

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

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 porcine

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. 25.951 din 18 septembrie 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 porcine, 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 ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 477/2001 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind condițiile de sănătate a animalelor și certificarea veterinară pentru comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene și importul din țările terțe de material seminal de la porcine domestice, publicat în

Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 186 din 19 martie 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 90/429/CEE care stabilește cerințele de sănătate a animalelor, aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia porcine, publicată în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene (JOCE) nr. L 224 din 18.08.1990, p. 62, așa cum a fost modificată ultima dată prin Regulamentul Consiliului nr. 806/2003/CE, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JOUE) nr. L 122 din 16.05.2004, p. 1.

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.

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

București, 13 septembrie 2006.

Nr. 217.

ANEXĂ

NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ care stabilește cerințele de sănătate a animalelor, aplicabile comerțului intracomunitar și importului de material seminal provenit de la animale domestice din specia porcine

CAPITOLUL I Prevederi generale

Art. 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 porcine.

Art. 2. — În sensul prezentei norme sanitare veterinare trebuie să se aplice, dacă este necesar, definițiile prevăzute 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 bis din 30 martie 2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 64/432/CEE, cele din Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului nr. 854/2004/CE care stabilește reguli specifice pentru organizarea de controale oficiale referitoare la produse de origine animală destinate consumului uman, din 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, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 756 din 5 septembrie 2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 88/407/CEE, și cele din 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. În plus, *material seminal* înseamnă ejaculatul provenit de la un animal domestic din specia porcine, în stare proaspătă, preparat sau diluat.

CAPITOLUL II

Comerț intracomunitar

Art. 3. — Este destinat pentru comerț numai materialul seminal care trebuie să îndeplinească următoarele condiții generale:

a) să fi fost colectat și procesat, în scopul însămânțării artificiale, într-un centru de colectare autorizat din punctul de vedere al sănătății animalelor pentru comerț intracomunitar, în conformitate cu art. 5 alin. (1);

b) să fi fost colectat de la animale domestice din specia porcine 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.

Art. 4. — (1) Dacă pe teritoriul României toate centrele de colectare posedă numai animale care nu au fost vaccinate împotriva bolii Aujeszky, dar care au dat o reacție negativă la testul de seroneutralizare sau la testul ELISA pentru boala Aujeszky, în conformitate cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor:

a) refuză intrarea pe teritoriul României a materialului seminal provenit din centre de colectare care nu au același statut;

b) nu interzice intrarea materialului seminal provenit de la vierii care au fost vaccinați în centrul de colectare cu vaccinul G1 deletat, cu condiția ca:

(i) o astfel de vaccinare să fi fost efectuată numai la vierii care au fost seronegativi la testul pentru virusul bolii Aujeszky;

(ii) examinarea serologică efectuată în decurs de 3 săptămâni după vaccinarea acestor vierii să nu evidențieze prezența anticorpilor induși de virusul bolii.

(2) În situația în care România este stat membru de destinație, o probă de material seminal din fiecare colectare zilnică destinată comerțului este supusă unui test de izolare a virusului într-un laborator autorizat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor.

Art. 5. — (1) Autorizarea prevăzută la art. 3 lit. a) este acordată numai dacă centrul de colectare a materialului seminal îndeplinește condițiile prevăzute în anexa nr. 1 și respectă celelalte prevederi ale prezentei norme sanitare veterinare. Medicul veterinar oficial supraveghează respectarea prevederilor respective. Medicul veterinar oficial

trebuie să retragă autorizarea atunci când nu mai sunt respectate una sau mai multe prevederi.

(2) Toate centrele de colectare a materialului seminal autorizate trebuie să fie înregistrate, fiecărui centru fiindu-i acordat un număr veterinar de înregistrare. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să trimită o listă cu centrele de colectare a materialului seminal și numerele veterinare de înregistrare a acestora celorlalte state membre ale Uniunii Europene și Comisiei Europene și să notifice 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) Fiecare expediție a materialului seminal este însoțită de un certificat de sănătate a animalelor emis de către 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 original;

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

d) să fie emis pentru un singur destinatar.

(2) În situația în care România este stat membru de destinație, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate, pe lângă măsurile prevăzute la art. 8 din norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 580/2002, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 90/425/CEE, să ia măsurile necesare, inclusiv punerea în carantină, cu condiția ca aceasta să nu afecteze viabilitatea materialului seminal, pentru a obține decizia definitivă în cazurile în care materialul seminal este suspectat de a fi infectat sau contaminat cu organisme patogene.

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 figurează 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 figureze 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 sălbatică din țara respectivă, cu referire în special la bolile exotice ale animalelor și situația sănătății mediului din țara respectivă, care ar putea periclita sănătatea animalelor din statele membre ale Uniunii Europene;

b) regularitatea și rapiditatea informațiilor furnizate de țara respectivă cu privire la prezența pe teritoriul acesteia a bolilor contagioase ale animalelor, transmisibile prin materialul seminal, în special acele 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 țara respectivă și de puterea acestora;

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

f) garanțiile pe care țara respectivă le poate 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) În baza procedurii comunitare trebuie să fie întocmită o listă cuprinzând centrele de colectare a materialului seminal din care Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate autoriza importul de material seminal care provine din țări terțe. Lista poate fi amendată sau suplimentată în conformitate cu aceeași procedură.

(2) În luarea deciziei, dacă un centru de colectare a materialului seminal dintr-o țară terță poate să figureze pe lista la care se referă alin. (1), trebuie să se țină cont în special de serviciile veterinare și de supravegherea la care sunt supuse centrele de colectare a materialului seminal.

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

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

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

c) este oficial autorizat de 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 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 menționate în lista A a Oficiului Internațional de Epizootii;

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

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

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

(4) Baza de referință pentru stabilirea condițiilor de sănătate a animalelor trebuie să fie standardele stabilite la cap. II și anexele corespunzătoare. 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 care sunt cel puțin echivalente în materie de sănătate a animalelor.

(5) Trebuie să se aplice prevederile art. 4.

Art. 10. — (1) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor autorizează 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 până la destinația acestuia, în forma sa originală;

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

d) să fie emis pentru un singur destinatar.

(2) Certificatul de sănătate a animalelor trebuie să corespundă unui model întocmit în conformitate cu procedura comunitară.

Art. 11. — (1) Fiecare transport de material seminal care intră pe teritoriul vamal al Comunității Europene este supus unui control înainte de punerea în liberă circulație sau este supus unei proceduri vamale, fiind interzisă introducerea materialului seminal în Comunitatea Europeană dacă, în fapt, controlul la import efectuat la sosirea acestuia relevă că:

a) materialul seminal nu provine de pe teritoriul unei țări terțe care figurează pe lista întocmită în conformitate cu art. 7 alin. (1);

b) materialul seminal nu provine dintr-un centru de colectare a materialului seminal care figurează pe lista prevăzută la art. 8 alin. (1);

c) materialul seminal provine de pe teritoriul unei țări terțe în care importurile sunt interzise în conformitate cu art. 15 alin. (2);

d) certificatul de sănătate a animalelor care însoțește materialul seminal nu este în conformitate cu condițiile stabilite la art. 10 și nu este emis în conformitate cu acestea. Prezentul alineat nu se aplică transporturilor de material seminal care ajung pe teritoriul vamal al Comunității Europene și care sunt supuse unei proceduri de tranzit vamal pentru expediere către o destinație situată în afara teritoriului. Acesta trebuie să fie aplicabil atunci când se renunță la tranzitul vamal pe durata transportului pe teritoriul Comunității Europene.

