



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 174 (XVIII) — Nr. 756

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Marti, 5 septembrie 2006

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>	<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
		205.	— Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru aprobarea Normei sanitare veterinare care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine.....
19.	— Ordin al președintelui Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei pentru aprobarea Procedurii privind desemnarea unui titular de licență pentru preluarea desfășurării serviciului de distribuție a energiei electrice.....	1-4	5-16

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

AUTORITATEA NAȚIONALĂ DE REGLEMENTARE ÎN DOMENIUL ENERGIEI

ORDIN

pentru aprobarea Procedurii privind desemnarea unui titular de licență pentru preluarea desfășurării serviciului de distribuție a energiei electrice

În temeiul art. 9 alin. (2), (6) și (7), al art. 11 alin. (1) și alin. (2) lit. a) din Legea energiei electrice nr. 318/2003, având în vedere referatul de aprobare întocmit de Departamentul infrastructură și autorizare și în conformitate cu prevederile Procesului-verbal al sesiunii Comitetului de reglementare al Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei din data de 24 august 2006,

președintele Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Procedura privind desemnarea unui titular de licență pentru preluarea desfășurării serviciului de distribuție a energiei electrice, prevăzută în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Titularii de licențe pentru distribuția energiei electrice, care sunt concesionari ai serviciului public privind

distribuția energiei electrice, precum și orice alt titular de licență în temeiul căreia desfășoară activitatea de distribuție a energiei electrice vor respecta prevederile procedurii prevăzute la art. 1.

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

Președintele Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei,

Nicolae Opreș

București, 24 august 2006.

Nr. 19.

PROCEDURĂ
privind desemnarea unui titular de licență pentru preluarea desfășurării serviciului
de distribuție a energiei electrice

CAPITOLUL I

Scop

Art. 1. — Scopul prezentei proceduri este stabilirea:

a) cadrului de acțiune al Autorității Naționale de Reglementare în Domeniul Energiei (*ANRE*) în situația retragerii unei licențe care permite desfășurarea activității de distribuție, astfel încât să nu fie afectată continuitatea acesteia;

b) responsabilităților agentului economic, a cărui licență a fost sau urmează a fi retrasă, în legătură cu predarea activității sale de distribuție și a activelor aferente către un titular de licență desemnat de ANRE;

c) modului în care ANRE desemnează un titular de licență să preia desfășurarea activității de distribuție și activele aferente de la titularul de licență aflat în imposibilitatea de a continua să presteze serviciul de distribuție;

d) responsabilităților titularului de licență care preia activitatea de distribuție desfășurată în baza unei licențe care a fost sau urmează a fi retrasă.

CAPITOLUL II

Domeniu de aplicare

Art. 2. — (1) Desemnarea unui alt titular de licență devine necesară atunci când continuitatea activității de distribuție, a cărei desfășurare este permisă pe baza unei licențe acordate de ANRE, poate fi afectată, în situațiile în care ANRE ia hotărârea de retragere a acelei licențe:

a) pentru una dintre cauzele precizate în condițiile asociate licenței respective;

b) în urma intrării titularului licenței în procedura de faliment;

c) datorită imposibilității concesionarului serviciului public privind distribuția energiei electrice de a continua prestarea serviciului:

— după data la care concedentul, prin voință unilaterală, a reziliat contractul de concesiune;

— în urma expirării perioadei în care concesionarul serviciului a mai avut dreptul să desfășoare serviciul, ulterior datei la care concedentul, prin voință unilaterală, a reziliat contractul de concesiune.

(2) Licența, a cărei retragere determină utilizarea prezentei proceduri, poate fi:

a) o licență pentru distribuția energiei electrice, al cărei titular este unul dintre operatorii concesionari ai serviciului public privind distribuția energiei electrice;

b) o licență pentru distribuția energiei electrice, în baza căreia titularul său desfășoară activitatea obiect al licenței în unul sau în mai multe perimetre care sunt incluse în zona/zonelor de activitate specificată/specificate în condițiile asociate licenței/licențelor de distribuție deținute de unul sau de mai mulți dintre operatorii concesionari ai serviciului public privind distribuția energiei electrice;

c) o licență pentru producerea de energie electrică, în caz că a fost înscris în condițiile asociate acesteia dreptul complementar al titularului licenței de a desfășura activitatea de distribuție a energiei electrice în unul sau în mai multe perimetre care sunt incluse în zona/zonelor de activitate specificată/specificate în condițiile asociate licenței/licențelor de distribuție deținute de unul sau de mai mulți dintre operatorii concesionari ai serviciului public privind distribuția energiei electrice.

CAPITOLUL III

Terminologie

Art. 3. — (1) Prezenta procedură folosește termeni și expresii având forma și înțelesul dat acestora la art. 3 din Legea energiei electrice nr. 318/2003.

(2) Pentru fluiditatea textului se folosesc următorii termeni și expresii:

a) *ANRE* — Autoritatea Națională de Reglementare în Domeniul Energiei;

b) *concedent* — ministerul de resort, în prezent Ministerul Economiei și Comerțului;

c) *concesionar al serviciului* — titularul unei licențe pentru distribuția energiei electrice, căruia concedentul i-a acordat, prin contract, concesiunea exclusivă a serviciului public privind distribuția energiei electrice în zona definită în condițiile asociate licenței respective;

d) *distribuție* — activitatea de exploatare comercială a capacităților de distribuție a energiei electrice;

e) *producere de energie electrică* — activitatea de exploatare comercială a capacităților de producere a energiei electrice;

f) *titular de licență înlocuit* — agentul economic prestator al activității/serviciului de distribuție, a cărui licență a fost retrasă, activitatea de distribuție obiect al acesteia fiind preluată de un alt titular de licență desemnat de ANRE conform prezentei proceduri;

g) *titular de licență înlocuitor* — titularul de licență desemnat de ANRE, conform prezentei proceduri, să desfășoare inclusiv activitatea de distribuție obiect al unei licențe care urmează a fi retrasă.

CAPITOLUL IV

Documente de referință

Art. 4. — În redactarea prezentei proceduri au fost luate în considerare prevederile următoarelor:

1. acte normative:

a) Legea energiei electrice nr. 318/2003;

b) Hotărârea Guvernului nr. 1.048/2004 pentru aprobarea conținutului-cadru al caietului de sarcini, a contractului-cadru de concesiune și a procedurii pentru acordarea concesiunii serviciului public privind distribuția energiei electrice, cu modificările ulterioare;

c) Hotărârea Guvernului nr. 540/2004 pentru aprobarea Regulamentului pentru acordarea licențelor și autorizațiilor în sectorul energiei electrice;

d) Hotărârea Guvernului nr. 109/2005 pentru aprobarea conținutului-cadru al caietului de sarcini al concesiunii serviciului public privind distribuția energiei electrice;

2. reglementări emise de ANRE: condițiile asociate licențelor pentru distribuția energiei electrice, respectiv pentru producerea de energie electrică, deținute de agenți economici care exercită sau au exercitat (și) atribuțiile de operator de distribuție.

CAPITOLUL V

Titulari de licență înlocuitori

Art. 5. — În situațiile precizate la art. 2, care necesită desemnarea unui titular de licență înlocuitor, ANRE poate desemna unul sau mai mulți titulari de licență pentru distribuția energiei electrice, care să preia activitatea titularului de licență care trebuie înlocuit.

Art. 6. — (1) În situația retragerii licenței prevăzute la art. 2 alin. (2) lit. a), titulari de licență potențial înlocuitori sunt toți ceilalți titulari de licențe care sunt concesionari ai serviciului.

(2) În situațiile de retragere a unei licențe prevăzute la art. 2 alin. (2) lit. b) și c), titularul/titularii de licență concesionar/concesionari al/ai serviciului în zona/zonile în care se desfășoară și activitatea de distribuție obiect al licenței ce urmează a fi retrasă va/vor prelua serviciul ca titular/titulari de licență înlocuitor/înlocuitori.

CAPITOLUL VI

Măsurile preliminare desemnării titularului de licență înlocuitor

Art. 7. — (1) În cazul licențelor specificate la art. 2 alin. (2) lit. a), la apariția cauzelor care necesită aplicarea prezentei proceduri, ANRE informează în scris pe:

a) titularul de licență care trebuie înlocuit (concesionar al serviciului);

b) toți ceilalți titulari de licență (concesionari ai serviciului) care sunt potențial înlocuitori ai acestuia;

c) concedent,

cu cel puțin 30 de zile lucrătoare înainte de data la care a prevăzut să recurgă la retragerea licenței și la desemnarea titularului de licență înlocuitor.

