



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul 175 (XIX) — Nr. 679

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRĂRI ȘI ALTE ACTE

Vineri, 5 octombrie 2007

Nr.	Pagina	Nr.	Pagina	
HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI				
1.172.	2	— Hotărâre privind modificarea și completarea Normelor metodologice pentru aplicarea prevederilor Legii nr. 231/2005 privind stimularea investițiilor în agricultură, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 934/2005	22	
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE				
170.	3-22	— Ordin al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor pentru aprobarea Normei sanitare veterinare ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boli ale animalelor acvatice	23-26	
311.		— Ordin al ministrului internelor și reformei administrative privind modificarea Regulamentului de autorizare a laboratoarelor și poligoanelor de încercări la foc și a celor de distrugere a muniției neexplodate, aprobat prin Ordinul ministrului administrației și internelor nr. 770/2005	27	
		922.	— Ordin al ministrului transporturilor pentru aprobarea Normelor privind aprobarea procedurilor de agreare de către Ministerul Transporturilor a unităților specializate medicale și psihologice, în vederea examinării persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere	23-26
		1.628.	— Ordin al ministrului sănătății publice privind aprobarea modelului contractului de administrare a spitalului public din rețeaua Ministerului Sănătății Publice.....	27-32

HOTĂRĂRI ALE GUVERNULUI ROMÂNIEI

GUVERNUL ROMÂNIEI

HOTĂRÂRE

privind modificarea și completarea Normelor metodologice pentru aplicarea prevederilor Legii nr. 231/2005 privind stimularea investițiilor în agricultură, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 934/2005

În temeiul art. 108 din Constituția României, republicată,

Guvernul României adoptă prezenta hotărâre.

Articol unic. — Normele metodologice pentru aplicarea prevederilor Legii nr. 231/2005 privind stimularea investițiilor în agricultură, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 934/2005, publicată în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 784 din 29 august 2005, cu modificările ulterioare, se modifică și se completează după cum urmează:

1. Articolul 3 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 3. — La solicitarea Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, Ministerul Economiei și Finanțelor alocă sume din bugetul de stat pentru alimentarea fondului, la capitolul 83.01 «Agricultură, silvicultură, piscicultură și vânătoare», titlul IV «Subvenții».”

2. Articolul 10 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 10. — Sumele neutilizate din fond la finele fiecărui an, angajate de Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale cu instituțiile selectate și evidențiate în contul special al fondului deschis la Trezoreria Statului, la dispoziția Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, se reportează în anul următor și se utilizează potrivit art. 13 alin. (1) din lege.”

3. După articolul 10 se introduce un nou articol, articolul 10¹, cu următorul cuprins:

„Art. 10¹. — Sumele existente în fond la finele fiecărui an, provenite din rambursări de credite și plăți de dobânzi la creditele acordate și evidențiate în contul special al fondului deschis la Trezoreria Statului, la dispoziția Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale, se reportează în anul următor și se utilizează potrivit art. 13 alin. (2) din lege.”

4. Articolul 11 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 11. — Sumele reprezentând rate de credit scadente și plăți de dobânzi aferente acestora, rambursate de beneficiarii creditului pentru investiții în agricultură, industrie alimentară, silvicultură, piscicultură, precum și în activități nonagricole, existente în conturile instituțiilor selectate la finele anului în curs, se virează la data și în contul prevăzut la art. 13 alin. (3) din lege, se reportează în anul următor și se utilizează pentru acordarea de noi credite, în condițiile legii și ale prezentelor norme metodologice emise în aplicarea acesteia.”

5. La articolul 12, litera a) se modifică și va avea următorul cuprins:

„a) acordarea de credite pentru investiții în agricultură, industrie alimentară, silvicultură, piscicultură, precum și în activități nonagricole beneficiarilor prevăzuți la art. 6 din lege;”

6. La articolul 16, alineatul (2) se modifică și va avea următorul cuprins:

„(2) Prin ordin al ministrului agriculturii și dezvoltării rurale, în funcție de nivelul sumelor prevăzute cu această destinație în bugetul Ministerului Agriculturii și Dezvoltării Rurale și de politica agricolă națională și comunitară, se vor aproba lista proiectelor de investiții din cadrul sectoarelor economice din agricultură care beneficiază de reduceri, precum și criteriile tehnice de acordare (suprafață, număr de animale, capacități etc.)”

7. La articolul 17, litera b) se modifică și va avea următorul cuprins:

„b) respectarea indicatorilor de performanță tehnico-economică din planul de afaceri;”

8. Articolul 24 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 24. — Sumele provenite din fond vor fi derulate prin instituțiile selectate și se vor utiliza numai pentru acordarea de credite pentru investiții în agricultură, industrie alimentară, silvicultură, piscicultură, precum și în activități nonagricole, în condițiile art. 6 și 7 din lege.”

9. Articolul 30 se modifică și va avea următorul cuprins:

„Art. 30. — (1) Lunar sau ori de câte ori se consideră necesar, Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale va analiza stadiul și modul în care sunt respectate condițiile stabilite în convențiile încheiate cu instituțiile selectate.

(2) În cazul constatării de către Ministerul Agriculturii și Dezvoltării Rurale a faptului că instituțiile selectate au plătit sume necuvenite beneficiarilor de credite prin cererile de tragere, acestea au obligația de a restitui aceste sume din fondurile proprii, în termenul și în contul prevăzut la art. 13¹ alin. (2) din lege.”

PRIM-MINISTRU
CĂLIN POPESCU-TĂRICEANU

Contrasemnează:

p. Ministrul agriculturii și dezvoltării rurale,
Gheorghe Albu,
secretar de stat

Ministrul economiei și finanțelor,
Varujan Vosganian

București, 26 septembrie 2007.
Nr. 1.172.

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

ORDIN

pentru aprobarea Normei sanitare veterinare ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boli ale animalelor acvatice

Având în vedere prevederile art. 10 lit. b) din Ordonanța Guvernului nr. 42/2004 privind organizarea activității sanitare 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, cu modificările și completările ulterioare,

văzând Referatul de aprobare nr. 19.168 din 16 august 2007, 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 ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boli ale animalelor acvatice, 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 Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 82/2006 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind condițiile de sănătate a animalelor, care reglementează punerea pe piață a animalelor și a produselor de acvacultură, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 399 din 9 mai 2006, cu modificările și completările ulterioare, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 91/67/CEE, Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 247/2006 pentru aprobarea Normei sanitare

veterinare cu privire la introducerea măsurilor comunitare minime pentru controlul anumitor boli ale peștilor, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 921 din 14 noiembrie 2006, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 93/53/CEE și Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 117/2005 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare ce stabilește măsuri minime naționale pentru controlul unor boli care afectează moluștele bivalve, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 1.035 din 22 noiembrie 2005, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 95/70/CE.

Art. 4. — Prezentul ordin transpune Directiva Consiliului 2006/88/CE, ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora, precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boli ale animalelor acvatice, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JOUE) nr. L 328, 24 noiembrie 2006.

Art. 5. — Prezentul ordin va fi publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare la data de 1 august 2008.

Președintele Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor,
Radu Roatiș Chețan

București, 6 septembrie 2007.

Nr. 170.

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ

**ce stabilește cerințele de sănătate animală pentru animalele de acvacultură și produsele acestora,
precum și pentru prevenirea și controlul anumitor boli ale animalelor acvatice**

CAPITOLUL I

Domeniu, scop și definiții

ARTICOLUL 1

Domeniu

(1) Prezenta normă sanitară veterinară stabilește:

a) cerințele de sănătate animală ce urmează a fi aplicate pentru punerea pe piață, importul și tranzitul animalelor de acvacultură și produselor acestora;

b) măsurile minime de prevenire a bolilor animalelor de acvacultură, cu scopul de a crește gradul de conștientizare și pregătirea autorităților competente, a operatorilor cu activitate în domeniul produselor de acvacultură și a altora implicați în această industrie;

c) măsurile minime de control ce urmează a fi aplicate în eventualitatea unei suspiciuni sau a unui focar al anumitor boli ale animalelor acvatice.

(2) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor ia orice măsuri stricte în domeniul prevăzut la art. 13 din cap. II și de cap. V, dovedind că aceste măsuri nu afectează comerțul cu alte state membre ale Uniunii Europene.

ARTICOLUL 2

Scop

(1) Prezenta normă sanitară veterinară nu se aplică pentru:

a) animalele acvatice ornamentale crescute în acvarii necomerciale;

b) animalele acvatice din mediul natural, recoltate sau pescuite pentru a fi introduse direct în lanțul alimentară;

c) animalele acvatice pescuite în scopul producerii de făină de pește, furaje din pește, ulei de pește și alte produse similare.

(2) Cap. II, secțiunile 1, a 2-a, a 3-a și a 4-a ale cap. III și cap. VII nu se aplică dacă animalele acvatice ornamentale sunt ținute în magazine pentru animale, locații ale operatorilor cu activitate în domeniul amenajărilor exterioare, iazuri din grădini, acvarii comerciale sau la angrosiști, care:

a) nu au niciun contact direct cu apele naturale din Comunitatea Europeană;

b) sunt echipate cu un sistem de tratare a apei de evacuare, ce reduce până la un nivel acceptabil riscul transmiterii bolilor în apele naturale.