(2) În situația în care România este stat membru de destinație, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate lua măsurile necesare, inclusiv punerea în carantină, cu condiția ca aceasta să nu afecteze viabilitatea materialului seminal, pentru a se obține o dovadă clară în cazurile în care materialul seminal este suspectat ca fiind infectat sau contaminat cu organisme patogene.

(3) Dacă admiterea materialului seminal este interzisă din unul dintre motivele menționate la alin. (1) și (2) și țara terță exportatoare nu autorizează returnarea materialului seminal în 30 de zile în cazul materialului seminal congelat sau imediat în cazul materialului seminal proaspăt, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, ca autoritate competentă a României, ca stat membru de destinație, dispune ca acesta să fie distrus.

Art. 12. — Fiecare transport de material seminal autorizat de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor pentru admitere în Comunitatea Europeană, pe baza controlului la care se referă art. 11 alin. (1), trebuie, atunci când este expedit pe teritoriul altui stat membru al Uniunii Europene, să fie

însoțit de certificatul original sau de o copie legalizată a acestuia, vizate corespunzător, în fiecare caz, de autoritatea competentă care este responsabilă pentru controlul efectuat în conformitate cu art. 11.

Art. 13. — Dacă se decide să se ia măsurile de distrugere în conformitate cu art. 11 alin. (3), orice cheltuieli inerente trebuie să fie suportate de expeditor, de destinatar sau de agentul acestuia, fără compensare din partea statului.

CAPITOLUL IV

Măsuri de protecție și control

Art. 14. — Regurile stabilite de norma sanitară veterinară aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 580/2002, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 90/425/CEE, se aplică în special controalelor efectuate la origine, organizării și monitorizării controalelor care trebuie să fie efectuate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, ca autoritate competentă a României, ca stat membru de destinație.

Art. 15. — (1) Măsurile de protecție prevăzute de art. 10 din norma de sanitară veterinară aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 580/2002 ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 90/425/CEE trebuie să se aplice pentru comerțul intracomunitar.

(2) Fără a aduce atingere art. 8, 9 și 10, dacă într-o țară terță apare sau se răspândește o boală contagioasă a animalelor, care poate fi transmisă prin materialul seminal și este în măsură să pună în pericol sănătatea efectivului de animale din România, sau dacă orice alt motiv legat de sănătatea animalelor justifică acest lucru, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, ca autoritate competentă a României, ca stat membru de destinație, interzice importul materialului seminal respectiv, indiferent dacă este importat direct sau indirect printr-un alt stat membru al Uniunii Europene, dintr-o țară terță sau dintr-o parte a teritoriului acesteia.

(3) Măsurile luate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor în baza alin. (1) și anularea unor astfel de măsuri trebuie să fie comunicate imediat celorlalte state membre ale Uniunii Europene și Comisiei Europene, împreună cu motivațiile pentru astfel de măsuri.

Art. 16. — (1) Experții veterinari ai Comisiei Europene pot, în cooperare cu Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și 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 controalelor.

(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.

CAPITOLUL V

Prevederi finale

Art. 17. — (1) Prezenta normă sanitară veterinară nu se aplică pentru materialul seminal colectat și procesat în România înainte de 31 decembrie 1991.

(2) Până la data intrării în vigoare a deciziilor adoptate în conformitate cu art. 8, 9 și 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. 18. — Anexele nr. 1—4 fac parte integrantă din prezenta normă sanitară veterinară.

*ANEXA Nr. 1
la norma sanitară veterinară*

CAPITOLUL I

Condiții pentru autorizarea centrelor de colectare a materialului seminal

Centrele de colectare a materialului seminal trebuie:

1. să fie puse sub supravegherea permanentă a unui medic veterinar al centrului;

2. să aibă cel puțin:

a) adăposturi pentru animale, inclusiv spații pentru izolarea animalelor care au reacționat pozitiv la testele descrise la cap. II din anexa nr. 2 la norma sanitară veterinară;

b) spații de colectare a materialului seminal, inclusiv o încăpere separată pentru curățarea și dezinfectia sau sterilizarea echipamentului;

c) o încăpere de procesare a materialului seminal, care nu este neapărat necesar să se găsească în același loc;

d) o încăpere de depozitare a materialului seminal, care nu este neapărat necesar să se găsească în același loc;

3. să fie astfel construite sau izolate încât să fie prevenit contactul cu efectivul de animale din exterior;

4. să fie astfel construite încât spațiile privind cazarea animalelor, colectarea, procesarea și depozitarea materialului seminal să fie ușor de curățat și dezinfectat;

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

CAPITOLUL II

Condiții referitoare la supravegherea centrelor de colectare a materialului seminal

Centrele de colectare trebuie:

1. să fie astfel supravegheate încât acestea să conțină numai animale din specia de la care se recoltează materialul seminal;

2. să fie astfel supravegheate încât să fie ținută o evidență pe hârtie sau pe calculator a tuturor porcinelor din centru, furnizând detalii despre rasa, data fătării și identificarea fiecărui animal și, de asemenea, o evidență,

fie pe hârtie, fie pe computer, a tuturor controalelor privind bolile și a tuturor vaccinărilor efectuate, oferind, de asemenea, informații privind boala/sănătatea fiecărui animal;

3. să fie inspectate în mod regulat de către un medic veterinar oficial, cel puțin de două ori pe an, în cursul căruia trebuie să fie efectuate controale privind condițiile de aprobare și supraveghere;

4. 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;

5. 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;

6. să fie supravegheate astfel încât:

a) numai materialul seminal colectat într-un centru autorizat este procesat și depozitat în centre autorizate, fără să intre în contact cu orice alt transport de material seminal;

b) colectarea, procesarea și depozitarea materialului seminal să aibă loc numai în clădiri rezervate pentru acest scop și în condiții stricte de igienă;

c) toate instrumentele care vin în contact cu materialul seminal sau cu animalul donator pe perioada colectării și prelucrării să fie riguros dezinfectate sau sterilizate înainte de utilizare;

d) produsele de origine animală utilizate în procesarea materialului seminal — inclusiv aditivi sau un diluant — să fie obținute de la surse care nu prezintă niciun risc pentru sănătatea animalelor sau să fie tratate înainte de utilizare, astfel încât să fie prevenit orice risc;

e) recipientele de depozitare și transport să fie riguros dezinfectate sau sterilizate înainte de începerea fiecărei operații de umplere;

f) agentul criogenic utilizat să nu fi fost folosit anterior pentru alte produse de origine animală;

g) fiecare colectare de material seminal, chiar dacă este sau nu separată în doze individuale, să fie marcată în mod clar, astfel încât să se poată stabili imediat data colectării materialului seminal, rasa și identificarea animalului donator, precum și denumirea și numărul de înregistrare ale centrului, precedate de numele țării de origine, atunci când se consideră necesar, sub formă de cod. Caracteristicile și forma acestei mărci trebuie să fie stabilite în baza procedurii comunitare.