(2) În cazul licențelor specificate la art. 2 alin. (2) lit. b) și c), la apariția cauzelor care necesită aplicarea prezentei proceduri, ANRE informează în scris despre intenția de retragere a licenței pe:

a) titularul licenței care trebuie înlocuit;

b) titularul/titularii de licență concesionar/concesionari al/ai serviciului în zona/zonile în care se desfășoară și activitatea de distribuție obiect al licenței, care urmează a prelua activitatea de distribuție obiect al licenței ce urmează a fi retrasă.

Aceste informații se transmit titularilor de licență menționați (înlocuit, înlocuitor), cu cel puțin 30 de zile lucrătoare înainte de data la care ANRE a planificat să retragă licența.

(3) Comunicarea adresată de ANRE conform alin. (1) și (2) va conține, cel puțin, următoarele:

a) numele titularului de licență care trebuie înlocuit;

b) data la care ANRE a planificat să emită decizia de retragere a licenței deținute de titularul de licență care trebuie înlocuit;

c) modul în care orice adresant poate solicita operativ de la ANRE informații cu privire la desfășurarea procesului de preluare a activității de distribuție la care se face referire.

Art. 8. — (1) În termen de 5 zile lucrătoare de la primirea comunicării prevăzute la art. 7 alin. (1), fiecare titular de licență potențial înlocuitor trebuie să comunice ANRE poziția sa referitoare la preluarea activității de distribuție desfășurate de concesionarul serviciului ce trebuie înlocuit.

(2) În comunicarea adresată ANRE conform alin. (1), titularul de licență potențial înlocuitor poate face cunoscut:

a) acceptul cu privire la preluarea distribuției de energie electrică de la titularul de licență (concesionarul) care nu va mai putea desfășura această activitate și motivația sa (de exemplu, intenția de extindere a zonei de prestare a serviciului de distribuție);

b) refuzul desemnării sale ca titular de licență înlocuitor, pentru care trebuie să furnizeze justificări.

Art. 9. — În termen de 5 zile lucrătoare de la primirea comunicării prevăzute la art. 7 alin. (2), titularul/titularii de licență concesionar/concesionari al/ai serviciului în zona/zonile în care se desfășoară și activitatea de distribuție obiect al licenței ce urmează a fi retrasă va/vor comunica dacă există probleme de natură a împiedica preluarea serviciului.

CAPITOLUL VII

Condiții generale privind succesiunea în prestarea serviciului de distribuție

Art. 10. — (1) Desemnarea titularului sau titularilor de licență înlocuitori care trebuie să preia desfășurarea activității de distribuție se face pe baza unei/unor decizii emise de ANRE simultan cu decizia privind retragerea licenței deținute de titularul de licență care trebuie înlocuit.

(2) În deciziile menționate la alin. (1) se specifică preluarea inițială în folosință a capacităților energetice de distribuție de către titularul sau titularii de licență înlocuitori, în baza unor procese-verbale de predare-primire încheiate cu titularul de licență înlocuit, precum și termenul limită de încheiere a transferului capacităților energetice respective; acest termen limită nu poate să depășească cu mai mult de 25 de zile lucrătoare data intrării în vigoare a deciziilor specificate la alin. (1).

(3) Data finalizării, prin contracte de închiriere sau de vânzare-cumpărare, a transferului capacităților energetice de distribuție de la titularul de licență înlocuit la titularul/titularii de licență înlocuitor/înlocuitori se stabilește de comun acord între titularii de licență angrenați în acest transfer și se înscrie în procesul-verbal de predare-primire, dacă transferul poate fi astfel legalizat.

(4) În deciziile de desemnare emise de ANRE, menționate la alin. (1), se va preciza că titularul de licență

înlocuitor este autorizat să dețină capacitățile energetice preluate de la titularul de licență înlocuit și să presteze cu acestea serviciul public de distribuție, până la data transferării acelor capacități către:

a) însuși titularul de licență înlocuitor sau o terță parte, ca efect al desemnării de către concedent în calitate de cumpărător al acelor capacități energetice și al acordării de către acesta a contractului de concesiune a serviciului public de distribuție a energiei electrice în zona deservită de respectivele capacități energetice — în cazul în care titularul de licență înlocuit este un concesionar al serviciului;

b) o terță parte, care devine deținător cu titlu legal al acelor capacități energetice și primește consimțământul concesionarului serviciului în zona de amplasare a capacităților energetice, pentru a desfășura pe bază de licență serviciul public de distribuție a energiei electrice — în cazul în care titularul de licență înlocuit nu este un concesionar al serviciului.

Art. 11. — (1) În toate situațiile de aplicare a prezentei proceduri, finalizarea transferului capacităților energetice de distribuție implică și obligația ca titularul de licență înlocuitor să consimtă și să acționeze în sensul remunerării titularului de licență înlocuit pentru utilizarea capacităților energetice, de la preluarea acestora pe bază de proces-verbal/procese-verbale și până la încheierea tranzacției pentru deținerea lor.

(2) În situația în care părțile nu pot stabili în mod amiabil contravaloarea chiriei sau, după caz, a prețului de vânzare-cumpărare, precum și contravaloarea lipsei de folosință a capacităților energetice (pentru titularul de licență înlocuit — pe perioada de la data semnării proceselor-verbale de predare-primire până la data reglementării juridice a deținerii acestora de către titularii de licență înlocuitori), părțile vor angaja efectuarea unor expertize de specialitate, adecvate scopului urmărit.

Art. 12. — (1) Remunerarea serviciului de distribuție prestat de titularul de licență înlocuitor, prin utilizarea capacităților energetice preluate de la titularul de licență înlocuit, se realizează la tariful/tarifele de distribuție aprobat/aprobate pentru titularul de licență înlocuit.

(2) Tariful/tarifele de distribuție aprobat/aprobate pentru titularul de licență înlocuit rămâne/rămân valabil/valabile până la revizuirea acestuia/acestora, solicitată de prestatorul serviciului de distribuție.

CAPITOLUL VIII

Condiții privind desemnarea titularului de licență înlocuitor

Cazul desemnării titularului de licență înlocuitor conform art. 6 alin. (2)

Art. 13. — ANRE emite deciziile prevăzute la art. 10 după ce, împreună cu titularul de licență înlocuitor, a stabilit măsurile necesare eliminării unor probleme de natură a împiedica preluarea serviciului, sesizate în răspunsul la notificarea specificată la art. 9.

Cazul desemnării titularului de licență înlocuitor conform art. 6 alin. (1)

Art. 14. — (1) Atunci când cel puțin 2 titulari de licență potențial înlocuitori au notificat acceptul de a prelua activitatea titularului de licență concesionar care trebuie înlocuit, la stabilirea titularului sau a titularilor de licență înlocuitori, ANRE va lua în considerare elemente ca:

a) existența resurselor financiare necesare extinderii volumului activității de distribuție;

b) intenția declarată privind extinderea zonei de prestare a serviciului de distribuție, prin achiziționarea integrală sau parțială a capacităților de distribuție a energiei electrice deținute de titularul de licență înlocuit, precum și prin obținerea concesiunii serviciului public de distribuție în zona aferentă acestora;

c) volumul capacităților de distribuție de 110 kV și de medie tensiune care aparțin titularului de licență, potențial înlocuitor, amplasate în zona de activitate a titularului de licență care trebuie înlocuit;

d) repartizarea zonelor de activitate, în cazul în care ANRE decide să desemneze 2 sau mai mulți titulari de licență înlocuitori, astfel încât să se asigure prestarea serviciului la ansamblul utilizatorilor rețelei electrice de distribuție deținute de titularul de licență înlocuit.

(2) Atunci când niciunul dintre concesionarii serviciului nu a notificat acceptul privind preluarea activității de distribuție a titularului de licență care trebuie înlocuit sau toți potențialii înlocuitori ai acestui titular de licență au notificat refuzul de a prelua activitatea respectivă, ANRE va desemna titularul/titularii de licență înlocuitor/înlocuitori. Desemnarea titularului/titularilor de licență înlocuitor/înlocuitori se va face dintre concesionarii care desfășoară serviciul de distribuție în zonele învecinate (cu limită de demarcație administrativă) zonei de activitate alocate titularului de licență care trebuie înlocuit, luând în considerare elemente cum sunt cele menționate la alin. (1) lit. a), c), d).

Art. 15. — Deciziile emise de ANRE conform art. 10, ținând cont de situațiile identificate la art. 14, se vor difuza și concedentului.