(3) Prezenta normă sanitară veterinară se aplică fără a prejudicia prevederile referitoare la conservarea speciilor sau la introducerea de specii care nu sunt indigene.

ARTICOLUL 3

Definiții

(1) În scopul prezentei norme sanitare veterinare, se utilizează următoarele definiții:

a) *acvacultură* reprezintă creșterea sau cultivarea organismelor acvatice utilizându-se tehnici care contribuie la creșterea producției acestor organisme peste capacitatea naturală a mediului și într-un cadru în care aceste organisme rămân în proprietatea uneia sau mai multor persoane fizice ori juridice de-a lungul stadiilor de creștere și cultivare până la momentul recoltei;

b) *animal de acvacultură* reprezintă orice animal acvatic în toate stadiile sale de viață, inclusiv ouăle și gameții, crescut

într-o fermă sau într-o zonă de creștere a moluștelor, cuprinzând orice animal acvatic din mediul natural destinat unei ferme ori unei zone de creștere a moluștelor;

c) *unitate de producție în domeniul acvaculturii* reprezintă orice unitate pentru profit sau nu, publică ori privată, care realizează oricare dintre activitățile legate de creșterea, deținerea sau cultivarea animalelor de acvacultură;

d) *operator din unitatea de producție în domeniul acvaculturii* reprezintă orice persoană fizică sau juridică ce controlează și răspunde ca activitatea de producție în domeniul acvaculturii să se desfășoare în conformitate cu cerințele prezentei norme sanitare veterinare;

e) *animal acvatic* reprezintă:

(i) speciile de pești aparținând supraclasei *Agnata* și claselor *Chondrichthyes* și *Osteichthyes*;

(ii) speciile de moluște aparținând de încrengătura *Mollusca*;

(iii) speciile de crustacee aparținând de subîncrengătura *Crustacea*;

f) *unitate de procesare autorizată* reprezintă orice unitate din domeniul alimentară, aprobată în conformitate cu art. 4 din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 ce prevede reguli specifice de igienă pentru hrana de origine animală, pentru procesarea animalelor de acvacultură în scopuri alimentare, și care este autorizată în conformitate cu art. 4 și 5 din prezenta normă sanitară veterinară;

g) *operator din unitate de procesare autorizată* reprezintă orice persoană fizică sau juridică ce controlează și răspunde de aplicarea în unitatea de procesare autorizată a prezentei norme sanitare veterinare;

h) *fermă* reprezintă orice spațiu, zonă închisă sau instalație utilizată într-o activitate de producție în domeniul acvaculturii, în care animalele de acvacultură sunt crescute cu scopul punerii pe piață, cu excepția locurilor unde animalele acvatice din mediul natural recoltate sau prinse în scopul consumului uman sunt deținute temporar înaintea procesării, fără a fi îngrășate;

i) *creștere* reprezintă creșterea animalelor de acvacultură într-o fermă sau într-o zonă de creștere a moluștelor;

j) *zonă de creștere a moluștelor* reprezintă o zonă de producție sau de purificare naturală, în care toate activitățile de producție în domeniul acvaculturii se efectuează sub sistem de biosecuritate comun;

k) *animal acvatic ornamental* reprezintă un animal acvatic care este deținut, crescut sau pus pe piață doar în scopuri ornamentale;

l) *punere pe piață* reprezintă vânzarea, inclusiv oferirea spre vânzare sau orice altă formă de transfer, chiar dacă este cu titlu gratuit sau nu, și orice formă de mișcare a animalelor de acvacultură;

m) *zonă de producție* reprezintă orice perimetru de apă dulce, mare, estuar, zonă continentală sau lagună, care conține paturi naturale pentru moluște sau locuri utilizate pentru cultivarea și recoltarea moluștelor;

n) *bazine pentru pescuit sportiv* reprezintă bazinele sau altă instalație unde populația piscicolă este menținută doar pentru scopuri recreative prin repopulare cu animale de acvacultură;

o) *zonă de purificare naturală* reprezintă orice perimetru de apă dulce, mare, estuar sau lagună, cu marginile marcate clar și indicate prin geamanduri, indicatoare sau prin orice alte mijloace fixe și utilizat exclusiv pentru purificarea naturală a moluștelor vii;

p) *animal acvatic sălbatic* reprezintă un animal acvatic care nu este animal de acvacultură.

(2) În scopul prezentei norme sanitare veterinare, se utilizează, de asemenea, următoarele definiții:

- a) definițiile tehnice prevăzute în anexa nr. 1;
- b) definițiile prevăzute în:
 - (i) art. 2 și 3 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, care prevăd principiile generale și cerințele legislației alimentare, stabilesc Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentelor și procedurile în materie de siguranța alimentelor;
 - (ii) art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004;
 - (iii) art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 853/2004;
 - (iv) art. 2 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004.

CAPITOLUL II

Autorizarea unităților de producție în domeniul acvaculturii și a unităților de procesare

ARTICOLUL 4

Autorizarea unităților de producție în domeniul acvaculturii și a unităților de procesare

(1) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor autorizează fiecare unitate de producție în domeniul acvaculturii în conformitate cu art. 5. Atunci când este cazul, această autorizație poate include mai multe unități de producție în domeniul acvaculturii pentru moluște aflate în zone de creștere a moluștelor. Totuși, centrele de expediere, centrele de purificare sau activitățile similare aflate într-o zonă de creștere a moluștelor trebuie să aibă autorizație individuală.

(2) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor autorizează fiecare unitate procesatoare care taie animale acvatice, în conformitate cu art. 33 din cap. V, în scopul controlului bolilor, conform prevederilor art. 5.

(3) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor acordă un număr unic de autorizare fiecărei unități de producție în domeniul acvaculturii și fiecărei unități de procesare autorizate.

(4) Prin derogare de la autorizarea solicitată la alin. (1), Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate solicita numai înregistrarea de către autoritatea competentă pentru următoarele:

- a) instalații, altele decât cele pentru activitatea de producție în domeniul acvaculturii, în care animalele acvatice sunt ținute fără intenția de a fi puse pe piață;
- b) bazine pentru pescuit sportiv;
- c) unități de producție în domeniul acvaculturii, care pun pe piață animale de acvacultură exclusiv pentru consum uman, în conformitate cu art. 1 alin. (3) lit. c) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004.

(5) În caz de neconformitate cu prevederile prezentei norme sanitare veterinare, autoritatea competentă acționează conform art. 54 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004.

ARTICOLUL 5

Condiții de autorizare

(1) Autorizațiile, astfel cum prevede art. 4 alin. (1) și (2), pentru operatorul din unitatea de producție în domeniul acvaculturii și operatorul din unitatea de procesare autorizată, sunt acordate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor dacă aceștia:

- a) îndeplinesc condițiile prevăzute la art. 8, 9 și 10;
- b) au un sistem care permite să demonstreze autorității competente că sunt îndeplinite cerințele aferente acestor condiții;

c) rămân sub supervizarea autorității competente care îndeplinește îndatoririle prevăzute în art. 54 alin. (1).

(2) Autorizația nu este acordată dacă activitatea în unitățile respective prezintă un risc inacceptabil de răspândire a bolilor către ferme, zone de creștere a moluștelor sau efective de animale acvatice din mediul natural din apropierea fermelor sau zonelor de creștere a moluștelor. Totuși, înainte de a fi luată o decizie de refuzare a autorizării, trebuie luate în considerare măsurile de reducere a riscului, inclusiv o posibilă alternativă a activității în cauză.

(3) Operatorul din unitatea de producție în domeniul acvaculturii și operatorul din unitatea de procesare autorizată au obligația de a pune la dispoziția Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor toate informațiile relevante pentru evaluarea îndeplinirii condițiilor pentru autorizare, inclusiv informațiile solicitate în conformitate cu anexa nr. 2.

ARTICOLUL 6

Registrul

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor întocmește și actualizează permanent un registru de interes public conținând cel puțin informațiile prevăzute în anexa nr. 2 pentru unitățile de producție în domeniul acvaculturii și unitățile de procesare autorizate.

ARTICOLUL 7

Controale oficiale

(1) În conformitate cu art. 3 din Regulamentul (CE) nr. 882/2004, controalele oficiale în unitățile de producție în domeniul acvaculturii și unitățile de procesare autorizate se efectuează de către autoritatea competentă.

(2) Controalele oficiale prevăzute la alin. (1) constau cel puțin în inspecții regulate, vizite, audit și, unde este cazul, prelevare de probe pentru fiecare activitate de producție în domeniul acvaculturii, ținând cont de riscul pe care unitățile de producție în domeniul acvaculturii și unitățile de procesare autorizate îl prezintă în legătură cu contractarea și răspândirea bolilor. Recomandările pentru frecvența acestor controale sunt stabilite în partea B a anexei nr. 3, în funcție de statusul de sănătate al zonelor și compartimentelor implicate.

ARTICOLUL 8

Evidențe privind înregistrarea. Trasabilitatea

(1) Unitatea de producție în domeniul acvaculturii trebuie să dețină următoarele evidențe:

- a) toate mișcările animalelor de acvacultură și ale produselor acestora în interiorul și în afara fermelor sau zonelor de creștere a moluștelor;
- b) mortalitatea în fiecare unitate epidemiologică, cu relevanță pentru tipul de producție;
- c) rezultatele schemei de supraveghere pentru sănătatea animală, bazată pe analiza riscului, în conformitate cu prevederile art. 10.