ANEXA Nr. 2

la norma sanitară veterinară

CAPITOLUL I

Condiții care se aplică la admiterea animalelor în centrele autorizate de colectare a materialului seminal

1. Toate animalele admise într-un centru de colectare a materialului seminal trebuie:

a) să fi fost supuse unei perioade de carantină de cel puțin 30 de zile în adăposturi special autorizate în acest scop de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, ca autoritate competentă a României, ca stat membru de destinație, și unde sunt prezente numai animale care au cel puțin același status de sănătate;

b) ca înainte de intrarea acestora în adăpostul de carantină descris la lit. a) să fi fost alese din efective sau exploatații:

- (i) care sunt indemne de bruceloză, în conformitate cu art. 3.5.2.1 din Codul Internațional de Sănătate Animală;
- (ii) în care nu a fost prezent niciun animal vaccinat împotriva febrei aftoase, în cursul celor 12 zile anterioare;
- (iii) în care nu s-a detectat clinic, serologic sau virusologic niciun semn din boala Aujeszky în cursul celor 12 zile anterioare;
- (iv) care nu sunt situate într-o zonă de restricții definită în baza prevederilor legislației comunitare, din cauza apariției unei boli la porcii domestici. Animalele nu trebuie să fi fost ținute anterior într-un efectiv cu un status de sănătate inferior;

c) ca înaintea perioadei de carantină specificate la lit. a) și pe durata celor 30 de zile anterioare să fi fost supuse următoarelor teste efectuate în conformitate cu standardele stabilite de legislația națională transpusă în conformitate cu cerințele Uniunii Europene, cu rezultate negative:

- (i) unui test de fixare a complementului sau unui test cu antigen Brucella tamponat în cazul brucelozei (de la 1 ianuarie 2001, testul cu

antigen Brucella tamponat trebuie să fie singurul test autorizat);

- (ii) unui test de seroneutralizare sau unui test ELISA care utilizează toate antigenele virale ale virusului bolii Aujeszky, în cazul porcilor nevaccinați; sau
- (iii) unui test ELISA pentru antigenele G1 ale bolii Aujeszky, în cazul porcilor vaccinați cu un vaccin deletat G1;
- (iv) unui test ELISA sau unui test de seroneutralizare pentru detectarea prezenței pestei porcine clasice.

Dacă s-au depistat animale pozitive la bruceloză, animalele cu rezultate negative din aceeași exploatație sunt admise în adăpostul de carantină după confirmarea faptului că efectivele sau exploatațiile de origine ale animalelor care au prezentat rezultate pozitive sunt indemne de bruceloză. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate acorda autorizații pentru testele menționate în acest alineat pentru a fi efectuate în adăpostul de carantină, cu condiția ca rezultatele să fie cunoscute înaintea începerii perioadei de carantină de 30 de zile stabilite la lit. a);

d) în timpul ultimelor 15 zile ale perioadei de carantină specificate la lit. a) să fi fost supuse, cu rezultate negative, următoarelor teste:

- (i) unui test de fixare a complementului sau unui test cu antigen Brucella tamponat în cazul brucelozei (de la 1 ianuarie 2001, testul cu antigen Brucella tamponat trebuie să fie singurul test autorizat);
- (ii) unui test de seroneutralizare sau unui test ELISA, utilizând toate antigenele virale ale bolii Aujeszky, în cazul porcilor nevaccinați, ori unui test ELISA pentru antigenul G1 al bolii Aujeszky, în cazul porcilor vaccinați cu vaccin G1 deletat.

Fără a aduce atingere prevederilor aplicabile în cazurile în care sunt diagnosticate febra aftoasă sau alte boli care

figurează pe lista A, dacă oricare dintre testele menționate anterior se dovedește pozitiv, animalul trebuie îndepărtat imediat din adăpostul de carantină. În cazul carantinei de grup, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să ia toate măsurile necesare pentru ca animalele care rămân să aibă un status de sănătate satisfăcător înainte de a fi admise în centrul de colectare, în conformitate cu prevederile prezentei anexe.

e) atunci când animalele sunt pozitive la bruceloză, trebuie să fie implementat următorul protocol:

- (i) serurile pozitive să fie supuse unui test de seroaglutinare, precum și testului menționat la lit. d) pct. (i), care nu a fost efectuat;
- (ii) să fie efectuată o supraveghere epidemiologică a exploatațiilor de origine a animalelor reagente;
- (iii) pentru animalele pozitive la bruceloză să fie efectuată o a doua serie de teste (testul cu antigen Brucella tamponat, seroaglutinarea, reacția de fixare a complementului) pe probe prelevate după 7 zile de la prima prelevare. Suspiciunea prezenței brucelozei trebuie să fie confirmată sau infirmată în funcție de rezultatele supravegherii efectuate în exploatațiile de origine și în funcție de compararea rezultatelor a două serii de teste. Atunci când suspiciunea prezenței brucelozei este infirmată, pot fi introduse în centru animalele cu rezultate negative la primul test pentru bruceloză. Animalele cu rezultate pozitive la unul dintre teste pot fi acceptate dacă acestea reacționează negativ la două serii de teste (testul cu antigen Brucella tamponat, reacția de seroaglutinare, reacția de fixare a complementului), efectuate într-un interval de cel puțin 7 zile.

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

3. 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 mișcărilor animalelor, atât intrările, cât și ieșirile.

4. Niciun animal admis în centrul de colectare a materialului seminal nu poate prezenta vreun semn clinic de boală. Fără a aduce atingere pct. 5, toate animalele care vin direct din adăpostul de carantină la care se referă pct. 1 lit. a) trebuie să îndeplinească oficial, în ziua transportului, următoarele condiții:

a) să nu fie situate într-o zonă de restricții definită în baza prevederilor legislației comunitare din cauza apariției unei boli la porcii domestici;

b) să nu fi înregistrat clinic, patologic sau serologic niciun semn din boala Aujeszky în ultimele 30 de zile.

5. Dacă sunt îndeplinite condițiile stabilite la pct. 4 și au fost efectuate testele de rutină la care se referă cap. II, într-o perioadă de 12 luni anterioare, animalele pot fi transferate de la un centru autorizat de colectare a materialului seminal la alt centru cu un status de sănătate similar, fără carantină 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 folosite trebuie să fie dezinfectate înainte de utilizare.

6. În cazul comerțului dintre România și celelalte state membre ale Uniunii Europene, animalele trebuie să fie însoțite de un certificat de sănătate în conformitate cu

modelul 2 din anexa nr. 6 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, dezinfecția mijloacelor de transport fiind certificată la secțiunea C pct. 4 din modelul 2 susmenționat, ca una dintre următoarele garanții adiționale care corespund statusului acestora:

- (i) animalele provin direct dintr-un centru de colectare a materialului seminal, care este conform cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare;
- (ii) animalele provin direct dintr-un adăpost de carantină și sunt conforme cu condițiile de admitere într-un centru de colectare a materialului seminal prevăzute în prezentul capitol;
- (iii) animalele provin direct dintr-o exploatație unde acestea au fost supuse unui protocol de admitere înainte de carantină și sunt conforme cu condițiile de admitere în carantină prevăzute la pct. 1 lit. b) și c) și la pct. 2.

CAPITOLUL II

Teste de rutină obligatorii pentru animalele ținute într-un centru autorizat de colectare a materialului seminal

1. Toate animalele ținute într-un centru autorizat de colectare a materialului seminal trebuie să fie supuse următoarelor teste, cu rezultate negative:

a) unui test de seroneutralizare sau unui test ELISA care utilizează toate antigenele virale ale bolii Aujeszky, în cazul porcilor nevaccinați, ori unui test ELISA pentru antigenele G1 ale bolii Aujeszky, în cazul porcilor vaccinați cu vaccin deletat G1;

b) unui test de fixare a complementului sau unui test cu antigen Brucella tamponat, în cazul brucelozei (de la 1 ianuarie 2001, testul de antigen Brucella tamponat trebuie să fie singurul test autorizat);

c) unui test ELISA sau unui test de seroneutralizare pentru determinarea prezenței anticorpilor pestei porcine clasice. Aceste teste trebuie să fie efectuate pe toate animalele existente în centru, dar nu mai târziu de 12 luni după admitere, atunci când acestea nu au părăsit centrul înaintea acestui moment. Prelevarea de probe poate fi efectuată în abator sau pe 25% dintre animalele din centru care sunt testate la fiecare 3 luni. În acest caz, probele recoltate sunt reprezentative pentru populația totală a centrului, în special în ceea ce privește gruparea pe vârste și cazarea vierilor. De asemenea, toate animalele sunt testate cel puțin o dată pe durata staționării acestora în centru și cel puțin la fiecare 12 luni, dacă staționarea acestora depășește un an.