CAPITOLUL IX

Dispoziții tranzitorii

Art. 16. — (1) După finalizarea procesului de privatizare a societăților comerciale care sunt concesionare ale serviciului public privind distribuția energiei electrice (proces inițiat prin Hotărârea Guvernului nr. 1.377/2002 pentru aprobarea Strategiei de privatizare a societăților comerciale filiale de distribuție și furnizare a energiei electrice „Electrică Dobrogea” — S.A. și „Electrică Banat” — S.A.), ANRE va iniția consultări cu toți titularii de licențe de distribuție cu privire la necesitatea sau oportunitatea actualizării/revizuirii prezentei proceduri.

(2) Un obiectiv al actualizării prezentei proceduri poate fi acela de a trata situația în care titularii de licență concesionari ai serviciului convin din timp, înainte de apariția efectivă a condițiilor determinante pentru aplicarea prezentei proceduri, asupra modalității de transferare a utilizării capacităților energetice de distribuție și a prestării serviciului, pentru asigurarea continuității sale.

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

ORDIN**pentru aprobarea Normei sanitare veterinare care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine**

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 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. 25.419 din 25 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 care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine, 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 sanitare 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 ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 353/2001 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind condițiile sanitare veterinare pentru recoltarea, importul-exportul și comercializarea materialului

seminal de bovine, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 111 din 11 februarie 2002.

(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 transpune Directiva Consiliului 88/407/CEE care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine, publicată în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene (JOCE) nr. L 194 din 22 iulie 1988, p. 10, astfel cum a fost modificată ultima dată prin Decizia Comisiei 2006/16/CE, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JOUE) nr. L 11 din 17 ianuarie 2006, p. 21.

Art. 5. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare la data aderării României la Uniunea Europeană.

p. Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,

Radu Chețan Roatiș

București, 25 august 2006.

Nr. 205.

ANEXĂ

NORMA SANITARĂ VETERINARĂ**care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine****CAPITOLUL I****Prevederi generale**

Art. 1. — (1) Prezenta normă sanitară veterinară stabilește condițiile de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului din țări terțe de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine.

(2) Prezenta normă sanitară veterinară nu trebuie să influențeze prevederile comunitare și/sau naționale în materie de zootehnie, care reglementează, în general, organizarea înșămânțării artificiale și, în special, distribuirea de material seminal.

Art. 2. — În sensul prezentei norme sanitare veterinare trebuie să se aplice dacă este necesar, definițiile conținute la art. 2 din Norma sanitară veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale

Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 289 și 289 bis din 30 martie 2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE, și la art. 2 din Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului nr. 854/2004/CE, care stabilește reguli specifice pentru organizarea de controale oficiale referitoare la produsele de origine animală destinate consumului uman și la cele menționate mai jos:

a) *material seminal* — ejaculatul preparat sau diluat, provenit de la un animal domestic din specia bovine;

b) (i) *centru de colectare a materialului seminal* — unitatea oficial aprobată și supravegheată, situată pe teritoriul României, al altui stat membru sau al unei țări terțe, în care materialul seminal este produs pentru utilizare în scopul înșămânțării artificiale;

(ii) *centru de depozitare a materialului seminal* — unitatea oficial autorizată și supravegheată,

situată pe teritoriul României, al altui stat membru sau al unei țări terțe, în care materialul seminal este depozitat pentru utilizare în scopul însămânțării artificiale;

c) *medic veterinar oficial* — medicul veterinar desemnat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor ca autoritate competentă a României, de autoritatea altui stat membru sau a unei țări terțe;

d) *medic veterinar al centrului* — medicul veterinar responsabil pentru respectarea zilnică în centru a cerințelor stabilite de prezenta normă sanitară veterinară;

e) *transport* — cantitatea de material seminal la care se referă un singur certificat;

f) țara de colectare:

(i) statul membru ori țara terță în care materialul seminal este colectat și expedit către România; sau

(ii) România ca stat membru în care materialul seminal este colectat și expedit către alt stat membru;

g) *laborator aprobat* — laboratorul situat pe teritoriul României, al altui stat membru sau al unei țări terțe, desemnat de autoritatea veterinară competentă să efectueze testările stabilite de prezenta normă sanitară veterinară;

h) *colectare* — cantitatea de material seminal colectată de la un donator în orice moment.

CAPITOLUL II

Comerț intracomunitar

Art. 3. — Este expedit de pe teritoriul României pe teritoriul altui stat membru numai materialul seminal care trebuie să îndeplinească următoarele condiții generale:

a) să fi fost colectat și procesat și/sau depozitat, dacă este nevoie, într-un centru de colectare ori depozitare sau în centre aprobate în acest scop, pentru însămânțare artificială și pentru comerț intracomunitar, în conformitate cu art. 5 alin. (1);

b) să fi fost colectat de la animale domestice din specia bovine, al căror status de sănătate este în conformitate cu anexa nr. 2;

c) să fi fost colectat, procesat, depozitat și transportat în conformitate cu anexele nr. 1 și 3;

d) să fi fost însoțit pe durata transportului către țara de destinație de un certificat de sănătate a animalelor, în conformitate cu art. 6 alin. (1).

Art. 4. — Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor nu se opune intrării pe teritoriul României a materialului seminal provenit de la taurii vaccinați împotriva febrei aftoase. Atunci când materialul seminal a fost obținut de la un taur care a fost vaccinat împotriva febrei aftoase într-o perioadă de 12 luni înainte de colectare, 5% din materialul seminal de la fiecare colectare (cu un minim de 5 paiete), destinat expeditiei către alte state membre, trebuie să fie supus unui test de izolare a virusului febrei aftoase, cu rezultate negative, într-un laborator al statului membru de destinație sau într-un laborator desemnat de acesta.

Art. 5. — (1) Autorizarea prevăzută la art. 3 lit. a) este acordată numai în cazul în care sunt îndeplinite prevederile anexei nr. 1 și în cazul în care centrul/centrele de colectare sau depozitare a materialului seminal este/sunt în măsură să respecte și alte prevederi ale prezentei norme sanitare veterinare. Medicul veterinar oficial supraveghează respectarea acelor prevederi și trebuie să retragă autorizarea atunci când nu mai sunt respectate una sau mai multe prevederi.

(2) Toate centrele de colectare sau depozitare a materialului seminal aprobate trebuie să fie înregistrate, fiecărui centru fiindu-i acordat un număr veterinar de înregistrare. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trimite o listă cu centrul/centrele de colectare sau depozitare a materialului seminal și numerele veterinare de înregistrare a acestora celorlalte state membre ale Uniunii Europene și Comisiei Europene și notifică acestora despre orice retragere a autorizației.

(3) Regulile generale pentru aplicarea acestui articol trebuie să fie adoptate în conformitate cu procedura comunitară.

Art. 6. — (1) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor permite intrarea pe teritoriul României a materialului seminal, cu condiția prezentării unui certificat de sănătate a animalelor întocmit de medicul veterinar oficial al statului membru de colectare, în conformitate cu anexa nr. 4. Acest certificat trebuie:

a) să fie întocmit în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru de colectare și în una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație;

b) să însoțească transportul până la destinația acestuia, în forma sa originală;

c) să fie redactat pe o singură filă de hârtie;

d) să fie emis pentru un singur destinatar.

(2) a) În cazul în care România este stat membru de destinație, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor interzice intrarea transporturilor dacă, în fapt, controlul documentelor relevă că nu au fost respectate prevederile art. 3.

b) În cazul în care România este stat membru de destinație, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate lua măsurile necesare, inclusiv punerea în carantină, în scopul obținerii de probe clare în cazurile în care materialul seminal este suspectat de a fi infectat sau contaminat cu organisme patogene.

c) Prin deciziile luate în baza lit. a) sau b) trebuie, la cererea expeditorului sau a reprezentantului acestuia, să se autorizeze reexpedierea materialului seminal, cu condiția ca acesta să nu contravină principiilor privind sănătatea animalelor.

(3) Dacă admiterea materialului seminal este interzisă din unul dintre motivele menționate la alin. (2) lit. a) și b) și statul membru de colectare nu autorizează în termen de 30 de zile reexpedierea materialului seminal, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, ca autoritate competentă a României, ca stat membru de destinație, dispune ca acesta să fie distrus.

(4) Deciziile luate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor în baza alin. (2) și (3) trebuie să fie comunicate expeditorului sau reprezentantului acestuia, împreună cu motivele menționate.

CAPITOLUL III

Import din țări terțe

Art. 7. — (1) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate autoriza importul de material seminal numai din acele țări terțe care se află pe o listă întocmită în conformitate cu procedura comunitară. Această listă poate fi suplimentată sau amendată în conformitate cu procedura comunitară.