(2) Unitățile de procesare autorizate trebuie să dețină evidența tuturor mișcărilor de animale de acvacultură și ale produselor acestora în interiorul și în afara acestor unități.

(3) Transportatorii, atunci când animalele de acvacultură sunt transportate, trebuie să dețină următoarele evidențe:

- a) mortalitatea pe timpul transportului, atât pentru tipul de mijloc de transport, cât și pentru speciile transportate;
- b) fermele, zonele de creștere a moluștelor și unitățile de procesare în care au intrat mijloacele de transport;
- c) orice schimb de apă în timpul transportului, în special sursele noi de apă și locurile de deversare a acesteia.

(4) Fără a prejudicia prevederile specifice de trasabilitate, toate mișcările animalelor înregistrate de către operatorii din unitățile de producție în domeniul acvaculturii, conform alin. (1) lit. a), sunt înregistrate într-un registru național și păstrate în formă computerizată, astfel încât trasabilitatea locului de origine și a celui de destinație să fie garantată.

ARTICOLUL 9

Bune practici de igienă

Unitățile de producție în domeniul acvaculturii și unitățile de procesare autorizate trebuie să implementeze bune practici de igienă pentru a preveni introducerea și propagarea bolilor.

ARTICOLUL 10

Programe de supraveghere a sănătății animalelor

(1) Programul de supraveghere a sănătății animalelor bazat pe evaluarea riscului trebuie să fie aplicat în toate fermele și zonele de creștere a moluștelor și adaptat fiecărui tip de producție.

(2) Programul de supraveghere a sănătății animalelor bazat pe evaluarea riscului, la care se face referire în alin.(1), are drept scop:

a) evidențierea oricărei creșteri a mortalității în toate fermele și zonele de creștere a moluștelor, în funcție de tipul de producție;

b) detectarea tuturor bolilor listate în partea a II-a a anexei nr. 4, în ferme și zone de creștere a moluștelor unde sunt prezente specii sensibile la aceste boli.

(3) Recomandările pentru frecvența programelor de supraveghere a sănătății animalelor în funcție de statusul de sănătate al zonei și compartimentului implicat sunt prevăzute în partea B a anexei nr. 3. Această supraveghere se aplică fără a prejudicia prelevarea de probe și supravegherea efectuată în conformitate cu cap. V sau art. 49 alin. (3), art. 50 alin. (4) și art. 52.

(4) Programul de supraveghere a sănătății animalelor bazat pe evaluarea riscului, la care se face referire în alin. (1), trebuie să țină cont de liniile directoare stabilite de Comisia Europeană.

CAPITOLUL III

Cerințe de sănătate animală pentru punerea pe piață a animalelor de acvacultură și a produselor acestora

SECȚIUNEA 1

Prevederi generale

ARTICOLUL 11

Scop

(1) Prezentul capitol se aplică doar bolilor și speciilor susceptibile la bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4.

(2) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor autorizează punerea pe piață în scopuri științifice a animalelor de acvacultură și a produselor acestora care nu se încadrează cerințelor prezentului capitol, sub directă supervizare a autorității competente. Autoritatea competentă verifică punerea pe piață pentru a nu periclita statusul de sănătate al animalelor acvatice la locul de destinație sau în locurile de tranzit, cu privire la bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4. Toate mișcările ce au loc între statele membre ale Uniunii Europene nu pot avea loc decât cu notificarea prealabilă a autorităților competente ale statelor membre ale Uniunii Europene implicate.

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

ARTICOLUL 12

Cerințe de sănătate animală pentru punerea pe piață a animalelor de acvacultură

(1) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor verifică punerea pe piață a animalelor de acvacultură și a produselor acestora pentru a nu periclita statusul de sănătate al animalelor acvatice la locul de destinație, cu privire la bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4.

(2) Reguli detaliate privind mișcarea animalelor de acvacultură sunt prevăzute în prezentul capitol, în particular pentru mișcările ce au loc între statele membre ale Uniunii Europene, zone și compartimente cu status de sănătate diferit, astfel cum prevede partea A a anexei nr.3.

ARTICOLUL 13

Cerințe de prevenire a bolilor în timpul transportului

(1) În timpul transportului animalelor de acvacultură trebuie să se aplice măsurile necesare de prevenire a bolilor, astfel încât să nu fie afectat statusul de sănătate al acestor animale și să se reducă riscul de propagare a bolilor.

(2) Animalele de acvacultură trebuie să fie transportate în condiții care nu afectează statusul lor de sănătate și nu periclitează statusul de sănătate al locului de destinație și, unde este cazul, al locurilor de tranzit.

(3) Prevederile alin. (1) și (2) se aplică de asemenea bolilor și speciilor susceptibile care nu sunt listate în partea a II-a a anexei nr. 4.

(4) Orice schimbare a apei în timpul transportului se efectuează în locuri și în condiții care nu periclitează statusul de sănătate al:

- a) animalelor de acvacultură care sunt transportate;
- b) animalelor acvatice de la locul schimbării apei;
- c) animalelor acvatice de la locul de destinație.

ARTICOLUL 14

Certificarea stării de sănătate a animalelor

(1) Punerea pe piață a animalelor de acvacultură este supusă certificării atunci când animalele sunt introduse într-un stat membru al Uniunii Europene, zonă sau compartiment declarat indemn în conformitate cu art. 49 și 50 sau când fac obiectul unui program de supraveghere ori de eradicare în conformitate cu art. 44 alin. (1) sau (2) pentru:

- a) scopuri de creștere și repopulare;
- b) procesare ulterioară, înainte de consumul uman, dacă:

(i) referitor la pești, aceștia nu sunt tăiați și eviscerați înaintea expedierii;

(ii) referitor la moluște și crustacee, acestea nu sunt expediate ca produse procesate sau neprocesate.

(2) Punerea pe piață a animalelor de acvacultură este supusă certificării atunci când animalele sunt autorizate să părăsească o zonă care face obiectul măsurilor de control prevăzute în secțiunile a 3-a, a 4-a, a 5-a și a 6-a din cap.V. Prezentul alineat se aplică de asemenea bolilor și speciilor susceptibile la acestea, care nu sunt listate în partea a II-a a anexei nr. 4.

(3) Sunt supuse notificării în cadrul sistemului informatizat TRACES următoarele mișcări de efective:

a) mișcările animalelor de acvacultură între statele membre ale Uniunii Europene unde certificarea de sănătate animală este solicitată în conformitate cu alin. (1) și (2);

b) toate mișcările animalelor vii de acvacultură în scopuri de creștere și repopulare între statele membre ale Uniunii Europene unde certificarea de sănătate animală nu este solicitată în conformitate cu prezenta normă sanitară veterinară.

(4) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor autorizează utilizarea sistemului informatizat TRACES pentru a înregistra mișcările ce au loc numai pe teritoriul național.

SECȚIUNEA a 2-a

Animale de acvacultură utilizate pentru creștere și repopulare

ARTICOLUL 15

Cerințe generale pentru punerea pe piață a animalelor de acvacultură în scopuri de creștere și repopulare

(1) Fără a prejudicia prevederile cap. V, pentru animalele de acvacultură puse pe piață în scop de creștere Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor verifică îndeplinirea următoarelor condiții:

a) să fie clinic sănătoase;

b) să nu provină din ferme sau zone de creștere a moluștelor unde există o cauză necunoscută de creștere a mortalității.

Prezentul alineat se aplică de asemenea pentru bolile și speciile susceptibile la acestea, care nu sunt listate în partea a II-a a anexei nr. 4.

(2) Prin derogare de la prevederile alin. (1) lit. b), Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor autorizează o astfel de punere pe piață, pe baza unei analize a riscului, cu condiția ca animalele să provină dintr-o parte a fermei sau dintr-o zonă de creștere a moluștelor independentă de unitatea epidemiologică unde a apărut o mortalitate ridicată.

(3) Animalele de acvacultură destinate distrugerii sau tăierii în conformitate cu măsurile de control al bolilor prevăzute în cap. V nu sunt puse pe piață în scopuri de creștere sau repopulare.

(4) Animalele de acvacultură pot fi reintroduse în mediul natural, pentru repopulare sau pentru pescuit sportiv, în următoarele condiții:

a) să corespundă cerințelor alin. (1);

b) să provină dintr-o fermă sau zonă de creștere a moluștelor cu statusul de sănătate prevăzut în partea A a anexei nr. 3 sau cel puțin cu status de sănătate echivalent cu al apelor în care urmează să fie introduse.

(5) Animalele de acvacultură pot proveni și din zone sau compartimente declarate indemne de boală în conformitate cu art. 49 sau 50. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor aplică prevederile prezentului alineat în cazul programelor elaborate și aplicate în conformitate cu art. 43.

ARTICOLUL 16

Introducerea animalelor de acvacultură aparținând speciilor susceptibile la o boală specifică în zone indemne de această boală

(1) Animalele de acvacultură aparținând speciilor susceptibile la o boală specifică, pentru a putea fi introduse, în scopuri de creștere sau repopulare, într-un stat membru al Uniunii Europene, într-o zonă ori un compartiment declarat indemn de acea boală în conformitate cu art. 49 sau art. 50, trebuie să provină dintr-un stat membru al Uniunii Europene, dintr-o zonă sau dintr-un compartiment de asemenea declarat indemn de acea boală.