2. Toate testele trebuie să fie efectuate într-un laborator autorizat 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. Materialul seminal colectat de la fiecare animal din centru de la data ultimului test negativ 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.

C O N D I Ţ I I

pe care trebuie să le îndeplinească materialul seminal colectat în centre autorizate
şi destinat comerţului intracomunitar

1. Materialul seminal trebuie să fie obţinut de la animale care:

a) nu prezintă semne clinice de boală în ziua în care este colectat materialul seminal;

b) nu au fost vaccinate împotriva febrei aftoase;

c) îndeplinesc cerinţele cap. I din anexa nr. 2 la norma sanitară veterinară;

d) nu sunt folosite pentru monta naturală;

e) sunt ţinute în centre de colectare a materialului seminal care nu trebuie să fie situate într-o zonă de restricţie desemnată în baza prevederilor legislaţiei comunitare privind bolile contagioase ale porcilor domestici;

f) au fost ţinute în centre de colectare a materialului seminal, care, pe o perioadă de 30 de zile imediat înainte de colectare, au fost indemne de boala Aujeszky.

2. Trebuie să fie adăugată o combinaţie eficientă de antibiotice, în special împotriva leptospirelor şi micoplasmelor, în materialul seminal după diluţia finală sau în diluant. În cazul materialului seminal congelat,

antibioticele trebuie să fie adăugate înaintea congelării materialului seminal. Această combinaţie trebuie să producă un efect cel puţin echivalent cu următoarele diluţii: nu mai puţin de 500 µg streptomycină/ml diluţie finală, 500 U.I. penicilină/ml diluţie finală, 150 µg lincomycină/ml diluţie finală, 300 µg spectinomycină/ml diluţie finală. Imediat după adăugarea antibioticelor, materialul seminal diluat trebuie să fie păstrat la o temperatură de cel puţin 15°C pentru o perioadă de minimum 45 de minute.

3. Materialul seminal destinat comerţului intracomunitar trebuie:

a) să fie depozitat conform cap. I şi II din anexa nr. 1 la norma sanitară veterinară, înainte de expediere;

b) în situaţia în care România este stat membru de destinaţie, să fie transportat în recipiente care au fost curăţate şi dezinfectate sau sterilizate înainte de utilizare şi care au fost sigilate înainte de expedierea din clădirile de depozitare autorizate.

1. Expeditor (numele şi adresa completă)	CERTIFICAT DE SĂNĂTATE ANIMALĂ Nr..... ORIGINAL	
3. Destinatar (numele şi adresa completă)	2. Statul membru de colectare	4. Autoritatea competentă
Observaţii: a) Pentru fiecare transport de material seminal trebuie să fie emis câte un certificat separat b) Certificatul în original trebuie să însoţească transportul la locul de destinaţie.	5. Autoritatea competentă locală	
6. Locul de încărcare	7. Denumirea şi adresa centrului de colectare a materialului seminal	
8. Mijloace de transport	10. Numărul de înregistrare al centrului de colectare a materialului seminal	
9. Locul şi statul membru de destinaţie		
11. Numărul şi codul-marcă al containerelor cu material seminal		
12. Identificarea materialului seminal		
(a) Numărul de doze	(b) Data colectării	(c) Rasa
(d) Identificarea animalului donator		
13. Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific că: (a) materialul seminal descris anterior a fost colectat, prelucrat şi depozitat în condiţii care îndeplinesc standardele stabilite de Directiva 90/429/CE* (b) materialul seminal descris anterior a fost colectat de la vieri: (i) aflaţi într-un centru de colectare a materialului seminal care conţine doar animale care nu		

¹⁾ Anexa nr. 4 este reprodusă în facsimil.

au fost vaccinate împotriva bolii Aujeszky și care au reacționat negativ la testul de seroneutralizare sau la testul ELISA pentru boala Aujeszky, în conformitate cu prevederile Directivei 90/429/CEE ⁽¹⁾;

sau

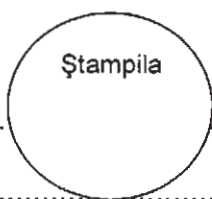
(ii) aflați într-un centru în care o parte din vieri sau toți vieri au fost vaccinați împotriva bolii Aujeszky, utilizând un vaccin G1 deletat. În ceea ce privește boala Aujeszky, astfel de vieri au fost seronegativi înainte de vaccinare și au fost supuși trei săptămâni mai târziu unei examinări serologice ulterioare care nu a relevat prezența anticorpilor induși de virusul bolii. În acest caz, materialul seminal din fiecare lot trebuie să fie supus unui test de izolare a virusului pentru boala Aujeszky în laboratorul⁽²⁾, și să prezinte o reacție negativă ⁽²⁾;

(c) materialul seminal descris anterior a fost expediat către locul de încărcare în recipiente sigilate, în condiții care îndeplinesc prevederile Directivei 90/429/CEE*

Întocmit la, data de

(locul)

(data)



Semnătura

Numele și funcția (cu majuscule).....

⁽¹⁾ Ștergeți care dintre cazurile (i) sau (ii) nu se aplică.

⁽²⁾ Numele laboratorului specificat în conformitate cu art. 4 (1) din Directiva 90/429/CEE*.

*) 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 porcine, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 217/2006.

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

ORDIN

pentru aprobarea Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor ce stabilește metode comunitare de prelevare de probe pentru analiza chimică, în scopul monitorizării produselor din lapte conservat

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. 86.487 din 7 septembrie 2006, întocmit de Direcția igienă și sănătate publică 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 și pentru siguranța alimentelor ce stabilește metode comunitare de prelevare de probe pentru analiza chimică, în scopul monitorizării produselor din lapte conservat, 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. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă orice alte dispoziții contrare.

Art. 4. — Prezentul ordin transpune Directiva Comisiei nr. 87/524/CEE ce stabilește metode comunitare de prelevare pentru analiza chimică, în scopul monitorizării

produselor din lapte conservat, publicată în Jurnalul Oficial al Comunităților Europene (JOCE) nr. L306 din 28 octombrie 1987, p. 24.

Art. 5. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare la 60 de zile de la publicare.

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

București, 6 octombrie 2006.
Nr. 239.

ANEXĂ

NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
ce stabilește metode comunitare de prelevare de probe pentru analiza chimică, în scopul monitorizării
produselor din lapte conservat

Art. 1. — Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să ia toate măsurile necesare pentru a se asigura că prelevarea de probe, la care se face referire în anexa la prezenta normă sanitară

veterinară și pentru siguranța alimentelor, este efectuată în conformitate cu metodele descrise de aceasta.

Art. 2. — Anexa face parte integrantă din prezenta normă sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor.

ANEXĂ
la norma sanitară veterinară și pentru siguranța alimentelor

METODE DE PRELEVARE

cu privire la controlul analizei chimice a anumitor produse din lapte conservat deshidratat parțial sau total

I. Dispoziții generale

1. Instrucțiuni administrative

1.1. Personalul

Prelevarea de probe se efectuează de către o persoană calificată autorizată, conform reglementărilor naționale.

1.2. Sigilarea și etichetarea probelor

Fiecare probă prelevată pentru uz oficial se sigilează la locul prelevării și se identifică conform reglementărilor naționale.