(2) În luarea deciziei dacă o țară terță poate să apară pe lista la care se referă alin. (1) trebuie să se țină cont în special de:

a) starea de sănătate a efectivului, a altor animale domestice și sălbatice din țara terță, cu referire în special

la bolile exotice ale animalelor și la sănătatea mediului din țara respectivă, care ar putea periclita sănătatea animalelor din statele membre ale Uniunii Europene;

b) regularitatea și rapiditatea informațiilor furnizate de țara terță cu privire la prezența pe teritoriul acesteia a bolilor contagioase ale animalelor, în special a acelor boli menționate în listele A și B ale Oficiului Internațional de Epizootii;

c) regulile privind prevenirea și combaterea bolilor la animale în țara respectivă;

d) structura serviciilor veterinare în țările terțe și de puterile acestora;

e) organizarea și implementarea măsurilor de prevenire și combatere a bolilor contagioase ale animalelor; și

f) garanțiile pe care țările terțe le pot acorda cu privire la conformitatea cu prezenta normă sanitară veterinară.

(3) Lista la care se referă alin. (1) și toate amendamentele la aceasta sunt publicate în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene.

Art. 8. — (1) a) Listele centrelor de colectare și depozitare din care Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor autorizează importul de material seminal originar din țările terțe trebuie să fie stabilite și actualizate în conformitate cu prezentul articol.

b) O unitate poate să fie pusă pe o astfel de listă dacă autoritatea competentă a țării terțe de origine garantează că sunt îndeplinite condițiile la care se referă alin. (2) și alin. (3) lit. b)—e).

c) Autoritățile competente ale țărilor terțe care sunt pe listele întocmite și actualizate în conformitate cu art. 7 trebuie să garanteze că listele centrelor de colectare și depozitare a materialului seminal din care acesta poate fi expedit în Comunitatea Europeană sunt întocmite, actualizate și comunicate Comisiei Europene.

(2) În luarea deciziei dacă centrul/centrele de colectare sau depozitare a materialului seminal dintr-o țară terță poate/pot apărea pe lista la care se referă alin. (1) trebuie să se țină cont în special de supravegherea veterinară a sistemelor de producere a materialului seminal în țara terță, de puterile serviciilor veterinare și de supravegherea la care este/sunt supus/supuse centrul/centrele de colectare sau depozitare a materialului seminal.

(3) Un centru de colectare sau depozitare a materialului seminal poate să apară pe lista prevăzută la alin. (1) numai dacă:

a) este situat în una dintre țările cuprinse în lista la care se referă art. 7 alin. (1);

b) îndeplinește cerințele prevăzute la cap. I și II din anexa nr. 1;

c) este aprobat oficial de către serviciile veterinare ale țării terțe respective pentru export în Comunitatea Europeană;

d) este sub supravegherea unui medic veterinar al centrului din țara terță respectivă; și

e) este supus unei inspecții riguroase efectuate cel puțin de două ori pe an de către un medic veterinar oficial al țării terțe respective.

Art. 9. — (1) Materialul seminal trebuie să provină de la animale care, imediat înainte de colectarea materialului seminal, au rămas cel puțin 6 luni pe teritoriul unei țări terțe care figurează pe lista întocmită în conformitate cu art. 7 alin. (1).

(2) Fără a aduce atingere art. 7 alin. (1) și alin. (1) al prezentului articol, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor nu autorizează importul de material seminal dintr-o țară terță care figurează pe listă

dacă materialul seminal nu corespunde cerințelor de sănătate a animalelor, adoptate în conformitate cu procedura comunitară, pentru importul de material seminal din țara respectivă.

(3) În adoptarea cerințelor la care se referă alin. (2) trebuie să se țină cont de:

a) situația sănătății animalelor în zona din jurul centrului de colectare a materialului seminal, cu referire în special la bolile care apar pe lista A a Oficiului Internațional de Epizootii;

b) starea de sănătate a efectivului în centrul de colectare a materialului seminal, inclusiv de cerințele de testare;

c) starea de sănătate a animalului donator și de cerințele de testare;

d) cerințele de testare în ceea ce privește materialul seminal.

(4) Baza de referință pentru stabilirea condițiilor de sănătate a animalelor în conformitate cu alin. (2) pentru tuberculoza și bruceloza bovină trebuie să fie standardele stabilite de anexa nr. 1 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006 ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE. În conformitate cu procedura comunitară, se poate decide, de la caz la caz, să se renunțe la aceste condiții atunci când țara terță respectivă oferă garanții similare privind sănătatea animalelor. În acest caz, trebuie să fie stabilite, în conformitate cu aceeași procedură, condiții de sănătate a animalelor cel puțin echivalente celor menționate în anexa nr. 1 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006 ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE, pentru a se permite intrarea unor astfel de animale în centrele de colectare a materialului seminal.

(5) Prevederile art. 4 trebuie să se aplice *mutatis mutandis*.

Art. 10. — (1) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să autorizeze importul de material seminal numai pe baza prezentării unui certificat de sănătate a animalelor întocmit și semnat de către un medic veterinar oficial din țara terță de colectare. Acest certificat trebuie:

a) să fie întocmit în cel puțin una dintre limbile oficiale ale statului membru de destinație și în una dintre limbile oficiale ale statului membru unde este efectuat controlul importului prevăzut la art. 11;

b) să însoțească materialul seminal în original;

c) să fie întocmit pe o singură filă de hârtie;

d) să fie emis pentru un singur destinatar.

(2) Certificatul trebuie să fie conform unui model întocmit în conformitate cu procedura comunitară.

Art. 11. — Regulile stabilite de Norma sanitară veterinară ce stabilește principiile care reglementează organizarea controalelor veterinare privind produsele care intră în România din țări terțe, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 71/2003, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 157 și 157 bis din 12 martie 2003, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 97/78/CE, trebuie să se aplice în special organizării și monitorizării controalelor care sunt efectuate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și trebuie să fie implementate măsuri de protecție.

CAPITOLUL IV

Măsuri de protecție și control

Art. 12. — Regulile stabilite de Norma sanitară veterinară privind controalele veterinare și zootehnice aplicabile comerțului României cu statele membre ale Uniunii Europene cu unele animale vii și produse de origine animală, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 580/2002, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 250 din 11 aprilie 2003, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 90/425/CEE, trebuie să se aplice în special controalelor la origine, organizării și monitorizării controalelor care trebuie să fie efectuate de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, ca autoritate competentă a României, ca stat membru de destinație, și trebuie să fie implementate măsuri de protecție.

Art. 13. — (1) Experții veterinari ai Comisiei Europene pot, în cooperare cu Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și cu țările terțe, să efectueze controale la fața locului, în măsura în care acest lucru este indispensabil pentru asigurarea aplicării uniforme a prevederilor prezentei norme sanitare veterinare.

(2) România ca țară de colectare pe al cărei teritoriu se face controlul trebuie să acorde toată asistența necesară experților în realizarea responsabilităților acestora.

(3) În situația în care România este țară de colectare, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să ia orice măsuri prin care se poate dovedi necesitatea de a se ține cont de rezultatele investigației.

(4) Prevederile generale pentru implementarea acestui articol, în special cu privire la frecvența și metoda de efectuare a controalelor la care se referă alin. (1), trebuie să fie stabilite în conformitate cu procedura comunitară.

Art. 14. — (1) Prezenta normă sanitară veterinară nu se aplică pentru materialul seminal colectat și procesat în România înainte de 1 ianuarie 1990.

(2) Până la data intrării în vigoare a deciziilor adoptate în conformitate cu art. 8—10, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor nu aplică pentru importurile de material seminal provenit din țări terțe condiții mai bune decât cele care rezultă din aplicarea cap. II.

Art. 15. — Anexele nr. 1—4 fac parte integrantă din prezenta normă sanitară veterinară.

*ANEXA Nr. 1
la norma sanitară veterinară*

CAPITOLUL I

Condiții pentru aprobarea oficială a centrelor

1. Centrele de colectare a materialului seminal trebuie:

- a) să fie puse sub supravegherea permanentă a unui medic veterinar al centrului autorizat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

b) să aibă cel puțin:

- (i) spații de cazare a animalelor, inclusiv facilități de izolare;
- (ii) spații de colectare a materialului seminal, inclusiv o încăpere separată pentru curățarea și dezinfectia sau sterilizarea echipamentului;
- (iii) o încăpere de procesare a materialului seminal, care nu este neapărat necesar să se găsească în același loc;
- (iv) o încăpere de depozitare a materialului seminal, care nu este neapărat necesar să se găsească în același loc;

c) să fie astfel construite sau izolate încât să fie prevenit contactul cu efectivul de animale din afară;

d) să fie astfel construite încât spațiile de cazare a animalelor și de colectare, procesare și depozitare a materialului seminal să poată fi ușor curățate și dezinfectate;

e) să aibă spații de izolare care nu au comunicare directă cu spațiile obișnuite de cazare a animalelor;

f) să fie astfel proiectate încât spațiul pentru cazarea animalelor să fie separat fizic de camera de procesare a materialului seminal și amândouă separate de camera de depozitare a acestuia.