(2) Atunci când poate fi justificat științific faptul că speciile susceptibile la o boală specifică nu o transmit în anumite stadii de dezvoltare, prevederile alin. (1) nu se aplică acelor stadii de viață.

(3) O listă a speciilor și stadiilor de viață cărora li se aplică prevederile alin. (2) se adoptă, iar, când este necesar, lista se amendează conform procedurii comunitare, ținându-se cont de descoperirile științifice și tehnologice.

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

ARTICOLUL 17

Introducerea animalelor de acvacultură vii aparținând speciilor-vector în zone indemne de boală

(1) Atunci când date sau experiențe practice indică faptul că alte specii decât cele enumerate în partea a II-a a anexei nr. 4 pot fi responsabile de transmiterea unei boli specifice, acționând ca specii-vector, în cazul introducerii în scopuri de creștere sau repopulare, în România, într-o zonă sau un compartiment declarat indemn de acea boală specifică, în conformitate cu art. 49 sau 50, acele specii-vector trebuie:

a) să fie originare din alt stat membru al Uniunii Europene, zonă sau compartiment declarat indemn de acea boală specifică;

b) să fie ținute în condiții de carantină în apă liberă de agentul patogen în cauză, pentru o perioadă de timp corespunzătoare, atunci când datele științifice sau experiența practică dovedesc că există condiții suficiente pentru reducerea riscului de transmitere a bolii specifice, până la un nivel acceptabil pentru prevenirea și transmiterea bolii respective.

(2) O listă cuprinzând speciile-vector și stadiile de viață a acelor specii cărora li se aplică prezentul articol și, unde este cazul, condițiile în care aceste specii pot transmite boala este adoptată și, când este necesar, este amendată ținându-se cont de descoperirile științifice și tehnologice, în conformitate cu procedura comunitară.

SECȚIUNEA a 3-a

Animale de acvacultură și produse ale acestora destinate consumului uman

ARTICOLUL 18

Animale de acvacultură și produse ale acestora puse pe piață în scopul procesării suplimentare înaintea consumului uman

(1) Animalele de acvacultură din speciile susceptibile la una sau mai multe dintre bolile care nu sunt exotice listate în partea a II-a a anexei nr. 4 și produsele acestora pot fi puse pe piață în scopul procesării suplimentare în România, într-o zonă sau un compartiment declarat indemn de acele boli, în conformitate cu art. 49 sau 50, în următoarele condiții:

a) să fie originare din alt stat membru al Uniunii Europene, dintr-o zonă sau un compartiment declarat indemn de boala în cauză;

b) să fie procesate într-o unitate autorizată respectând condițiile de prevenire a răspândirii bolii;

c) în ceea ce privește peștii, aceștia să fie tăiați și eviscerați înaintea expedierii;

d) referitor la moluște și crustacee, să fie expediate ca produse procesate sau neprocesate.

(2) Animalele de acvacultură dintre speciile susceptibile la una sau mai multe dintre bolile care nu sunt exotice listate în partea a II-a a anexei nr. 4, care sunt puse pe piață în scopul procesării suplimentare în România, într-o zonă sau un compartiment declarat indemn de acele boli în conformitate cu art. 49 sau 50, pot fi depozitate temporar într-un loc de procesare numai dacă:

a) sunt originare din alt stat membru al Uniunii Europene, dintr-o zonă sau un compartiment declarat indemn de boala în cauză;

b) sunt păstrate temporar în centre de expediere, centre de purificare sau locații similare care sunt echipate cu sistem de tratare a apei care inactivează germenii patogeni în cauză sau unde apa este supusă altor tipuri de tratamente ce reduc riscul de transmitere a bolilor către apele naturale, până la un nivel acceptabil.

ARTICOLUL 19

Animale de acvacultură și produse ale acestora puse pe piață pentru consumul uman fără procesare suplimentară

(1) Prezenta secțiune nu se aplică atunci când animalele de acvacultură din speciile susceptibile la una sau mai multe dintre bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4 sunt puse pe piață pentru consumul uman fără procesare suplimentară, cu condiția ca să fie ambalate în pachete pentru vânzarea cu amănuntul în conformitate cu prevederile pentru ambalare și etichetare prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 853/2004.

(2) Atunci când moluștele vii și crustaceele din speciile susceptibile la una sau mai multe dintre bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4 sunt păstrate temporar în apele comunitare sau sunt introduse în centre de expediție, centre de purificare ori de același profil, ele trebuie să fie conforme cu art. 18 alin (2).

SECȚIUNEA a 4-a

Animale acvatice din mediul natural

ARTICOLUL 20

Animale acvatice din mediul natural prevăzute să populeze teritoriul României, zone sau compartimente declarate indemne de boală

(1) Animalele acvatice din mediul natural din speciile susceptibile la una sau mai multe dintre bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4, capturate într-un stat membru al Uniunii Europene sau într-o zonă ori un compartiment ce nu este declarat indemn de o boală în conformitate cu art. 49 sau 50, trebuie ținute în carantină sub supervizarea autorității competente, în spații adecvate, pentru o perioadă de timp suficientă reducerii la un nivel acceptabil a riscului de transmitere a bolii, înainte de a popula o fermă sau zonă de creștere a moluștelor situată pe teritoriul României, într-o zonă sau un compartiment declarat indemn de acea boală în conformitate cu art. 49 sau 50.

(2) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate permite practicarea acvaculturii în zone litorale fără carantina prevăzută la alin. (1), dacă se demonstrează că s-a făcut o evaluare a riscului și s-a constatat că acesta este inferior situației prezentate la alin. (1).

SECȚIUNEA a 5-a

Animale acvatice ornamentale

ARTICOLUL 21

Punerea pe piață a animalelor acvatice ornamentale

(1) Punerea pe piață a animalelor acvatice ornamentale nu trebuie să pună în pericol statusul de sănătate al animalelor acvatice cu privire la bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4.

(2) Prevederile prezentului articol se aplică și pentru bolile care nu sunt listate în partea a II-a a anexei nr. 4.

CAPITOLUL IV

Introducerea în Comunitatea Europeană a animalelor de acvacultură și a produselor acestora provenind din țări terțe

ARTICOLUL 22

Cerințe generale pentru introducerea animalelor de acvacultură și a produselor acestora provenind din țări terțe

Animalele de acvacultură și produsele acestora sunt introduse în Comunitatea Europeană doar din acele țări terțe sau părți ale țărilor terțe care sunt listate pe o listă elaborată și actualizată în conformitate cu procedura comunitară.

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

ARTICOLUL 23

Lista țărilor terțe și a părților din acestea de unde este permisă introducerea animalelor de acvacultură

(1) O țară terță sau o parte a unei țări terțe este introdusă pe lista menționată în art. 22 doar dacă o evaluare comunitară a acelei țări sau părți a țării terțe dovedește că autoritatea competentă demonstrează conformitatea cu cerințele legate de sănătatea animalelor din legislația comunitară.

(2) Lista elaborată în conformitate cu art. 22 poate fi utilizată împreună cu alte liste elaborate în scopurile sănătății publice și sănătății animale.

ARTICOLUL 24

Documente

(1) Toate transporturile animalelor de acvacultură și ale produselor acestora trebuie însoțite de un document ce conține un certificat de sănătate animală ce permite intrarea în Comunitatea Europeană.

(2) Certificatul de sănătate animală trebuie să conțină:

a) cerințele stabilite pentru aceste animale de acvacultură și produsele acestora, menționate în prezenta normă sanitară veterinară;

b) orice condiții speciale de import, în conformitate cu art. 25 lit. a).

(3) Documentul poate include și detaliile cerute de alte prevederi publice comunitare și de legislație pentru sănătatea animală.

ARTICOLUL 25

Reguli detaliate

Dacă este necesar, pentru aplicarea prezentului capitol pot fi stabilite reguli detaliate, în conformitate cu procedura comunitară. Aceste reguli se pot referi în particular la:

a) condițiile speciale de import pentru fiecare țară terță, părți ale țărilor terțe și grupuri de țări terțe;

b) criteriile pentru clasificarea țărilor terțe și părților acestora privind bolile animalelor acvatice;

c) folosirea documentelor electronice;

d) modelul certificatelor de sănătate animală și al altor documente;

e) proceduri și certificări pentru tranzit.

CAPITOLUL V

Notificări și măsuri minime pentru controlul bolilor animalelor acvatice

SECȚIUNEA 1

Notificarea bolii

ARTICOLUL 26

Notificarea bolii la nivel național

(1) Atunci când există orice motiv de suspiciune a prezenței unei boli listate în partea a II-a a anexei nr. 4 sau prezența unei asemenea boli este confirmată la animale acvatice, suspiciunea și/sau confirmarea trebuie să fie imediat notificate/notificată autorității competente.

(2) Atunci când apare o creștere a mortalității la animalele acvatice, mortalitatea este imediat notificată autorității competente sau unui medic veterinar de liberă practică, pentru investigații suplimentare.