1.3. Probele duplicat

Pentru analiză trebuie preparate simultan cel puțin două probe echivalente.

Procedura și numărul probelor prelevate se efectuează în conformitate cu prezenta anexă.

Probele trebuie trimise la laborator imediat după prelevare.

1.4. Proces-verbal

Probele sunt însoțite de un proces-verbal, stabilit în conformitate cu legislația națională.

2. Echipament de prelevare

Specificații

Tot echipamentul de prelevare este confecționat din material corespunzător cu rezistență adecvată, care să nu determine modificări ale probei care pot afecta rezultatele analizelor ulterioare și care să nu cauzeze modificări ale probei în timpul procesului de prelevare a probelor. Se recomandă utilizarea oțelului inoxidabil.

Toate suprafețele trebuie să fie netede și fără fisuri și toate colțurile trebuie să fie rotunjite. Echipamentul de prelevare a probelor trebuie să fie în conformitate cu cerințele stabilite pentru fiecare produs din care urmează să se preleveze probe.

3. Recipiente folosite la prelevarea probelor

Specificații

Recipientele și capacele folosite la prelevarea probelor trebuie astfel să fie construite și confecționate din materiale care protejează corespunzător proba și care nu determină

modificări ale probei care ar putea afecta rezultatul analizei sau examinării ulterioare.

Materialele corespunzătoare includ sticla, unele metale și unele materiale din plastic.

Recipientele trebuie să fie, de preferință, opace. Dacă însă recipientul plin este transparent sau translucid, acesta trebuie păstrat într-un loc întunecat.

Recipientele și capacele trebuie să fie curate și uscate. Forma și capacitatea recipientului trebuie să fie în conformitate cu cerințele stabilite pentru produsul din care se prelevează probe.

Se pot utiliza recipiente din plastic de unică folosință, recipiente confecționate din plastic, laminate, care includ o folie de aluminiu sau pungi din plastic adecvate, prevăzute cu metode corespunzătoare de închidere.

Recipientele, altele decât pungile de plastic, trebuie să fie închise bine, fie prin intermediul unui dop adecvat, fie cu un capac cu filet din metal sau din material plastic, fiind prevăzută, dacă este necesar, cu căptușeală din plastic etanșă. Toate dopurile sau benzile utilizate trebuie să fie insolubile, neabsorbante și impermeabile la grăsime și nu trebuie să afecteze mirosul, aroma, proprietățile sau compoziția probei.

Dopurile trebuie să fie confecționate sau acoperite cu materiale inodore neabsorbante.

4. Tehnica de prelevare

Recipientul folosit la prelevare trebuie să fie închis imediat după prelevare.

5. Depozitarea probelor

Temperaturile de depozitare recomandate pentru probele prelevate din produse variate nu trebuie să depășească 25°C. Timpul și temperatura de depozitare trebuie luate în considerare împreună și nu separat.

6. Transportul probelor

Probele vor fi aduse, cât mai repede posibil, la laboratorul responsabil cu testarea (de preferat în 24 de ore de la prelevarea probelor).

În timpul tranzitului, trebuie luate măsurile de precauție pentru a se preveni expunerea la mirosuri contaminante, la lumina directă a soarelui și la temperaturi mai mari de 25°C.

II. Metoda 1: Prelevarea de probe pentru tipurile de lapte parțial deshidratat

1. Scop și domeniu de aplicare

a) lapte condensat neîndulcit cu conținut ridicat de grăsimi;

b) lapte condensat neîndulcit;

c) lapte parțial degresat condensat neîndulcit;

d) lapte degresat condensat neîndulcit;

e) lapte condensat îndulcit;

f) lapte degresat condensat îndulcit;

g) lapte parțial degresat condensat îndulcit.

2. Echipament

2.1. Generalități

A se vedea pct. 2 din Dispoziții generale.

2.2. Plonjor și agitator

Plonjoarele sau agitatoarele utilizate pentru amestecarea lichidelor depozitate în vrac trebuie să aibă o suprafață suficientă pentru a produce o bună omogenizare a produsului, fără să dezvolte o aromă rancedă. Având în vedere formele și dimensiunile diferite ale recipientelor, nu se recomandă un design specific de plonjor pentru toate scopurile, dar plonjoarele trebuie proiectate astfel încât să se evite zgârierea suprafeței interioare a recipientelor care conțin produsul în timpul agitării.

Materialele adecvate au fost descrise la pct. 2 din Dispoziții generale.

Forma plonjorului recomandată ca fiind corespunzătoare pentru amestecarea lichidelor în găleți sau în câni are următoarele dimensiuni (figura 1): un disc cu diametrul de 150 mm, perforat în 6 locuri, fiecare orificiu având diametrul de 12,5 mm pe un cerc cu diametrul de 100 mm, discul fiind fixat central cu o tijă metalică, celălalt capăt formând o buclă de mâner. Lungimea tijei, inclusiv mânerul, trebuie să fie de aproximativ 1 m. Plonjoarele corespunzătoare pentru utilizarea în tancuri mici trebuie să aibă următoarele dimensiuni aproximative (figura 2): o tijă cu lungimea de cel puțin 2 m, asamblată cu un disc cu diametrul de 300 mm, perforat în 12 locuri, fiecare orificiu având un diametru de 30 mm pe un cerc cu diametrul de 230 mm.

Pentru amestecarea conținutului vaselor de dimensiuni mari, se recomandă agitare mecanică sau agitare cu aer curat, compresat. Presiunea minimă a aerului și volumul trebuie să fie folosite pentru a preveni dezvoltarea aromei de ranced.

NOTĂ: De fiecare dată când se solicită folosirea „aerului curat compresat”, este necesar să se utilizeze aerul compresat din care s-au eliminat toți contaminanții (inclusiv uleiul, apa și praful).

2.3. Agitatorul

Cu lame late, suficient de adânc pentru a se ajunge la baza recipientului care conține produsul și este de preferat ca una dintre margini să aibă forma recipientului (a se vedea figura 3).

2.4. Cupele

Figura 4 prezintă o cupă de dimensiuni și formă corespunzătoare pentru colectarea probei. Cupa este dotată cu un mâner rezistent, cu o lungime de cel puțin 150 mm. Capacitatea cupei nu trebuie să fie mai mică de 50 ml. Este un avantaj ca mânerul să fie curbat în partea de sus.

Forma conică a cupei permite fixarea acesteia. Alternativ, se poate utiliza o cupă de o capacitate similară, dar care trebuie să aibă părțile laterale gradate în 5 secțiuni egale pentru a asista prelevarea de probe a produselor păstrate proporțional în mai multe recipiente.

2.5. Bagheta

Rotundă, cu lungimea de aproximativ 1 m și diametrul de 35 mm.

2.6. Recipientul

Pentru o capacitate de prelevare de 5 l, cu gura largă.

2.7. Lingura sau spatula

Cu lame late.

2.8. Recipientele pentru probe

A se vedea pct. 3 din Dispoziții generale.

3. Procedura

3.1. Prelevarea de probe din tipurile de lapte degresat parțial neîndulcit

Se prelevează o probă într-o cantitate nu mai mică de 200 g.

3.1.1. Produsul trebuie să fie bine omogenizat prin amestecare de jos în sus sau prin agitare ori prin agitare mecanică sau prin turnare dintr-un recipient în altul ori prin utilizarea de aer curat compresat (a se vedea nota de la pct. 2.2), până în momentul în care produsul va fi suficient de omogen.