2. Centrele de depozitare a materialului seminal trebuie:

a) să fie puse sub supravegherea permanentă a unui medic veterinar al centrului autorizat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

b) să fie astfel construite sau izolate încât să fie prevenit contactul cu efectivul de animale din afară;

c) să fie astfel construite încât spațiile de depozitare să poată fi ușor curățate și dezinfectate.

CAPITOLUL II

Condiții cu privire la supravegherea oficială a centrelor

I. Centrele de colectare a materialului seminal trebuie:

- a) să fie astfel supravegheate încât acestea să conțină numai animale din specia de la care se recoltează materialul seminal. Alte animale domestice care sunt strict necesare pentru funcționarea normală a centrului de colectare pot, de asemenea, să fie admise, cu condiția ca acestea să nu prezinte risc de infecție pentru acele specii de la care materialul seminal trebuie să fie colectat și să îndeplinească condițiile stabilite de medicul veterinar al centrului;

b) să fie astfel supravegheate încât să fie ținută o evidență a tuturor bovinelor din centru, oferind detalii despre rasă, data fătării și identificarea fiecărui animal, și, de asemenea, o evidență a tuturor controalelor privind bolile și a tuturor vaccinărilor efectuate pentru fiecare animal;

c) să fie inspectate în mod regulat de către un medic veterinar oficial, cel puțin de două ori pe an, în cadrul controalelor permanente privind condițiile de autorizare și supraveghere;

d) să fie astfel supravegheate încât să fie prevenită intrarea persoanelor neautorizate. În plus, vizitatorilor autorizați trebuie să li se solicite să îndeplinească condițiile stabilite de medicul veterinar al centrului;

e) să angajeze personal competent din punct de vedere tehnic, instruit corespunzător în privința procedurilor de dezinfecție și a tehnicilor de igienă relevante pentru controlul răspândirii bolii;

f) să fie astfel supravegheate încât:

- (i) numai materialul seminal colectat într-un centru aprobat să fie procesat și depozitat în centre aprobate, fără să intre în contact cu orice alt transport de material seminal. Materialul seminal care nu a fost colectat într-un centru aprobat poate fi procesat în centre de colectare aprobate, cu condiția ca:

1. astfel de material seminal să provină de la bovine care îndeplinesc condițiile stabilite la cap. I pct. I lit. d) din anexa nr. 2 la norma sanitară veterinară;

2. procesarea să fie efectuată cu echipament diferit sau într-o perioadă diferită de ce a materialului seminal destinat comerțului intracomunitar, în ultimul caz echipamentul urmând să fie curățat și sterilizat după utilizare;

3. astfel de material seminal să nu poată face obiectul comerțului intracomunitar și să nu poată intra în nici un moment în contact cu materialul seminal sau să fie depozitat împreună cu materialul seminal destinat comerțului intracomunitar;

4. astfel de material seminal să fie identificat printr-o marcă diferită decât cea prevăzută la pct. (vii); de asemenea, embrionii congelați pot fi depozitați în centre aprobate, cu condiția ca:

A. o astfel de depozitare să fie autorizată de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

B. embrionii să îndeplinească cerințele Normei sanitare veterinare privind condițiile de sănătate a animalelor, care reglementează comerțul intracomunitar și importul din țări terțe de embrioni proveniți de la animale domestice din specia bovine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 134/2006, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 617 și 617 bis din 18 iulie 2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 89/556/CEE;

C. embrionii să fie depozitați în recipiente de depozitare separate, în clădiri pentru depozitarea materialului seminal aprobat;

- (ii) colectarea, procesarea și depozitarea materialului seminal să aibă loc numai în clădiri rezervate acestui scop și în condiții stricte de igienă;
- (iii) toate instrumentele care vin în contact cu materialul seminal sau cu animalul donator pe perioada colectării și procesării să fie riguros dezinfectate sau sterilizate înainte de utilizare, cu excepția instrumentelor de unică folosință;
- (iv) produsele de origine animală utilizate în procesarea materialului seminal, inclusiv aditivii sau un diluant, să fie obținute de la surse care nu prezintă nici un risc pentru sănătatea animalelor sau să fie tratate înainte de utilizare, astfel încât să fie prevenit orice risc;
- (v) recipientele de depozitare și de transport să fie riguros dezinfectate sau sterilizate înainte de începerea fiecărei operații de umplere, cu excepția recipientelor de unică folosință;
- (vi) agentul criogenic utilizat să nu fi fost folosit anterior pentru alte produse de origine animală;
- (vii) fiecare doză individuală de material seminal să fie marcată în mod clar, astfel încât să se poată stabili imediat data colectării materialului seminal, rasa și identificarea animalului donator și numărul de aprobare al centrului. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să comunice Comisiei Europene și celorlalte state membre ale Uniunii Europene caracteristicile și forma mărcii utilizate pe teritoriul propriu;
- (viii) unitățile de depozitare trebuie să respecte condițiile specifice referitoare la supravegherea centrelor de depozitare a materialului seminal prevăzute la pct. II.

II. Centrele de depozitare a materialului seminal trebuie:

a) să fie astfel supravegheate încât să fie ținută o evidență a circulației materialului seminal (la intrarea sau

ieșirea din centru) și a statutului de taur donator al cărui material seminal este depozitat acolo și care trebuie să respecte cerințele prezentei norme sanitare veterinare;

b) să fie inspectate în mod regulat de un medic veterinar oficial, cel puțin de două ori pe an, în cadrul controalelor permanente privind condițiile de aprobare și supraveghere;

c) să fie astfel supravegheate încât să fie prevenită intrarea persoanelor neautorizate. Mai mult, vizitatorilor autorizați trebuie să li se solicite să îndeplinească, în fapt, condițiile stabilite de medicul veterinar al centrului;

d) să angajeze personal competent din punct de vedere tehnic, instruit corespunzător în privința procedurilor de dezinfecție și a tehnicilor de igienă relevante pentru controlul răspândirii bolii;

e) să fie astfel supravegheate încât:

- (i) numai materialul seminal colectat în centre de colectare aprobate în conformitate cu prezenta normă sanitară veterinară să fie depozitat în centre de depozitare aprobate, fără să intre în contact cu orice alt material seminal. În plus, numai materialul seminal care provine dintr-un centru de colectare sau depozitare aprobat și transportat în condiții care asigură toate garanțiile de sănătate a animalelor și care nu a intrat în contact cu nici un alt material seminal poate să fie adus într-un centru de depozitare aprobat. De asemenea, embrionii congelați pot fi depozitați în centre aprobate, cu condiția ca:

1. astfel de depozitare să fie autorizată de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

2. embrionii să îndeplinească cerințele Normei sanitare veterinare privind condițiile de sănătate a animalelor, care reglementează comerțul intracomunitar și importul din țări terțe de embrioni proveniți de la animale domestice din specia bovine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 134/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 89/556/CEE;

3. embrionii să fie depozitați în recipiente de depozitare separate, în clădiri pentru depozitarea materialului seminal aprobat;

- (ii) depozitarea materialului seminal să aibă loc numai în clădiri rezervate pentru acest scop și în condiții stricte de igienă;
- (iii) toate instrumentele care vin în contact cu materialul seminal să fie riguros dezinfectate sau sterilizate înainte de utilizare, cu excepția instrumentelor de unică folosință;
- (iv) recipientele de depozitare și de transport să fie riguros dezinfectate sau sterilizate înainte de începerea fiecărei operații de umplere, cu excepția recipientelor de unică folosință;
- (v) agentul criogenic utilizat să nu fi fost folosit anterior pentru alte produse de origine animală;
- (vi) fiecare doză individuală de material seminal să fie marcată în mod clar astfel încât să se poată stabili imediat data colectării materialului seminal, rasa și identificarea animalului donator și numărul de aprobare al centrului de colectare. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să comunice Comisiei Europene și celorlalte state membre ale Uniunii Europene caracteristicile și forma mărcii utilizate pe teritoriul propriu.