(3) Obligativitatea notificării, astfel cum este prezentată în alin. (1) și (2), este impusă:

a) proprietarului și oricărei persoane care deține animale acvatice;

b) oricărei persoane care însoțește animale de acvacultură în timpul transportului;

c) practicanților veterinar și altor profesioniști implicați în serviciile de sănătate animală acvatică;

d) veterinarilor oficiali, veterinarilor cu experiență din laboratoarele sanitare veterinare de stat sau particulare;

e) oricărei alte persoane cu activitate în domeniul animalelor acvatice ce aparțin speciilor susceptibile sau al produselor acestora.

ARTICOLUL 27

Notificarea către celelalte state membre ale Uniunii Europene, Comisiei Europene și statelor membre EFTA

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor notifică celorlalte state membre ale Uniunii Europene, Comisiei Europene și statelor membre EFTA în timp de 24 de ore în cazul confirmării:

a) uneia dintre bolile exotice listate în partea a II-a a anexei nr. 4;

b) unei boli care nu este exotică, enumerată în partea a II-a a anexei nr. 4, atunci când România, o zonă, sau un compartiment a fost declarat indemn de această boală.

SECȚIUNEA a 2-a

Suspiciune de boală listată. Investigația epizootologică

ARTICOLUL 28

Măsuri inițiale de control

În cazul suspiciunii uneia dintre bolile exotice listate în partea a II-a a anexei nr. 4 în România, zone sau compartimente cu un status de sănătate din categoriile I sau III, prevăzute în partea A a anexei nr. 3, pentru o anumită boală, se vor lua următoarele măsuri:

a) sunt prelevate și examinate probe corespunzătoare într-un laborator desemnat în conformitate cu art. 56;

b) în așteptarea rezultatelor examinării prevăzute la lit. a):

(i) fermele sau zonele de creștere a moluștelor, în care este suspectată boala, sunt supuse supravegherii oficiale și sunt implementate măsuri de control corespunzătoare pentru a preveni propagarea bolii la alte animale acvatice;

(ii) niciunui animal de acvacultură nu i se permite să intre sau să părăsească fermele ori zonele de creștere a moluștelor afectate, în care boala este suspectată, în afară de cazul autorizării de către autorități competente;

(iii) este inițiată ancheta epizootologică prevăzută la art. 29.

ARTICOLUL 29

Investigația epizootologică

(1) Investigația epizootologică inițiată în conformitate cu art. 28 lit. b) pct. (iii) trebuie să fie efectuată atunci când examinarea prevăzută la art. 28 lit. a) dovedește prezența:

a) unei boli exotice listate în partea a II-a a anexei nr. 4 în oricare stat membru al Uniunii Europene;

b) unei boli care nu este exotică, enumerată în partea a II-a a anexei nr. 4, în oricare stat membru al Uniunii Europene, zone sau compartimente cu status de sănătate din categoriile I sau III, prevăzute în partea A a anexei nr. 3, pentru boala în cauză.

(2) Investigația epizootologică prevăzută la alin. (1) trebuie să urmărească:

a) determinarea originii posibile și mijloacele de contaminare;

b) dacă animalele de acvacultură au părăsit ferma sau zona de creștere a moluștelor în perioada care a precedat notificarea de suspiciune prevăzută la art. 26 alin. (1);

c) dacă alte ferme au fost infectate.

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

(3) Atunci când investigația epizootologică prevăzută la alin. (1) arată că boala a fost introdusă în una sau mai multe ferme, zone de creștere a moluștelor ori ape deschise, se aplică măsurile prevăzute la art. 28 în acele ferme, zone de creștere a moluștelor sau ape deschise. În cazul apelor dintr-un mare bazin hidrografic sau zonelor de coastă, autoritatea competentă poate decide să limiteze aplicarea art. 28 la o zonă cu întindere mai mică în apropierea fermelor ori zonelor de creștere a moluștelor suspectate a fi infectate, dacă aceasta consideră că zona respectivă, de întindere mai mică, este suficient de mare pentru a garanta că boala nu se răspândește.

(4) Atunci când este necesar, autoritățile competente din statele membre ale Uniunii Europene învecinate sau din țările terțe sunt informate despre cazurile suspecte de boală. Dacă Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor este informată despre apariția unei astfel de situații într-un stat membru al Uniunii Europene învecinat, aceasta acționează corespunzător pentru aplicarea măsurilor prevăzute în prezentul articol pe teritoriul României.

ARTICOLUL 30

Ridicarea restricțiilor

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor ridică restricțiile prevăzute în art. 28 lit. b) atunci când datele menționate la lit. a) a aceluiași articol nu demonstrează prezența bolii.

SECȚIUNEA a 3-a

Măsuri minime de control în cazul confirmării bolilor exotice la animalele de acvacultură

ARTICOLUL 31

Prevederi introductive

Prezenta secțiune se aplică în cazul confirmării unei boli exotice la animalele de acvacultură listate în partea a II-a a anexei nr. 4.

ARTICOLUL 32

Măsuri generale

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor dispune următoarele măsuri:

a) ferma sau zona de creștere a moluștelor este oficial declarată infectată;

b) este stabilită o zonă de restricție, corespunzătoare bolii în cauză, incluzând o zonă de protecție și o zonă de supraveghere în jurul fermei sau zonei de creștere a moluștelor declarate infectate;

c) nu are loc nicio repopulare și niciun animal de acvacultură nu intră și nu iese din zona contaminată fără autorizație de la autoritatea competentă;

d) sunt implementate toate măsurile suplimentare de prevenire a răspândirii ulterioare a bolii.

ARTICOLUL 33

Recoltare și procesare ulterioară

(1) Animalele de acvacultură care au atins dimensiunea optimă pentru comercializare și nu prezintă semne clinice de boală pot fi recoltate sub supravegherea autorității competente pentru consumul uman sau pentru procesare ulterioară.

(2) Recoltarea, introducerea în centre de expediție sau în centre de purificare, procesarea ulterioară și orice altă operațiune implicată în prepararea animalelor de acvacultură pentru intrarea în lanțul alimentar trebuie să fie efectuate în condiții ce previn răspândirea agenților patogeni responsabili de producerea bolii.

(3) Centrele de expediere, centrele de purificare sau cu profil asemănător trebuie să fie echipate cu un sistem de epurare a apei pentru inactivarea agenților patogeni responsabili pentru producerea bolii sau dacă nu, efluentul trebuie să fie supus altor tipuri de tratament pentru reducerea riscului de transmitere a bolilor către apele naturale până la un nivel acceptabil.

(4) Procesările ulterioare trebuie să se desfășoare în unități de procesare autorizate.

ARTICOLUL 34

Eliminare și distrugere

(1) Peștii și crustaceele moarte, precum și peștii și crustaceele vii ce prezintă semne clinice de boală sunt eliminați și distruși sub supravegherea autorității competente, în conformitate cu Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului nr. 1.774/2002 ce stabilește reguli de sănătate cu privire la subprodusele de origine animală ce nu sunt destinate consumului uman, cât mai repede posibil, în conformitate cu planul de contingență prevăzut la art. 47.

(2) Animalele de acvacultură care nu au atins dimensiunea optimă pentru comercializare și care nu prezintă semne clinice de boală sunt eliminate și distruse sub supravegherea autorității competente, în conformitate cu Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului nr. 1.774/2002, cât mai repede posibil, în conformitate cu planul de contingență prevăzut la art. 47, ținându-se cont de tipul de producție și de riscul pe care aceste animale îl prezintă în răspândirea bolii.

ARTICOLUL 35

Vidul sanitar

Atunci când este posibil, fermele infectate sunt supuse unei perioade corespunzătoare de vid sanitar după ce au fost golite, curățate și dezinfectate. Pentru fermele sau zonele de creștere a moluștelor unde sunt crescute animale de acvacultură ce nu sunt susceptibile la boala în cauză, deciziile în materie de vid sanitar se fac pe baza unei analize a riscului.

ARTICOLUL 36

Protecția animalelor acvatice

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor ia măsurile necesare pentru prevenirea răspândirii bolilor la alte animale acvatice.

ARTICOLUL 37

Ridicarea măsurilor

Măsurile prevăzute în prezenta secțiune trebuie menținute până când:

a) au fost aplicate toate măsurile de eradicare prevăzute în prezenta secțiune;

b) în zona de restricție s-a efectuat recoltarea de probe și supravegherea corespunzătoare pentru boala în cauză și tipurile de activități de producție afectate din domeniul acvaculturii, cu rezultate negative.

SECȚIUNEA a 4-a

Măsuri minime de control în cazul confirmării bolilor ce nu sunt exotice la animalele de acvacultură

ARTICOLUL 38

Prevederi generale

(1) În cazul confirmării unei boli care nu este exotică, enumerată în partea a II-a a anexei nr. 4, în România, într-o zonă sau un compartiment declarat indemn de acea boală, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie:

a) să aplice măsurile prevăzute în secțiunea a 3-a pentru a redobândi statusul de indemn de boală;

b) să elaboreze un program de eradicare în conformitate cu art. 44 alin. (2).

(2) Prin derogare de la prevederile art. 34 alin. (2), atunci când Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor aplică măsurile prevăzute în secțiunea a 3-a, aceasta permite ca animalele sănătoase clinic să fie crescute până la dimensiunea comercializării înainte de uciderea pentru consumul uman sau de mutarea în altă zonă ori compartiment infectat. În aceste cazuri trebuie luate măsuri pentru a reduce riscul de propagare și, pe cât posibil, pentru a preveni răspândirea bolii, cât mai curând posibil.