Proba se prelevează imediat după mixare cu ajutorul unui plonjor. Dacă obținerea unei omogenități suficiente prezintă dificultăți, probele trebuie să fie prelevate din porțiuni diferite ale recipientului care conține produsul până la un total nu mai mic de 200 g. (Dacă proba este un amestec de subprobe, acest lucru trebuie să fie menționat pe eticheta probei și în procesul-verbal de însoțire).

3.1.2. Prelevarea de probe din produsele ambalate în recipiente mici destinate comercializării cu amănuntul

Recipientul intact și nedeschis poate constitui proba. Trebuie să fie luate unul sau mai multe recipiente cu același număr de lot sau cod, astfel încât să poată constitui o probă de cel puțin 200 g.

3.2. Prelevarea de probe din laptele parțial deshidratat îndulcit

3.2.1. Generalități

Prelevarea de probe din recipientele de lapte parțial deshidratat îndulcit în vrac poate fi o problemă foarte dificilă, în special dacă produsul nu este omogen și este foarte vâscos. Probleme de prelevare pot apărea și din cauza prezenței cristalelor mari de zaharoză sau lactoză ori din cauza precipitării unor săruri variate care se pot forma în interiorul produsului sau pot adera de pereți ori din cauza prezenței de aglomerări stabile. Astfel de condiții devin evidente în momentul în care se introduce în recipientul care conține produsul o sondă de prelevare, care se retrage după ce a fost explorată o suprafață cât mai mare. Dacă dimensiunea cristalelor de zahăr nu este mai mare de 6 mm, nu vor fi probleme de prelevare din această cauză. Atunci când produsul nu este omogen, acest lucru trebuie să fie notat pe eticheta probei din procesul-verbal de însoțire. Deoarece laptele condensat îndulcit este depozitat frecvent la temperatura atmosferică, se recomandă, pentru a se obține o probă reprezentativă, să se aducă conținutul la o temperatură nu mai mică de 20°C.

3.2.2. Procedura

Se prelevează o probă de cel puțin 200 g.

a) Recipiente deschise

Trebuie să fie îndepărtat unul din capetele recipientului, după ce acesta a fost curățat și uscat în prealabil pentru a

preveni pătrunderea materiilor străine în recipient în timpul deschiderii. Conținutul se amestecă cu ajutorul unui agitator (a se vedea figura 3). Se trece lama peste marginile și baza recipientului, pentru a se îndepărta orice urmă de produs. Conținutul se amestecă bine printr-o combinație de mișcări rotative și verticale, cu agitatorul înclinat diagonal, având grijă să se evite încorporarea de aer în probă. Se retrage agitatorul, iar laptele condensat aderent se transferă într-un recipient de 5 l (a se vedea pct. 2.6), cu ajutorul unei spatule sau al unei linguri. Amestecarea și retragerea se repetă până se colectează 2-3 l de lapte condensat. Acesta trebuie să fie amestecat până când devine omogen și se prelevează o probă nu mai mică de 200 g.

b) Bidoane închise, cu dopuri la vârf sau lateral

Pentru motivele descrise la pct. 3.2.1, prelevarea de probe prin orificiul lăsat de dop este potrivită doar dacă laptele condensat este fluid și de o consistență uniformă. Conținutul trebuie să fie amestecat prin inserarea în orificiu a unei sonde, iar după ce a fost explorat și agitat în cât mai multe direcții, sonda trebuie să fie retrasă și trebuie să fie pregătită o probă conform pct. 3.2.1. Alternativ, se poate transvaza conținutul într-un recipient corespunzător, astfel încât să se recupereze cât mai mult din butoi. După agitarea cu un agitator, proba trebuie să fie colectată conform pct. 3.2.1.

3.2.3. Prelevarea de probe din produsele ambalate în recipiente mici destinate comercializării cu amănuntul

Recipientul intact și închis poate constitui proba. Trebuie să fie luate unul sau mai multe recipiente din același lot sau cu același număr de cod, astfel încât să se poată constitui o probă de cel puțin 200 g.

3.3. Conservarea, depozitarea și transportul probelor

A se vedea pct. 5 și 6 din Dispoziții generale.

III. Metoda 2: Prelevarea de probe din tipurile de lapte deshidratat conservat

1. Scop și domeniu de aplicare

Această metodă descrie prelevarea de probe pentru analiza chimică a:

a) laptelui integral deshidratat sau a laptelui praf integral;

b) laptelui degresat deshidratat sau a laptelui praf degresat;

c) laptelui parțial degresat deshidratat sau a laptelui praf parțial degresat;

d) laptelui deshidratat cu conținut ridicat de grăsimi sau a laptelui praf cu conținut ridicat de grăsimi.

2. Echipament

A se vedea pct. 2 din Dispoziții generale.

2.1. Sonde cu o lungime suficientă pentru a se atinge baza recipientului care conține produsul. Sondele conforme descrierii cuprinse în pct. IV sunt cele corespunzătoare.

2.2. Paleta, lingura sau spatula cu lamă lată

2.3. Recipiente care conțin probe

A se vedea pct. 3 din Dispoziții generale.

3. Procedura

3.1. Generalități

Produsul nu trebuie să absoarbă umiditatea atmosferică în timpul în care este depozitat în container sau în perioada anterioară prelevării de probe pentru analize. Recipientul care conține produsul trebuie să fie reînchis, în mod sigur, după prelevare.

3.2. Prelevarea de probe

Trebuie să fie prelevată o probă nu mai mică de 200 g. Sonda curată și uscată trebuie să fie trecută prin produs, dacă este nevoie cu recipientul înclinat sau așezat pe o parte. Sonda se introduce cu deschiderea în jos și se

utilizează o rată de penetrare uniformă. În momentul în care sonda atinge baza recipientului, aceasta va fi rotită la 180°, scoasă din recipient, iar conținutul va fi turnat în recipientul care conține proba. Pentru formarea unei probe de cel puțin 200 g, sunt necesare una sau mai multe sonde. Recipientul care conține proba trebuie să fie închis imediat după ce prelevarea de probe este completă.

3.2.1. Prelevarea de probe din produsele ambalate în recipiente mici destinate vânzării cu amănuntul

Recipientul intact și închis poate constitui proba. Se pot lua unul sau mai multe recipiente din același lot sau cu același număr de cod, astfel încât să poată constitui o probă de cel puțin 200 g.

NOTĂ: În cazul produselor descrise cu denumirea „instant”, proba trebuie să fie constituită dintr-un pachet întreg nedeschis.

3.3. Conservarea, depozitarea și transportul probelor

A se vedea pct. 5 și 6 din Dispoziții generale.

IV. Sondele pentru prelevarea de probe din laptele praf conservat în vrac

1. Tipuri de sonde

Tipul A: lung

Tipul B: scurt

(Vezi figura 5)

2. Materiale

Lama și tija trebuie să fie confecționate din metal lustruit, de preferat din oțel inoxidabil. Cleștele de tip lung va fi de preferință confecționat din oțel inoxidabil. Sonda de tip scurt va fi prevăzută cu un clește detașabil din lemn sau plastic, dotat cu o tijă prinsă de lamă.