CAPITOLUL I

Condiții care se aplică pentru circulația animalelor în centrele aprobate de colectare a materialului seminal

I. Pentru toate bovinele admise într-un centru de colectare a materialului seminal trebuie să se aplice următoarele cerințe:

a) acestea trebuie să fi fost supuse unei perioade de carantină de cel puțin 28 de zile în adăposturi special aprobate în acest scop de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și unde sunt prezente numai animale biongulate care au cel puțin același status de sănătate;

b) înainte de staționarea acestora în adăposturile pentru carantină descrise la lit. a) acestea trebuie să fi aparținut unui efectiv oficial liber de tuberculoză și bruceloză, în conformitate cu Norma sanitară veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE. Animalele nu trebuie să fi fost ținute anterior într-un efectiv cu un status de sănătate inferior;

c) acestea trebuie să provină dintr-un efectiv oficial liber de leucoză enzootică bovină, astfel cum este definit în norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE, sau trebuie să fi fost obținute de la femele care au fost supuse unui test, cu rezultate negative, test efectuat în conformitate cu cap. II din anexa nr. 4 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE, după îndepărtarea animalelor de la femelă. În cazul animalelor obținute prin transfer de embrioni, prin *femelă* se înțelege animalul receptor pentru embrion. Dacă această cerință nu poate fi îndeplinită, materialul seminal nu poate face obiectul comerțului, până când animalul donator nu a atins vârsta de 2 ani și nu a fost testat cu rezultat negativ, în conformitate cu cap. II pct. 1 lit. c);

d) acestea trebuie să fi fost supuse, în cursul celor 28 de zile anterioare perioadei de carantină specificate la lit. a), cu rezultate negative în fiecare caz, următoarelor teste, cu excepția testului de evidențiere a anticorpilor pentru boala mucoaselor/diareea virală bovină menționat la pct. (v):

(i) unui test intradermic cu tuberculină pentru tuberculoza bovină, efectuat în conformitate cu procedura stabilită în anexa nr. 2 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE;

(ii) unui test serologic pentru bruceloză bovină, efectuat în conformitate cu procedura descrisă în

anexa nr. 3 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE;

(iii) unui test serologic pentru leucoza enzootică bovină, efectuat în conformitate cu procedura stabilită la cap. II din anexa nr. 4 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE;

(iv) unui test serologic (întregul virus) pentru rinotraheita infecțioasă bovină/vulvo-vaginită pustuloasă infecțioasă, prelevat pe o probă de sânge, dacă animalele nu provin dintr-un efectiv liber de rinotraheita infecțioasă bovină/vulvo-vaginită pustuloasă infecțioasă, astfel cum a fost descris la art. 2.3.5.3 al Codului internațional pentru sănătatea animalelor;

(v) unui test de izolare a virusului sau unui test de evidențiere a antigenelor virale și unui test serologic pentru determinarea prezenței ori absenței anticorpilor pentru boala mucoaselor/diareea virală bovină.

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate acorda autorizația pentru testele la care se referă lit. d) pentru ca acestea să fie efectuate pe probe recoltate în unitatea de carantină. În acest caz, perioada de carantină la care se referă lit. a) nu poate începe înainte de data prelevării de probe. Dacă oricare dintre testele menționate la lit. d) se dovedește a fi pozitiv, animalul respectiv trebuie să fie îndepărtat imediat din adăpostul de izolare. În cazul unui grup izolat, perioada de carantină la care se referă lit. a) nu poate începe pentru animalele rămase până când nu au fost îndepărtate animalele care sunt testate pozitiv;

e) în timpul perioadei de carantină specificate la lit. a) și cel puțin 21 de zile după intrarea în carantină (cel puțin 7 zile după intrarea în carantină pentru a cerceta *Campylobacter foetus ssp. venerealis* și *Trichomonas foetus*), acestea să fi fost supuse, cu rezultate negative în fiecare caz, următoarelor teste, cu excepția testului de evidențiere a anticorpilor pentru boala mucoaselor/diareea virală bovină [a se vedea pct. (iii) de mai jos]:

(i) unui test serologic pentru bruceloză bovină, efectuat în conformitate cu procedura descrisă în anexa nr. 3 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE;

(ii) unui test serologic (întregul virus) pentru rinotraheita infecțioasă bovină/vulvo-vaginită pustuloasă infecțioasă, prelevat pe o probă de sânge.

Dacă animalele au reacționat pozitiv la test, acestea trebuie să fie îndepărtate imediat din unitatea de carantină, iar celelalte animale din același grup trebuie să rămână în carantină și trebuie să fie retestate, cu rezultate negative, în minimum 21 de zile după îndepărtarea animalului/animalelor depistat/depistate pozitiv;

- (iii) unui test de izolare a virusului sau unui test de evidențiere a antigenelor virale și unui test serologic pentru determinarea prezenței sau absenței anticorpilor pentru boala mucoaselor/diareea virală bovină.

Orice animal (seronegativ sau seropozitiv) poate să fie admis numai în clădirile de colectare a materialului seminal dacă nu apare seroconversia la animalele care au fost testate seronegativ înainte de a intra în unitatea de carantină.

Dacă apare seroconversia, toate animalele care rămân seronegative trebuie să fie menținute în carantină o perioadă mai lungă, până când nu mai există nicio seroconversie în grup pe o perioadă de 3 luni. Animalele depistate pozitiv la testul serologic pot fi admise în clădirile de colectare a materialului seminal;

- (iv) pentru *Campylobacter foetus ssp. venerealis*:

1. în cazul animalelor mai mici de 6 luni sau ținute de la această vârstă într-un singur grup sexual înainte de carantină, un singur test pe o probă de secreție prepuțială sau de spălături vaginale;

2. în cazul animalelor în vârstă de 6 luni sau mai mari, care ar fi putut să aibă contact cu femele înainte de carantină, un test realizat de 3 ori la intervale de o săptămână pe o probă de secreție prepuțială sau de spălături vaginale;

- (v) pentru *Trichomonas foetus*:

1. în cazul animalelor mai mici de 6 luni sau ținute de la această vârstă într-un singur grup sexual înainte de carantină, un singur test pe o probă de secreție prepuțială;

2. în cazul animalelor în vârstă de 6 luni sau mai mari, care ar fi putut să aibă contact cu femele înainte de carantină, un test realizat de 3 ori la intervale de o săptămână pe o probă de secreție prepuțială.

Dacă unul dintre testele menționate anterior este pozitiv, animalul trebuie îndepărtat din adăpostul de izolare. În cazul unui grup izolat, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor ia toate măsurile necesare pentru a restabili eligibilitatea animalelor rămase pentru a intra în centrul de colectare în conformitate cu prezenta anexă;

f) înainte de expedierea inițială a materialului seminal provenit de la taurii depistați pozitiv la testul serologic pentru boala mucoaselor/diareea virală bovină, o probă de material seminal de la fiecare animal trebuie să fie supusă unui test de izolare a virusului sau unui test ELISA de depistare a antigenelor virale pentru boala mucoaselor/diareea virală bovină. În cazul în care rezultatul este pozitiv, taurii trebuie să fie îndepărtați din centru, iar materialul seminal provenit de la aceștia trebuie distrus.

II. Toate testele trebuie să fie efectuate într-un laborator autorizat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor.

III. Animalele pot fi admise în centrele de colectare a materialului seminal numai cu permisiunea expresă a medicului veterinar al centrului. Trebuie să fie înregistrate toate mișcările animalelor, atât intrările cât și ieșirile.

IV. Niciun animal admis în centrul de colectare a materialului seminal nu poate prezenta vreun semn clinic de boală în ziua admiterii. Toate animalele trebuie, fără a aduce atingere alin. (5), să provină dintr-un adăpost de

izolare ca cel menționat la alin. (1) lit. a) și care, în ziua transportului, îndeplinește oficial următoarele condiții:

a) este situat în centrul unei zone cu o rază de 10 km, în care nu au fost cazuri de febră aftoasă în ultimele 30 de zile;

b) este liber de febră aftoasă și bruceloză în ultimele 3 luni;

c) este liber în ultimele 30 de zile de acele boli ale bovinelor care sunt în mod obligatoriu notificabile în conformitate cu anexa nr. 5 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE.

V. Dacă, în fapt, condițiile stabilite la pct. IV sunt îndeplinite și testele de rutină la care se referă cap. II au fost efectuate pe durata celor 12 luni anterioare, animalele pot fi transferate de la un centru aprobat de colectare a materialului seminal la altul cu status de sănătate similar, fără izolare sau testare, dacă transferul este direct. Animalul în cauză nu trebuie să vină în contact direct sau indirect cu animale biongulate cu un status de sănătate inferior, iar mijloacele de transport utilizate trebuie să fi fost dezinfectate înainte de utilizare. Dacă transferul dintr-un centru de colectare a materialului seminal către alt centru are loc între statele membre ale Uniunii Europene, acesta trebuie să aibă loc în conformitate cu norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE.