(3) Atunci când Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor nu dorește să redobândească statusul de indemn de boală pentru teritoriul României, zona sau compartimentul în cauză, se aplică prevederile art. 39.

ARTICOLUL 39

Măsuri de restricție

În cazul confirmării unei boli care nu este exotică, enumerată în partea a II-a a anexei nr. 4, în întreaga țară, într-o zonă sau într-un compartiment declarat indemn de acea boală, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor ia următoarele măsuri pentru a împiedica răspândirea bolii:

a) declararea fermei sau zonei de creștere a moluștelor ca infectată;

b) stabilirea unei zone de restricție corespunzătoare bolii în cauză, incluzând o zonă de protecție și o zonă de supraveghere în jurul fermei sau zonei de creștere a moluștelor declarate infectate;

c) restricționarea mișcărilor pentru animalele de acvacultură din zona de restricție, astfel încât asemenea animale să fie:

(i) introduse în ferme sau în zone de creștere a moluștelor în conformitate cu art. 12 alin. (2);

(ii) recoltate și ucise pentru consumul uman în conformitate cu art. 33 alin. (1);

d) eliminarea și distrugerea peștilor morți și crustaceelor moarte să se efectueze sub supravegherea autorității competente în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1.774/2002, într-o perioadă de timp corespunzătoare, ținându-se cont de tipul de producție și de riscul pe care îl prezintă aceste animale moarte pentru răspândirea bolii.

SECȚIUNEA a 5-a

Măsuri minime de control în cazul confirmării bolilor listate în partea a II-a a anexei nr. 4 la animalele acvatice din mediul natural

ARTICOLUL 40

Controlul bolilor listate în partea a II-a a anexei nr. 4 la animalele acvatice din mediul natural

(1) Atunci când animalele acvatice din mediul natural sunt infectate sau suspectate a fi infectate cu o boală exotică listată în partea a II-a a anexei nr. 4, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor monitorizează situația, ia măsurile necesare pentru a reduce și, pe cât posibil, pentru a preveni răspândirea ulterioară a bolii.

(2) Atunci când animalele acvatice din mediul natural sunt infectate sau sunt suspectate a fi infectate cu o boală care nu este exotică, listată în partea a II-a a anexei nr. 4, în România, într-o zonă sau într-un compartiment declarat indemn de acea boală, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor monitorizează situația, ia măsurile necesare pentru a reduce și, pe cât posibil, pentru a preveni răspândirea ulterioară a bolii.

(3) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor informează Comisia Europeană și celelalte state membre ale Uniunii Europene în cadrul Comitetului Permanent pentru Lanțul Alimentar și Sănătate Animală despre măsurile pe care le-a luat în conformitate cu alin. (1) și (2).

SECȚIUNEA a 6-a

Măsuri minime de control în cazul bolilor emergente

ARTICOLUL 41

Boli emergente

(1) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor ia măsurile corespunzătoare pentru a controla apariția unei boli emergente și pentru a preveni răspândirea acesteia, atunci când boala emergentă în cauză pune în pericol starea de sănătate a animalelor acvatice.

(2) În cazul apariției unei boli emergente, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor informează fără întârziere Comisia Europeană, celelalte state membre ale Uniunii Europene și statele membre EFTA atunci când se constată o situație epidemiologică de natură să afecteze un alt stat membru al Uniunii Europene.

(3) Atunci când este cazul, lista prezentată în partea a II-a a anexei nr. 4 este amendată în conformitate cu procedura comunitară pentru a include boala emergentă în cauză sau o nouă specie gazdă susceptibilă la o boală deja enumerată în acea anexă.

SECȚIUNEA a 7-a

Măsuri alternative și prevederi naționale

ARTICOLUL 42

Procedura de adoptare ad-hoc a măsurilor epidemiologice pentru bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4

În anumite situații epidemiologice poate fi adoptată o decizie în conformitate cu procedura comunitară pentru a autoriza implementarea unor măsuri ad-hoc pentru o perioadă limitată de timp, atunci când:

a) măsurile prevăzute în prezentul capitol nu sunt considerate corespunzătoare pentru situația epidemiologică dată;

b) boala se răspândește în ciuda măsurilor luate în conformitate cu prezentul capitol.

ARTICOLUL 43

Prevederi pentru limitarea impactului bolilor ce nu sunt listate în partea a II-a a anexei nr. 4

(1) Atunci când o boală ce nu este listată în partea a II-a a anexei nr. 4 constituie un risc semnificativ pentru sănătatea animalelor de acvacultură sau a animalelor acvatice din mediul natural din România, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor ia măsurile necesare prevenirii sau combaterii bolii. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor stabilește ca aceste măsuri să nu depășească limitele a ceea ce este corespunzător și necesar pentru a preveni introducerea sau pentru a combate boala.

(2) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor notifică Comisiei Europene toate măsurile prevăzute la alin. (1), care pot afecta comerțul dintre statele membre ale Uniunii Europene. Aceste măsuri sunt supuse aprobării în conformitate cu procedura comunitară.

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

(3) Aprobarea la care se face referire în alin. (2) este dată doar dacă punerea în practică a restricțiilor privind comerțul intracomunitar este necesară pentru a preveni introducerea sau pentru a combate boala și ține cont de prevederile cap. II, III și IV.

CAPITOLUL VI

Programe de control și vaccinare

SECȚIUNEA 1

Programe de supraveghere și eradicare

ARTICOLUL 44

Elaborarea și aprobarea programelor de supraveghere și eradicare

(1) Dacă teritoriul României nu este cunoscut ca fiind infectat, dar nu este declarat indemn, fiind în categoria a III-a din partea A a anexei nr. 3, de una sau mai multe boli ce nu sunt exotice, listate în partea a II-a a anexei nr. 4, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor elaborează un program de supraveghere pentru declararea statusului de indemn de una ori mai multe dintre aceste boli și trimite acest program pentru aprobare în conformitate cu procedura comunitară. Cerințele specifice pentru supraveghere, recoltare de probe și diagnostic sunt cele prevăzute la art. 49 alin. (3). Totuși, atunci când programul prevăzut în prezentul alineat este conceput să acopere zone sau compartimente individuale care includ mai puțin de 75% din teritoriul României și zona sau compartimentul cuprinde o zonă acvatică de capturare ce nu este împărțită cu alt stat membru al Uniunii Europene sau țară terță, pentru orice aprobare, amendament sau încheiere a unui astfel de program se aplică procedura prezentată la art. 50 alin. (2).

(2) Dacă teritoriul României este cunoscut ca fiind infectat, fiind în categoria a V-a din partea A a anexei nr. 3, de una sau mai multe boli ce nu sunt exotice, listate în partea a II-a a anexei nr. 4, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor elaborează un program de eradicare pentru una ori mai multe dintre aceste boli și trimite acest program pentru aprobare în conformitate cu procedura comunitară. Acest program poate fi, de asemenea, amendat în conformitate cu procedura specifică.

(3) Un rezumat al programelor aprobate în conformitate cu alin. (1) și (2) ale prezentului articol trebuie să fie disponibile la nivel comunitar.

(4) De la data aprobării programelor la care se face referire în prezentul articol, cerințele și măsurile prevăzute la art. 14, în secțiunile a 2-a, a 3-a, a 4-a și a 5-a ale cap. III, în secțiunea a 2-a a cap. V și în art. 38 alin.(1), în legătură cu zonele declarate indemne de boală, se aplică zonelor care sunt cuprinse în acele programe.

ARTICOLUL 45

Conținutul programelor

Programele nu se aprobă dacă nu conțin:

- descrierea situației epidemiologice a bolii înainte de data începerii programului;
- analiza costurilor estimative și a beneficiilor aduse de program;
- durata prevăzută a programului și obiectivele urmărite până la terminarea acestuia;
- descrierea și demarcarea zonei geografice și administrative în care se aplică programul.

ARTICOLUL 46

Perioada de aplicare a programelor

(1) Programele continuă să se aplice până când:

a) au fost îndeplinite cerințele prevăzute la anexa nr. 5 și teritoriul României, zona sau compartimentul este declarat indemn de boală;

b) se constată că nu își atinge scopul și este retras de către Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor sau de către Comisia Europeană.

(2) Dacă programul este retras astfel cum se prevede în alin. (1) lit. (b), Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor aplică măsurile restrictive prevăzute la art. 39 de la data retragerii respectivului program.

SECȚIUNEA a 2-a

Planul de contingență pentru boli emergente și exotice

ARTICOLUL 47

(1) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor elaborează un plan de contingență ce specifică măsurile naționale necesare pentru a menține un nivel ridicat de conștientizare asupra bolii și de a asigura protecția mediului.

(2) Caracteristicile planului de contingență:

a) conferă autorității competente capacitatea de decizie și furnizează mijloacele privind accesul la toate unitățile, echipamentele, personalul și la toate celelalte mijloace necesare pentru eradicarea rapidă și eficientă a focarului;

b) asigură coordonarea și compatibilitatea cu statele membre ale Uniunii Europene vecine și încurajează cooperarea cu țările terțe vecine;

c) dă o indicație precisă asupra cerințelor de vaccin și a condițiilor de vaccinare considerate necesare în eventualitatea unei vaccinări de necesitate.

