și desfășurare a concursului de recrutare;

d) dacă constată deficiențe cu privire la modalitățile de ocupare a funcțiilor publice.

Art. 2. — (1) Organizarea concursurilor de recrutare prevăzute la art. 1 se face cu respectarea prevederilor art. 3 din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 1/2006 privind unele măsuri pentru întărirea capacității administrative a României pentru integrarea în Uniunea Europeană, în condițiile Legii nr. 188/1999, republicată, cu modificările și completările ulterioare, și ale Hotărârii Guvernului nr. 1.209/2003 privind organizarea și dezvoltarea carierei funcționarilor publici.

Președintele Agenției Naționale a Funcționarilor Publici,

József Birtalan

București, 22 august 2006.

Nr. 7.101.

(2) Comisia de concurs și comisia de soluționare a contestațiilor se constituie prin act administrativ al conducătorului autorității sau instituției publice pentru care s-a delegat competența de a organiza concursul de recrutare, cu respectarea prevederilor art. 22 alin. (1)–(5) din Hotărârea Guvernului nr. 1.209/2003.

(3) Secretariatul comisiei de concurs și al comisiei de soluționare a contestațiilor se asigură de autoritatea sau instituția publică pentru care s-a delegat competența de a organiza concursul de recrutare.

Art. 3. — Autoritatea sau instituția publică pentru care s-a delegat competența de a organiza concursul de recrutare are obligația de a transmite Agenției Naționale a Funcționarilor Publici, în termen de 5 zile lucrătoare de la data finalizării concursului de recrutare, procesele-verbale întocmite de comisia de concurs și, dacă este cazul, de comisia de soluționare a contestațiilor.

Art. 4. — Prezentul ordin se publică în Monitorul Oficial al României, Partea I.

TARIFELE

aplicate pentru publicațiile prevăzute de lege a fi inserate în Monitorul Oficial al României începând cu 1 ianuarie 2006

1. MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA I

- 1.1. Ordine ale miniștrilor, precizări, instrucțiuni, criterii, norme metodologice emise de organe ale administrației publice și de alte instituții publice, care nu sunt prevăzute de Constituție, republicată, în art. 78, 100, 108, 115 și 147 49 lei/pag. de manuscris
- 1.2. Deciziile pronunțate de Secțiile Unite ale Înaltei Curți de Casație și Justiție 49 lei/pag. de manuscris

2. MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA a III-a

- 2.1. Pierderi de acte, sigilii, ștampile, ciocane silvice 12 lei/act
- 2.2. Schimbări de nume 12 lei/act
- 2.3. Citații emise de instanțele judecătorești 12 lei/ act
- 2.4. Citații la care numărul persoanelor citate este mai mare de unu 12 lei/act + 0,25/cuvânt
- 2.5. Publicarea ordonanței judecătorești privind pierderea, sustragerea sau distrugerea ceului ca instrument de plată, a cambiei și a biletului la ordin 65 lei/pag. de manuscris
- 2.6. Acte procedurale ale instanțelor judecătorești, a căror publicare este prevăzută de lege 65 lei/pag. de manuscris
- 2.7. Extras-cerere pentru dobândirea sau renunțarea la cetățenia română 75 lei/anunț
- 2.8. Concursuri pentru ocuparea de posturi didactice în învățământul superior și a posturilor vacante de funcționari publici 65 lei/pag. de manuscris
- 2.9. Anunțuri privind concursul de admitere la Institutul Național al Magistraturii, la examenul de capacitate pentru magistrații și procurorii stagiați, pentru personalul de specialitate juridică asimilat judecătorilor și procurorilor din Ministerul Justiției și Institutul de Criminologie, precum și pentru locurile vacante de magistrați, magistrați-asistenți la Înalta Curte de Casație și Justiție, executori judecătorești și notari publici 65 lei/pag. de manuscris
- 2.10. Anunțuri privind concursul pentru posturile vacante de manager economic și celelalte posturi vacante de personal ale curților de apel; tribunalelor, Parchetului Național Anticorupție, Ministerului Public și Parchetului de pe lângă Înalta Curte de Casație și Justiție, 65 lei/pag. de manuscris
- 2.11. Anunțuri privind data la care au loc adunările generale ale judecătorilor și procurorilor, precum și perioada de depunere a propunerilor de candidaturi pentru Consiliul Superior al Magistraturii (C.S.M.) 65 lei/pag. de manuscris
- 2.12. Publicarea ordonanței de clasare a comisiei de cercetare a averilor sau a hotărârii irevocabile a instanței judecătorești, prin care se constată că proveniența bunurilor este justificată 65 lei/pag. de manuscris
- 2.13. Publicarea declarațiilor de avere potrivit legii 49 lei/pag. de manuscris
- 2.14. Publicarea raportului propriu al Consiliului Superior al Magistraturii și a raportului privind starea justiției 49 lei/pag. de manuscris
- 2.15. Publicarea rapoartelor periodice de activitate a autorităților publice 49 lei/pag. de manuscris
- 2.16. Bilanțuri de ocupare a forței de muncă pe județe și la nivel național 49 lei/pag. de manuscris
- 2.17. Publicarea listei donatorilor și a donațiilor făcute partidelor politice 5 lei/rând tabel
- 2.18. Publicarea raportului de venituri și cheltuieli electorale ale partidelor 49 lei/pag. de manuscris + 5 lei/rând tabel
- 2.19. Alte publicații cu prezentare tabelară 5 lei/rând tabel
- 2.20. Alte acte a căror publicare este prevăzută de lege 0,25 lei/cuvânt

3. MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA a IV-a

- 3.1. Publicarea în extras sau integral a încheierilor judecătorului delegat de autorizare a constituirii societăților comerciale și de înmatriculare a acestora 31,5 lei/pag. de manuscris
- 3.2. Alte hotărâri judecătorești prevăzute de lege 75 lei/pag. de manuscris
- 3.3. Publicarea proiectului de fuziune sau divizare 87,5 lei/pag. de manuscris
- 3.4. Bilanțuri și conturi de profit și pierdere (anunțuri-extras) 79,5 lei/anunț
- 3.5. Bilanțuri ale băncilor 87,5 lei/pag. de manuscris
- 3.6. Acte adiționale 87,5 lei/pag. de manuscris
- 3.7. Publicarea dispozițiivului hotărârii definitive de excludere a unui asociat (S.N.C., S.C.S., S.R.L.), precum și a hotărârii de declarare a nulității unei societăți comerciale 40 lei/anunț
- 3.8. Alte publicații ale agenților economici, sub formă de text, a căror publicare este prevăzută de lege (somații, convocări de adunări generale, hotărâri ale adunărilor generale, acte de numire a lichidatorilor, bilanțuri contabile ale lichidatorilor, raportul cenzorilor în caz de lichidare etc.) 87,5 lei/pag. de manuscris
- 3.9. Publicații cu prezentare tabelară 5 lei/rând tabel
- 3.10. Alte acte a căror publicare este prevăzută de lege 87,5 lei/pag. de manuscris

4. MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA a V-a

- 4.1. Publicarea contractelor colective de muncă încheiate la nivel național și de ramură Tariful se calculează în funcție de numărul de pagini și de tirajul comandat

5. MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA a VI-a

- 5.1. Publicarea anunțurilor de intenție, de participare și de atribuire, conform O.U.G. nr. 34/2006 49 lei/pag. de manuscris
- 5.2. Publicarea anunțului de participare la concesiune de lucrări/servicii, conform O.U.G. nr. 34/2006 49 lei/pag. de manuscris
- 5.3. Publicarea anunțurilor de licitație/negociere directă și de atribuire a contractului de concesiune de bunuri, conform O.U.G. nr. 54/2006 49 lei/pag. de manuscris
- 5.4. Publicarea anunțului de licitație publică deschisă pentru delegarea gestiunii serviciilor publice de salubritate a localităților prin concesiune 49 lei/pag. de manuscris
- 5.5. Publicarea anunțului de licitație publică deschisă privind organizarea și funcționarea serviciilor publice de administrare a domeniului public și privat de interes local 49 lei/pag. de manuscris
- 5.6. Publicarea anunțului de licitație publică deschisă pentru delegarea gestiunii serviciilor publice de alimentare cu apă și canalizare 49 lei/pag. de manuscris
- 5.7. Alte acte a căror publicare este prevăzută de lege 49 lei/pag. de manuscris

6. MONITORUL OFICIAL AL ROMÂNIEI, PARTEA a VII-a

- 6.1. Încheierea judecătorului delegat de înmatriculare în registrul comerțului a societății cooperative, conform Legii nr. 1/2005 31,5 lei/pag. de manuscris
- 6.2. Hotărârea adunării generale și/sau actul adițional cuprinzând textul integral al clauzelor modificatoare 87,5 lei/pag. de manuscris
- 6.3. Hotărârea judecătorească irevocabilă de anulare a hotărârii adunării generale 40 lei/anunț
- 6.4. Hotărârea adoptată de adunarea generală a membrilor cooperatori prin care se aprobă situația financiară anuală 87,5 lei/pag. de manuscris
- 6.5. Hotărârea adunării generale pentru majorarea capitalului social, numai dacă majorarea este mai mare de 10% 87,5 lei/pag. de manuscris
- 6.6. Proiectul de fuziune sau de divizare, vizat de judecătorul delegat, integral sau în extras 87,5 lei/pag. de manuscris
- 6.7. Actul modificator al actului constitutiv al societății cooperative absorbante, vizat de judecătorul delegat 87,5 lei/pag. de manuscris
- 6.8. Actul de dizolvare a societății 87,5 lei/pag. de manuscris
- 6.9. Actul de numire a lichidatorilor, precum și orice alt act care ar aduce schimbări în persoana acestora 87,5 lei/pag. de manuscris

Tarifele de publicare cuprind T.V.A. în cotă de 19%.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR

„Monitorul Oficial“ R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.U.I. 427282; Atribut fiscal R,
IBAN: RO55RNCB0082006711100001 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, fax 410.77.36 și 410.47.23

Tiparul: „Monitorul Oficial“ R.A.



5948368119178