CAPITOLUL II

Teste de rutină care trebuie să fie aplicate pentru toate bovinele într-un centru aprobat de colectare a materialului seminal

1. Toate bovinele ținute într-un centru aprobat de colectare a materialului seminal trebuie să fie supuse cel puțin odată pe an, cu rezultate negative, următoarelor teste:

a) unui test intradermic cu tuberculină pentru tuberculoza bovină, efectuat în conformitate cu procedura stabilită în anexa nr. 2 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE;

b) unui test serologic pentru bruceloză bovină, efectuat în conformitate cu procedura descrisă în anexa nr. 3 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE;

c) unui test serologic pentru leucoza enzootică bovină, cu rezultat negativ, efectuat în conformitate cu procedura descrisă la cap. II din anexa nr. 4 la norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006;

d) unui test serologic (întregul virus) pentru rinotraheita infecțioasă bovină/vulvo-vaginita pustuloasă infecțioasă, prelevat pe o probă de sânge;

e) unui test serologic de evidențiere a anticorpilor pentru boala mucoaselor/diareea virală bovină, care este aplicat numai animalelor seronegative.

Dacă un animal devine serologic pozitiv, fiecare ejaculat al aceluși animal colectat de la ultimul test negativ trebuie să fie îndepărtat sau testat pentru virus, cu rezultate negative;

f) unui test pe o probă de secreție prepuțială pentru *Campilobacter foetus ssp. veneralis*. Trebuie să fie testați numai taurii utilizați pentru producția de material seminal sau care au venit în contact cu taurii utilizați pentru producția de material seminal. Taurii returnați la centrul de colectare după o întrerupere mai mare de 6 luni trebuie să fie testați minimum 30 de zile înainte de reluarea producției;

g) unui test pe o probă de secreție prepuțială pentru *Trichomonas foetus*. Trebuie să fie testați numai taurii utilizați pentru producția de material seminal sau care au venit în contact cu taurii utilizați pentru producția de

material seminal. Taurii returnați la centrul de colectare a materialului seminal după o întrerupere mai mare de 6 luni trebuie să fie testați minimum 30 de zile înainte de reluarea producției.

2. Toate testele trebuie să fie efectuate într-un laborator aprobat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor.

3. Dacă oricare dintre testele menționate anterior sunt pozitive, animalul trebuie să fie izolat, iar materialul seminal colectat de la acesta de la ultimul test negativ nu poate face obiectul comerțului intracomunitar, cu excepția materialului seminal provenit de la fiecare ejaculat care a fost testat negativ pentru virusul bolii mucoaselor/diareei virale bovine. Materialul seminal colectat de la celelalte animale în centru la data la care a fost efectuat testul pozitiv trebuie să fie ținut în depozite separate și nu poate face obiectul comerțului intracomunitar până când nu a fost restabilit statusul de sănătate al centrului.

*ANEXA Nr. 3
la norma sanitară veterinară*

CONDIȚII

pe care trebuie să le îndeplinească materialul seminal destinat comerțului intracomunitar sau importat în Comunitatea Europeană

1. Materialul seminal trebuie să fie obținut de la animalele care:

a) nu prezintă semne clinice de boală în ziua colectării materialului seminal;

b) (i) nu au fost vaccinate împotriva febrei aftoase într-o perioadă de 12 luni înainte de colectare; sau

(ii) au fost vaccinate împotriva febrei aftoase într-o perioadă de 12 luni înainte de colectare, caz în care 5% (cu un minimum de 5 paiețe) din fiecare colectare trebuie să fie supuse unui test de izolare a virusului pentru febra aftoasă, cu rezultate negative;

c) nu au fost vaccinate împotriva febrei aftoase într-o perioadă de 30 de zile imediat înainte de colectare;

d) au fost ținute într-un centru aprobat de colectare a materialului seminal pentru o perioadă continuă de cel puțin 30 de zile imediat înainte de colectarea materialului seminal, în cazul colectărilor de material seminal proaspăt;

e) nu trebuie utilizate pentru monta naturală;

f) sunt ținute în centre de colectare a materialului seminal care au fost libere de febră aftoasă în ultimele 3 luni înainte de colectarea materialului seminal și 30 de zile după colectare sau, în cazul materialului seminal proaspăt, până la data expedierii și care sunt situate în centrul unei zone cu o rază de 10 km, în care în ultimele 30 de zile nu au fost cazuri de febră aftoasă;

g) au fost ținute în centre de colectare a materialului seminal care, pe o perioadă cuprinsă între 30 de zile înainte de colectare și 30 de zile după colectarea materialului seminal sau, în cazul materialului seminal proaspăt, până la data expedierii, au fost libere de acele boli ale bovinelor care sunt în mod obligatoriu notificabile,

în conformitate cu partea I din anexa nr. 5 la Norma sanitară veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE.

2. Antibioticele înregistrate mai jos trebuie să fie adăugate pentru a obține aceste concentrații în materialul seminal după diluția finală:

minimum:	500 μ g streptomycină/ml de diluție finală;
	500 UI penicilină/ml de diluție finală;
	150 μ g lincomicină/ml de diluție finală;
	300 μ g spectinomycină/ml de diluție finală.

Poate fi utilizată o combinație diferită de antibiotice, care să aibă un efect echivalent împotriva campilobacteriilor, leptospirelor și micoplasmelor.

Imediat după adăugarea antibioticelor, materialul seminal diluat trebuie păstrat la o temperatură de cel puțin 5°C pentru o perioadă de minimum 45 de minute.

3. Materialul seminal destinat comerțului intracomunitar trebuie:

a) să fie depozitat în condiții aprobate pentru o perioadă minimă de 30 de zile înainte de expediere. Această cerință nu se aplică materialului seminal proaspăt;

b) în situația în care România este stat membru de destinație, să fie transportat în recipiente care au fost curățate și dezinfectate sau sterilizate înainte de utilizare și care au fost sigilate și numerotate înainte de expedierea din clădirile de depozitare aprobate.

*ANEXA Nr. 4
la norma sanitară veterinară*

CERTIFICAT PENTRU COMERȚUL INTRACOMUNITAR CU MATERIAL SEMINAL

— model —

Următorul model de certificat este aplicabil pentru comerțul intracomunitar cu material seminal colectat în conformitate cu Directiva 88/407/CEE*), astfel cum a fost amendată de Directiva 2003/43/CE:

CERTIFICAT DE SĂNĂTATE PENTRU MATERIALUL SEMINAL PROVENIT DE LA ANIMALE DOMESTICE DIN SPECIA BOVINE PENTRU COMERȚUL INTRACOMUNITAR, COLECTAT ÎN CONFORMITATE CU DIRECTIVA 88/407/CEE*), ASTFEL CUM A FOST AMENDATĂ DE DIRECTIVA 2003/43/CE		
1. Statul membru de origine și autoritatea competentă	2. Certificat de sănătate nr.	
A. ORIGINEA MATERIALULUI SEMINAL		
3. Numărul de autorizare al centrului de proveniență a transportului: colectare/depozitare ¹⁾		
4. Numele și adresa centrului de proveniență a transportului: colectare/depozitare ¹⁾	5. Numele și adresa expeditorului	
6. Țara și locul încărcării	7. Mijloacele de transport	
B. DESTINAȚIA MATERIALULUI SEMINAL		
8. Statul membru de destinație	9. Numele și adresa destinatarului	
C. IDENTIFICAREA MATERIALULUI SEMINAL		
10.1. Marca de identificare a dozelor ²⁾	10.2. Numărul de doze	10.3. Numărul de autorizare al centrului de colectare de origine
D. INFORMAȚII PRIVIND SĂNĂTATEA		
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că:		
11.1. Materialul seminal descris anterior:		
a) a fost colectat, procesat și depozitat în condiții care sunt conforme cu standardele stabilite de Directiva 88/407/CEE*);		
b) a fost expediat la locul de încărcare într-un container sigilat, în condiții care sunt conforme cu standardele stabilite de Directiva 88/407/CEE*) și poartă numărul		
11.2. Materialul seminal descris anterior a fost colectat de la tauri:		
(i) care nu au fost vaccinați împotriva febrei aftoase într-o perioadă de 12 luni înainte de colectare ¹⁾ ; sau		
(ii) care au fost vaccinați împotriva febrei aftoase într-o perioadă de 12 luni, dar mai mult de 30 de zile înainte de colectare, iar 5% din dozele de material seminal de la fiecare colectare, cu un minimum de 5 paiete, au fost supuse unui test de izolare a virusului pentru febra aftoasă, efectuat cu rezultate negative în laborator (.....) ³⁾ , situat în sau desemnat de statul membru de destinație ¹⁾ .		