(3) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să respecte criteriile și cerințele prevăzute în anexa nr. 7 atunci când elaborează planuri de contingență.

(4) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să trimită planurile de contingență pentru a fi aprobate în conformitate cu procedura comunitară.

(5) La fiecare 5 ani Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să actualizeze planurile de contingență și să le trimită pentru aprobare în conformitate cu procedura menționată.

(6) Planul de contingență trebuie implementat în eventualitatea apariției unui focar de boli emergente sau exotice prezentate în partea a II-a a anexei nr. 4.

SECȚIUNEA a 3-a

Vaccinarea

ARTICOLUL 48

(1) Vaccinarea împotriva bolilor exotice listate în partea a II-a a anexei nr. 4 este interzisă, cu excepția cazului în care aceasta este aprobată în conformitate cu art. 41, 42 sau 47.

(2) Vaccinarea împotriva bolilor care nu sunt exotice, listate în partea a II-a a anexei nr. 4, este interzisă în orice parte a teritoriului declarat indemn de bolile în cauză, în conformitate cu art. 49 sau 50, sau acoperit de un program de supraveghere aprobat în conformitate cu art. 44 alin. (1). Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor permite vaccinarea în părți ale teritoriului nedeclarate indemne de bolile în cauză sau atunci când vaccinarea este parte a programului de eradicare aprobat în conformitate cu art. 44 alin. (2).

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

(3) Vaccinurile utilizate trebuie să fie autorizate în conformitate cu Norma sanitară veterinară privind Codul produselor medicinale veterinare, aprobată prin Ordinul președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 69/2005, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 854 și 854 bis din 22 septembrie 2005, ce transpune în legislația națională Directiva Consiliului 2001/82/CE și cu Regulamentul (CE) nr. 726/2004.

(4) Prevederile alin. (1) și (2) nu se aplică studiilor științifice în scopul dezvoltării și testării vaccinurilor în condiții controlate. În timpul acestor studii se iau măsuri corespunzătoare pentru a proteja alte animale acvatice de orice alt efect advers al vaccinării efectuate în timpul studiilor.

CAPITOLUL VII

Statusul de indemn de boală

ARTICOLUL 49

Stat membru al Uniunii Europene indemn de boală

(1) România, ca stat membru al Uniunii Europene, poate fi declarată indemnă de una sau mai multe din bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4, în conformitate cu procedura comunitară, dacă prevederile alin. (2) sunt respectate și dacă:

a) nu este prezentă pe teritoriul său niciuna dintre speciile susceptibile la boala sau bolile în cauză;

b) se cunoaște că agentul patogen nu poate supraviețui în România și nici în sursele sale de apă;

c) România îndeplinește condițiile prevăzute în partea I a anexei nr. 5.

(2) Dacă statele membre ale Uniunii Europene vecine sau bazinele hidrografice împărțite cu statele membre ale Uniunii Europene vecine nu sunt declarate indemne de boală, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor stabilește zone tampon corespunzătoare pe teritoriul României. Demarcarea zonelor tampon trebuie făcută astfel încât teritoriul indemn al țării să fie protejat de introducerea pasivă a bolii.

(3) Cerințele specifice pentru supraveghere, zonele tampon, metodele de recoltare a probelor și de diagnostic utilizate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor pentru declararea statusului de indemn în conformitate cu prezentul articol trebuie să fie adoptate în conformitate cu procedura comunitară.

ARTICOLUL 50

Compartiment sau zonă indemne de boală

(1) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor declară o zonă sau un compartiment de pe teritoriul României indemn de una ori mai multe dintre bolile care nu sunt exotice, listate în partea a II-a a anexei nr. 4, dacă:

a) niciuna dintre speciile susceptibile la boala sau bolile în cauză nu este prezentă în zonă, în compartiment sau în sursa de apă;

b) se cunoaște că agentul patogen nu poate supraviețui în zona sau în compartimentul respectiv și nici în sursele lor de apă;

c) zona sau compartimentul îndeplinește condițiile prevăzute în partea a II-a a anexei nr. 5.

(2) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să trimită informațiile menționate la alin. (1) Comitetului Permanent pentru Lanțul Alimentar și Sănătate Animală în conformitate cu procedura următoare: declarația trebuie să fie însoțită de dovezi într-o formă stabilă în conformitate cu procedura comunitară și să fie accesibilă prin mijloace electronice Comisiei Europene și statelor membre ale Uniunii Europene în condițiile definite la art. 58.

(3) Atunci când zona (zonele) sau compartimentul (compartimentele) menționat/menționate la alin. (1) cuprind mai mult de 75% din teritoriul României sau dacă zona ori compartimentul se compune dintr-un bazin hidrografic împărțit cu un alt stat membru al Uniunii Europene sau cu o țară terță, procedura prevăzută în alin. (2) se înlocuiește cu procedura comunitară.

(4) Cerințele specifice pentru supraveghere, metodele de recoltare a probelor și de diagnostic utilizate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor pentru declararea statusului de indemn de boală în conformitate cu prezentul articol sunt stabilite în conformitate cu procedura comunitară.

ARTICOLUL 51

Listele statelor membre ale Uniunii Europene, zonelor sau compartimentelor indemne de boală

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor întocmește și păstrează o listă actualizată a zonelor și a compartimentelor declarate indemne de boală în conformitate cu art. 50 alin. (2). Această listă trebuie să fie făcută publică.

ARTICOLUL 52

Menținerea statusului indemn de boală

(1) Dacă România este declarată indemnă de una sau mai multe dintre bolile care nu sunt exotice, listate în partea a II-a a anexei nr. 4, în conformitate cu art. 49, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate întrerupe supravegherea-țintă și să mențină statusul de indemn atât timp cât există condițiile propice de manifestare clinică a bolii în cauză și sunt implementate prevederile relevante ale prezentei norme sanitare veterinare.

(2) Totuși, în cazul zonelor sau compartimentelor libere de boală de pe teritoriul României care nu sunt declarate indemne și în toate cazurile în care nu există condiții propice manifestărilor clinice ale bolii în cauză, supravegherea-țintă este continuată în conformitate cu metodele prevăzute la art. 49 alin. (3) sau la art. 50 alin. (4), după caz, dar la un nivel proporțional cu gradul de risc.

ARTICOLUL 53

Suspendarea și restabilirea statusului indemn de boală

(1) Atunci când Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor are motive să considere că oricare dintre condițiile de menținere a statusului indemn de boală al teritoriului României, al unei zone sau al unui compartiment nu a fost îndeplinită, trebuie imediat să întrerupă comerțul cu specii susceptibile sau cu specii-vector cu alt stat membru al Uniunii Europene, cu alte zone sau compartimente cu un status de sănătate mai bun pentru bolile în cauză, așa cum este stabilit în partea A a anexei nr. 3, și aplică prevederile secțiunilor a 2-a și a 4-a din cap. V.

(2) Atunci când ancheta epizootologică prevăzută la art. 29 alin. (1) nu confirmă boala, statusul de indemn de boală al teritoriului României, al zonei sau al compartimentului se poate restabili.

(3) Atunci când ancheta epizootologică confirmă probabilitatea mare de producere a infecției, statusul de indemn de boală al teritoriului României, al zonei sau al compartimentului este retras, în conformitate cu procedura prin care statusul a fost declarat. Cerințele prevăzute în anexa nr. 5 trebuie respectate înainte de restabilirea statusului de indemn de boală.

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

CAPITOLUL VIII

Autorități competente și laboratoare

ARTICOLUL 54

Obligații generale

(1) În România, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor este autoritatea competentă pentru scopurile prezentei norme sanitare veterinare. Acest lucru trebuie notificat Comisiei Europene. Autoritatea competentă operează și își îndeplinește atribuțiile în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 882/2004.

(2) Între Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și orice altă autoritate implicată în reglementări pentru domeniul acvaculturii, animale acvatice, precum și hrană și furaje de origine animală trebuie să existe o cooperare efectivă și continuă, bazată pe schimbul informațiilor relative pentru implementarea prezentei norme sanitare veterinare. Informațiile sunt, de asemenea, schimbate și între autoritățile competente ale diferitelor state membre ale Uniunii Europene.

(3) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să aibă acces la servicii de laborator adecvate și la nivelul actual de cunoaștere în domeniul epidemiologic și al analizei riscului și se asigură că există un schimb de informații relevante pentru implementarea prezentei norme sanitare veterinare între autoritatea competentă și laboratoare.

ARTICOLUL 55

Laboratoare naționale de referință

(1) Laborator național de referință pentru România este Laboratorul național de referință pentru bolile peștilor, bolile moluștelor și crustaceelor din cadrul Institutului de Diagnostic și Sănătate Animală din București, str. dr. Nicolae Staicovici nr. 63, sectorul 5, telefon 410.12.99.

(2) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să comunice numele și adresa laboratorului național de referință Comisiei Europene și celorlalte state membre ale Uniunii Europene.

(3) Laboratorul național de referință asigură legătura cu laboratorul comunitar de referință.

(4) Pentru a asigura un serviciu de diagnostic eficient pe întreg teritoriul României în conformitate cu prezenta normă sanitară veterinară, laboratorul național de referință trebuie să colaboreze cu orice laborator desemnat în conformitate cu art. 56, situat pe teritoriul României.