3. Construcția

3.1. Forma, materialul și finisarea sondei trebuie să fie astfel încât să permită ca sonda să fie curățată ușor.

3.2. Muchiile lamei de tip A trebuie să fie ascuțite, pentru a permite prelevarea probei prin răzuire.

3.3. Vârful lamei trebuie să fie suficient de ascuțit pentru a facilita prelevarea de probe.

4. Dimensiuni principale

Sondele trebuie să fie conforme cu dimensiunile menționate în tabelul de mai jos (cu o toleranță de 10%): (Dimensiuni în mm)

	Tip A lung	Tip B scurt
Lungimea paletei	800	400
Grosimea metalului lamei	1 până la 2	1 până la 2
Diametrul interior al paletei, la vârf	18	32
Diametrul intern al paletei, la mâner sau tijă	22	28
Lățimea fantei la vârf	4	20
Lățimea fantei la clește sau tijă	14	14

5. Notă privind utilizarea sondelor

5.1. Sondele pot fi introduse vertical, dacă există mai puține particule care plutesc liber. Sondele de tip A sunt apoi complet umplute prin întoarcere și astfel pot fi retrase vertical. Sondele de tip B sunt deja umplute complet în timpul inserării, dar trebuie să fie retrase în poziție oblică pentru a se evita pierderile de la partea inferioară.

5.2. În cazul particulelor care plutesc liber, recipientul trebuie să fie înclinat, sondele inserate aproape orizontal, cu fanta în jos, la retragere fiind orientate cu fanta în sus.

Figurile 1—5*)

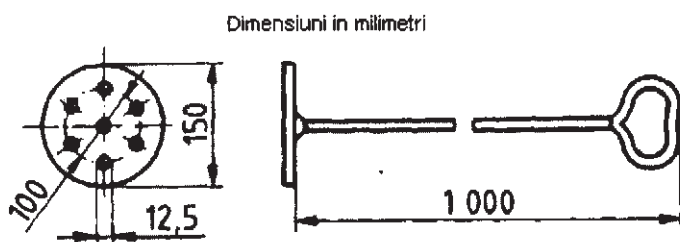


Fig. 1: Plonjor recomandat pentru galetii si cani

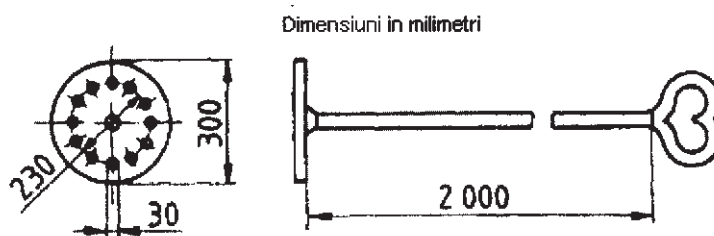


Fig. 2: Plonjor recomandat pentru vase mici

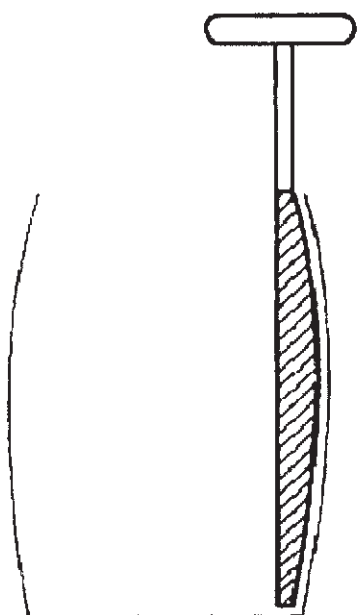


Fig. 3: Mixer potrivit pentru amestecarea laptelui indulcit

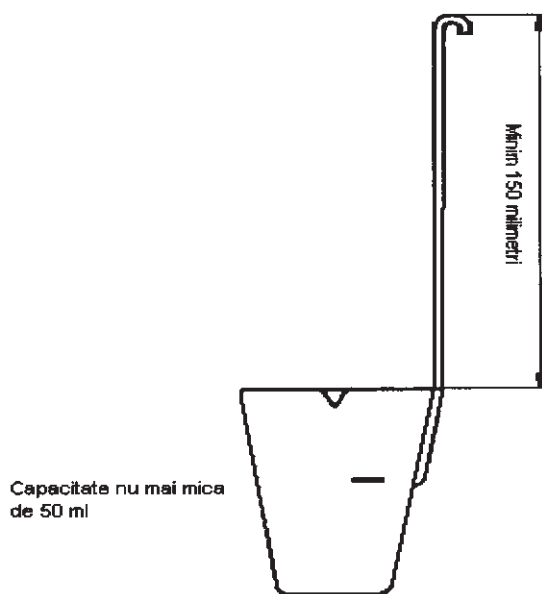


Fig. 4: Sonda potrivita pentru lichide

*) Figurile 1—5 sunt reproduse în facsimil.

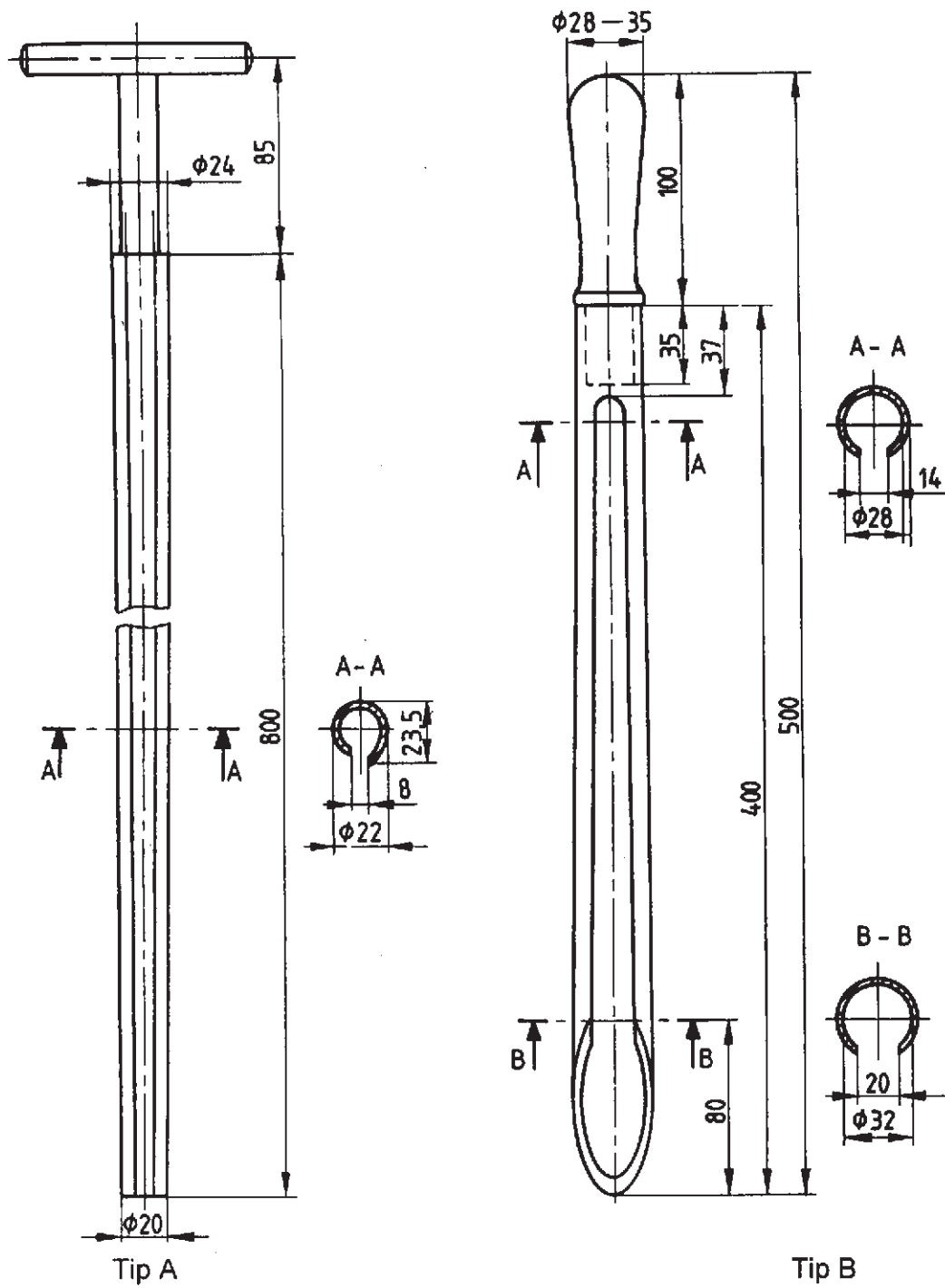


Figura 5: Sonde pentru lapte deshidratat (toate dimensiunile în milimetri)