11.3. Materialul seminal descris anterior a fost depozitat în condiții aprobate pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare ⁴⁾ .		
E. VALABILITATE		
12. Data și locul	13. Numele și calificarea medicului veterinar oficial	14. Semnătura și ștampila medicului veterinar oficial
<p>1) Se șterge, după caz.</p> <p>2) Corespunzător identificării animalelor donatoare și data colectării.</p> <p>3) Numele laboratorului.</p> <p>4) Poate fi șters pentru materialul seminal proaspăt.</p>		

Următorul model de certificat este aplicabil de la 1 ianuarie 2005 pentru comerțul intracomunitar cu material seminal din stoc, colectat, procesat și/sau depozitat înainte de 31 decembrie 2004, în conformitate cu condițiile anterioare ale Directivei 88/407/CEE^{*}), și comercializat după acea dată în conformitate cu art. 2(2) din Directiva 2003/43/CE:

CERTIFICAT DE SĂNĂTATE PENTRU MATERIALUL SEMINAL PROVENIT DE LA ANIMALE DOMESTICE DIN SPECIA BOVINE, COLECTAT, PROCESAT ȘI DEPOZITAT ÎNAINTE DE 31 DECEMBRIE 2004, PENTRU COMERȚ INTRACOMUNITAR ÎNCEPÂND DE LA 1 IANUARIE 2005			
1. Statul de origine și autoritatea competentă		2. Certificat de sănătate nr.	
A. ORIGINEA MATERIALULUI SEMINAL			
3. Numărul de autorizare al centrului de proveniență a transportului: colectare/depozitare ¹⁾			
4. Numele și adresa centrului de proveniență a transportului: colectare/depozitare ¹⁾		5. Numele și adresa expeditorului	
6. Țara și locul încărcării		7. Mijloace de transport	
B. DESTINAȚIA MATERIALULUI SEMINAL			
8. Statul membru de destinație		9. Numele și adresa destinatarului	
C. IDENTIFICAREA MATERIALULUI SEMINAL			
10.1. Marca de identificare a dozelor ²⁾	10.2. Data colectării ³⁾	10.3. Numărul de doze	10.4. Numărul de autorizare al centrului de colectare de origine
D. INFORMAȚII PRIVIND SĂNĂTATEA			
Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că:			
11.1. Materialul seminal descris anterior a fost colectat înainte de 31 decembrie 2004 într-un centru de colectare a materialului seminal care a fost:			
a) aprobat în baza condițiilor stabilite în cap. I al anexei A la Directiva 88/407/CEE ^{**});			
b) funcțional și supravegheat în baza condițiilor stabilite în cap. II al anexei A la Directiva 88/407/CEE ^{***}).			

11.2. La momentul în care materialul seminal descris anterior a fost colectat, toate bovinele existente la centrul de colectare a materialului seminal:

a) au provenit din loturi și/sau au fost făcute de femele care îndeplinesc condițiile pct. 1 (b) și (c) ale cap. I din anexa B la Directiva 88/407/CEE****);

b) au fost supuse timp de 30 de zile unei perioade de izolare anterioară, cu rezultate negative:

– testelor solicitate potrivit cap. I pct. 1 (d) (i), (ii), (iii) din anexa B la Directiva 88/407/CEE****);

– unui test de seroneutralizare sau unui test ELISA pentru rinotraheita infecțioasă bovină/vulvovaginita pustuloasă infecțioasă; și

– unui test de izolare a virusului (testul de evidențiere a antigenelor fluorescente sau testul imunoperoxidazei) pentru diareea virală bovină care, în cazul unui animal sub vârsta de 6 luni, a fost amânat până când acesta a ajuns la vârsta respectivă;

c) au îndeplinit perioada de izolare în carantină de 30 de zile și au fost supuse următoarelor teste de sănătate, cu rezultate negative:

– unui test serologic pentru bruceloză, efectuat în conformitate cu procedura descrisă în anexa C la Directiva 64/432/CEE*****);

– fie unui test de imunofluorescență pentru anticorpi sau unui test de cultivare pentru infecția cu *Campilobacter foetus*, efectuat pe o probă de secreție prepuțială sau de spălături vaginale, sau, în cazul femelelor, poate fi efectuat un test de aglutinare a mucusului vaginal;

– unui examen microscopic și unui test de cultivare pentru *Trichomonas foetus*, efectuate pe o probă de spălături vaginale sau prepuțiale; în cazul femelelor poate fi efectuat un test de aglutinare a mucusului vaginal;

d) au fost supuse cel puțin o dată pe an, cu rezultate negative, unui test de rutină menționat la pct. 1 (a), (b) și (c) din cap. I al anexei B la Directiva 88/407/CEE*****).

11.3. La momentul în care materialul seminal a fost colectat:

a) toate femelele din centrul de colectare au fost supuse cel puțin o dată pe an unui test de aglutinare a mucusului vaginal pentru infecția cu *Campilobacter foetus*, cu rezultate negative; și

b) toți taurii utilizați pentru producerea de material seminal au fost supuși, cu rezultate negative, fie unui test de imunofluorescență pentru anticorpi, fie unui test de cultivare pentru infecția cu *Campilobacter foetus*, efectuat pe o probă de secreție prepuțială sau de spălături vaginale într-o perioadă de 12 luni înainte de colectare.

11.4. Materialul seminal descris anterior a fost colectat de la tauri ținuți într-un centru de colectare a materialului seminal, în care:

(i) toate bovinele au fost supuse cel puțin o dată pe an unui test de seroneutralizare sau unui test ELISA pentru rinotraheita infecțioasă bovină/vulvovaginita pustuloasă infecțioasă, cu rezultat negativ; sau

(ii) bovinele care nu au fost vaccinate împotriva rinotraheitei infecțioase bovine au fost supuse cel puțin o dată pe an unui test de seroneutralizare sau unui test ELISA pentru rinotraheita infecțioasă bovină/vulvovaginita pustuloasă infecțioasă, cu rezultate negative, iar testul pentru rinotraheita infecțioasă bovină nu este efectuat pe tauri care au fost supuși unei prime vaccinări împotriva rinotraheitei infecțioase bovine la centrul de înșămânțare, după ce acestea au fost testate printr-un test de seroneutralizare sau printr-un test ELISA pentru rinotraheita infecțioasă bovină/vulvovaginita pustuloasă infecțioasă, cu rezultate negative, și care de la prima vaccinare au fost revaccinate cu regularitate la un interval care nu depășește 6 luni¹⁾.

11.5. Materialul seminal descris anterior a fost colectat de la tauri:

(i) care nu au fost vaccinați împotriva febrei aftoase cu 12 luni înainte de colectare¹⁾;

(ii) care au fost vaccinați împotriva febrei aftoase într-o perioadă mai mică de 12 luni și mai mare de 30 de zile înainte de colectare, iar 5% din dozele de material seminal de la fiecare colectare, cu un minimum de 5 paiete, au fost supuse unui test de izolare a virusului pentru febra aftoasă, efectuat, cu rezultate negative, în laboratorul⁴⁾, situat în sau desemnat de statul membru de destinație¹⁾.

11.6. Materialul seminal a fost depozitat în condiții aprobate pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare ⁵⁾ .		
11.7. Materialul seminal descris anterior a fost expediat la locul de încărcare într-un container sigilat și poartă numărul		
E. VALABILITATE		
12. Locul și data	13. Numele și calificarea medicului veterinar oficial	14. Semnătura și ștampila medicului veterinar oficial
<p>1) Se șterge, după caz.</p> <p>2) Corespunzător identificării animalelor donatoare, vârsta animalelor donatoare, data colectării și statusul serologic al animalului donator în ceea ce privește rinotraheita infecțioasă bovină și vulvovaginita pustuloasă infecțioasă.</p> <p>3) Data colectării trebuie să fie înainte de 31 decembrie 2004.</p> <p>4) Numele laboratorului.</p> <p>5) Poate fi șters pentru materialul seminal proaspăt.</p>		

*) Norma sanitară veterinară care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 205/2006.

**) Cap. I din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 205/2006.

**) Cap. II din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 205/2006.

****) Pct. 1 lit. b) și c) din cap. I al anexei nr. 2 la Norma sanitară veterinară care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 205/2006.

****) Pct. 1 lit. d) (i), (ii) și (iii) din cap. I al anexei nr. 2 la Norma sanitară veterinară care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 205/2006.

****) Anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul intracomunitar cu animale din speciile bovine și suine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 61/2006, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 289 și 289 bis din 30 martie 2006.

****) Pct. 1 lit. a), b) și c) din cap. I al anexei nr. 2 la Norma sanitară veterinară care stabilește cerințele de sănătate a animalelor aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia bovine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 205/2006.

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.