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

ORDIN**pentru modificarea Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 159/2006 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor care stabilește procedurile la importul și exportul de produse alimentare de origine nonanimală supuse supravegherii și controlului pentru siguranța alimentelor**

Având în vedere Legea nr. 150/2004 privind siguranța alimentelor și a hranei pentru animale, cu modificările și completările ulterioare,

ținând cont de 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. 41.565 din 9 octombrie 2006, întocmit de Direcția generală siguranța alimentelor,

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

Art. I. — Articolul 5 al Ordinului președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 159/2006 privind aprobarea Normei pentru siguranța alimentelor care stabilește procedurile la importul și exportul de produse alimentare de origine nonanimală supuse supravegherii și controlului pentru siguranța alimentelor, publicat în Monitorul Oficial al României,

Partea I, nr. 711 din 18 august 2006, se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 5. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare la data de 12 decembrie 2006.“

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

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

București, 16 octombrie 2005.
Nr. 250.

AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU ÎNTREPRINDERI MICI ȘI MIJLOCII ȘI COOPERAȚIE

ORDIN**pentru modificarea Ordinului președintelui Agenției Naționale pentru Întreprinderi Mici și Mijlocii și Cooperatie nr. 85/2006 privind aprobarea Procedurii de implementare a Programului național multianual pe perioada 2002—2006 de susținere a investițiilor realizate de către întreprinderi nou-înființate și microîntreprinderi, precum și a investițiilor de modernizare/retehnologizare a întreprinderilor mici și mijlocii**

Având în vedere prevederile anexei nr. 3/12/18 la Legea bugetului de stat pe anul 2006 nr. 379/2005, cu modificările și completările ulterioare, ale art. 25 alin. (1) din Legea nr. 346/2004 privind stimularea înființării și dezvoltării întreprinderilor mici și mijlocii, cu modificările și completările ulterioare, precum și ale art. 4 alin. (1) pct. 12 din Hotărârea Guvernului nr. 753/2003 privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale pentru Întreprinderi Mici și Mijlocii și Cooperatie, cu modificările și completările ulterioare,

în temeiul art. 5 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 753/2003, cu modificările și completările ulterioare,

președintele Agenției Naționale pentru Întreprinderi Mici și Mijlocii și Cooperatie emite prezentul ordin.

Art. I. — Ordinul președintelui Agenției Naționale pentru Întreprinderi Mici și Mijlocii și Cooperatie nr. 85/2006 privind aprobarea Procedurii de implementare a Programului național multianual pe perioada 2002—2006 de susținere a investițiilor realizate de către întreprinderi nou-înființate și microîntreprinderi, precum și a investițiilor de modernizare/retehnologizare a întreprinderilor mici și mijlocii, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 244 din 17 martie 2006, se modifică astfel:

1. **Titlul programului va avea următorul cuprins:**
„Programul național multianual pe perioada 2002—2009 de susținere a investițiilor realizate de către întreprinderi nou-înființate și microîntreprinderi, precum și a investițiilor de modernizare/retehnologizare a întreprinderilor mici și mijlocii“
2. **Punctul 2 din Procedura de implementare a Programului național multianual pe perioada 2002—2006 de susținere a**

investițiilor realizate de către întreprinderi nou-înființate și microîntreprinderi, precum și a investițiilor de modernizare/retehnologizare a întreprinderilor mici și mijlocii va avea următorul cuprins:

„2. Bugetul Programului

Bugetul alocat Programului pentru anul bugetar 2006 este de 44,525 milioane lei, defalcat astfel:

a) 44,505 milioane lei pentru acordarea de alocații financiare nerambursabile, denumite în continuare *AFN*, beneficiarilor eligibili;

b) 0,02 milioane lei la dispoziția Agenției Naționale pentru Întreprinderi Mici și Mijlocii și Cooperatie, denumită în continuare *ANIMMC*, constând în cheltuieli pentru implementarea, administrarea, monitorizarea și evaluarea Programului (cheltuieli materiale și servicii, cheltuieli pentru derularea procedurii de achiziție publică, cheltuieli de promovare a Programului etc.).“

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

p. Președintele Agenției Naționale pentru Întreprinderi Mici și Mijlocii și Cooperatie,
Bogdan Dumitrache

București, 12 octombrie 2006.
Nr. 300.

MINISTERUL AGRICULTURII, PĂDURILOR ȘI DEZVOLTĂRII RURALE

ORDIN

pentru aprobarea cuantumului estimat al plafonului maxim la hectar, unitar la nivel național, al subvențiilor de la bugetul de stat ce se acordă pentru acoperirea cheltuielilor necesare desfășurării activității de irigații pentru sezonul de irigații al anului 2007

Având în vedere prevederile art. 68 alin. (1) și alin. (3) lit. a) din Legea îmbunătățirilor funciare nr. 138/2004, cu modificările și completările ulterioare, precum și prevederile art. 2 lit. b) din Normele metodologice privind alocarea și acordarea subvențiilor de la bugetul de stat pentru acoperirea unor categorii de cheltuieli necesare desfășurării activităților de îmbunătățiri funciare, aprobate prin Ordinul ministrului agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale nr. 1.230/2005, cu modificările ulterioare,

în temeiul Hotărârii Guvernului nr. 155/2005 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale, cu modificările și completările ulterioare,

văzând Referatul de aprobare nr. 113.251 din 27 septembrie 2006 al Direcției generale consolidarea proprietății, reforma structurilor de exploatare, îmbunătățiri funciare și conservarea solurilor — Direcția îmbunătățiri funciare privind emiterea unui ordin pentru aprobarea cuantumului estimat al plafonului maxim la hectar, unitar la nivel național, al subvențiilor de la bugetul de stat ce se acordă pentru acoperirea cheltuielilor necesare desfășurării activității de irigații pentru sezonul de irigații al anului 2007,

ministrul agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă cuantumul estimat al plafonului maxim la hectar, unitar la nivel național, al subvențiilor de la bugetul de stat ce se acordă pentru acoperirea cheltuielilor necesare desfășurării activității de irigații pentru sezonul de irigații din anul 2007, în limita sumei de 390 lei la hectar.

Art. 2. — Direcția buget-finanțe, Direcția îmbunătățiri funciare, prin Oficiul de reglementare a organizațiilor de îmbunătățiri funciare din cadrul Ministerului Agriculturii, Pădurilor și Dezvoltării Rurale, Administrația Națională a

Îmbunătățirilor Funciare, direcțiile pentru agricultură și dezvoltare rurală județene și a municipiului București, precum și organizațiile de îmbunătățiri funciare și federațiile de organizații de îmbunătățiri funciare vor fundamenta necesarul de alocații bugetare și vor aloca subvențiile de la bugetul de stat în limita plafonului prevăzut la art. 1.

Art. 3. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I.

p. Ministrul agriculturii, pădurilor și dezvoltării rurale,
Nicolae Flaviu Lazin,
secretar de stat

București, 6 octombrie 2006.
Nr. 676.

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.



5 948368 120457