(5) Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor verifică dacă laboratorul prevăzut la alin. (1) are numărul corespunzător de persoane instruite să efectueze investigațiile de laborator necesare în conformitate cu prezenta normă sanitară veterinară și dacă își îndeplinește sarcinile și îndatoririle prevăzute în partea a II-a a anexei nr. 6.

ARTICOLUL 56

Servicii și metode de diagnostic

(1) Examenle de laborator în scopurile prezentei norme sanitare veterinare trebuie să se efectueze în laboratoare desemnate pentru aceste scopuri de către autoritatea competentă.

(2) Examenle de laborator în cazul suspiciunii sau pentru a confirma prezența bolilor listate în partea a II-a a anexei nr. 4 trebuie să se efectueze prin metodele de diagnostic stabilite în conformitate cu procedura comunitară.

(3) Laboratoarele desemnate pentru servicii de diagnostic în conformitate cu prezentul articol trebuie să îndeplinească sarcinile și îndatoririle prevăzute în partea a II-a a anexei nr. 6.

CAPITOLUL IX

Inspecții, management electronic și sancțiuni

ARTICOLUL 57

Audit și inspecții comunitare

(1) Experții Comisiei Europene pot efectua inspecții la fața locului, inclusiv audit, în cooperare cu Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor, atunci când este necesar pentru aplicarea uniformă a prezentei norme sanitare veterinare.

(2) Atunci când asemenea inspecții și auditări se efectuează pe teritoriul României, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor asigură experților toată asistența necesară pentru efectuarea îndatoririlor acestora. Comisia Europeană informează autoritatea competentă despre rezultatele inspecțiilor și auditărilor.

(3) Atunci când este identificat un risc serios privind sănătatea animalelor în timpul inspecțiilor comunitare, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să ia imediat măsurile necesare pentru

protejarea sănătății animalelor. Dacă asemenea măsuri nu sunt luate sau se consideră că sunt insuficiente, se adoptă măsuri în conformitate cu procedura comunitară.

ARTICOLUL 58

Management electronic

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie ca până la 1 august 2008 cel târziu să se asigure că toate procedurile și formalitățile referitoare la informațiile prevăzute la art. 6, art. 50 alin. (2), art. 51 și la art. 55 alin. (2), disponibile prin mijloace electronice, sunt puse în aplicare.

ARTICOLUL 59

Sancțiuni

Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor aplică sancțiuni în cazul încălcării prevederilor naționale adoptate în conformitate cu prezenta normă sanitară veterinară și notifică Comisiei Europene fără întârziere prevederile naționale și orice amendament care le poate afecta.

ANEXA Nr. 1

la norma sanitară veterinară

DEFINIȚII

Suplimentar definițiilor prevăzute la art. 3 se utilizează următoarele definiții tehnice:

a) *compartiment* reprezintă una sau mai multe ferme sub un sistem comun de biosecuritate ce conțin o populație de animale acvatice cu un status de sănătate distinct în ceea ce privește bolile specifice;

b) *sistem comun de biosecuritate* înseamnă un sistem în care se aplică aceleași măsuri de supraveghere a sănătății animalelor acvatice, de prevenire și de control al bolilor;

c) *zonă de restricție* reprezintă o zonă în jurul fermei sau zonei de creștere a moluștelor infectate unde se aplică măsurile de combatere a bolii cu scopul de a preveni răspândirea acesteia;

d) *boală* reprezintă o infecție cu sau fără semne clinice la animalele acvatice cu unul sau mai mulți agenți etiologici;

e) *zone sau compartimente indemne de boală* reprezintă zonele sau compartimentele declarate indemne în conformitate cu art. 49 sau 50;

f) *boală emergentă* reprezintă o boală gravă recent detectată, la care cauza poate să fie sau nu încă stabilită și care are potențial de răspândire în cadrul unei populații ori de la o populație la alta, de exemplu prin schimbul de animale acvatice și/sau produse ale animalelor acvatice. Înseamnă, de asemenea, o boală listată identificată la o nouă specie gazdă care nu este încă inclusă în partea a II-a a anexei nr. 4 ca specie susceptibilă;

g) *unitate epidemiologică* reprezintă un grup de animale acvatice care este supus aceluiași risc în cazul expunerii la un agent patogen într-o unitate dată. Riscul acesta poate apărea în cazul în care grupul de animale acvatice împarte un mediu acvatic comun sau practicile de gestiune aplicate duc la răspândirea ușoară a agentului bolii de la un grup de animale la alt grup de animale;

h) *vid sanitar* reprezintă o operație prin care o fermă este goliată de animalele de acvacultură susceptibile la boala în cauză sau de animalele considerate ca vectori ai aceleiași boli, precum și de apele de alimentare;

i) *procesare ulterioară* reprezintă procesarea animalelor de acvacultură înaintea consumului uman prin orice tip de metode și tehnici ce afectează integritatea anatomică a acestor animale, cum ar fi sângerarea, eviscerarea, decapitarea, tranșarea și filetarea, care produc deșeuri sau subproduse ce pot cauza răspândirea ulterioară a bolii;

j) *creșterea mortalității* reprezintă creșterea inexplicabilă și semnificativă a mortalității peste un nivel considerat normal pentru fermele sau zonele de creștere a moluștelor respective în condiții normale. Considerarea drept creștere a mortalității trebuie să fie decisă de comun acord de către fermier și autoritatea competentă;

k) *infecție* reprezintă prezența unui agent patogen în fază de multiplicare, de evoluție sau în stare latentă, pe suprafață ori într-o gazdă;

l) *zone sau compartimente infectate* reprezintă zonele sau compartimentele în care se știe că a apărut infecția;

m) *carantină* reprezintă menținerea unui grup de animale acvatice izolate fără contact direct sau indirect cu alte animale acvatice, cu scopul de a fi observate pe o perioadă determinată de timp și, dacă este cazul, testate și tratate incluzând și tratamentul corespunzător al apelor uzate;

n) *specii susceptibile* reprezintă orice specie la care infecția produsă de un agent patogen a fost demonstrată în mod spontan sau în mod experimental, imitându-se condițiile naturale;

o) *vector* reprezintă o specie care nu este sensibilă la o boală, dar care este capabilă să răspândească infecția prin transmiterea agenților patogeni de la o gazdă la alta;

p) *zonă* reprezintă o arie geografică precis caracterizată printr-un sistem hidrologic omogen, cuprinzând o parte dintr-un bazin hidrografic de la sursă până la o barieră naturală sau artificială care împiedică migrarea animalelor acvatice în amonte din bazinul hidrografic inferior sau un bazin hidrografic întreg de la sursă la estuar ori mai multe bazine hidrografice, incluzând estuarele corespunzătoare, datorită legăturii epidemiologice dintre bazinele hidrografice și estuarele corespunzătoare.

I N F O R M A Ţ I I

ce trebuie să figureze în registrul oficial al unităților de producție în domeniul acvaculturii
și al unităților de procesare autorizate

PARTEA I

Unități de producție autorizate în domeniul acvaculturii

1. Următoarele informații trebuie să fie păstrate într-un registru de către autoritatea competentă, pentru fiecare unitate de producție în domeniul acvaculturii, astfel cum prevede art. 6:

a) numele și adresa unității pentru activitatea de producție în domeniul acvaculturii și detaliile de contact : telefon, fax, e-mail;

b) numărul de înregistrare și particularitățile autorizației emise: datele de înregistrare specifice, numărul și codul de înregistrare, condițiile specifice de producție și orice element relevant pentru autorizare;

c) poziția geografică a fermei, definită printr-un sistem adecvat de coordonate pentru toate locațiile, dacă este posibil coordonatele GIS;

d) scopul, tipul de sistem de cultură sau echipamentele, cum ar fi echipamentele terestre, viviere marine, bazinele terestre și volumul maxim de producție, atunci când este prevăzut;

e) pentru fermele continentale, centrele de purificare și expediere, detalii referitoare la aprovizionarea și evacuarea apei;

f) speciile de animale de acvacultură crescute în fermă; pentru ferme cu specii multiple sau de ornament se precizează dacă vreuna dintre speciile respective este sensibilă la bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4 sau sunt vectori ai acelor boli;

g) informațiile la zi despre statusul de sănătate, dacă ferma situată pe teritoriul României, într-o zonă sau un compartiment, este liberă de boală sau dacă ferma este cuprinsă într-un

program ce vizează acest status sau dacă este declarată infectată conform anexei nr. 4.

2. Atunci când autorizația este acordată unei zone de creștere a moluștelor, în conformitate cu art. 4 alin. (1), informațiile solicitate la pct. 1 lit. a) trebuie să fie înregistrate pentru toate activitățile de producție în domeniul acvaculturii care operează în cadrul zonei de creștere a moluștelor. Informațiile solicitate de la pct. 1 lit. b)—g) trebuie să fie înregistrate la nivel de zonă de creștere a moluștelor.

PARTEA a II-a

Unități de procesare autorizate

Următoarele informații trebuie să fie păstrate într-un registru de către autoritatea competentă, pentru fiecare unitate de producție autorizată, astfel cum prevede art. 6:

a) numele și adresa unității de procesare autorizate în domeniul acvaculturii și detaliile de contact: telefon, fax, e-mail;

b) numărul de înregistrare și particularitățile autorizației emise, datele de înregistrare specifice, numărul și codul de înregistrare, condițiile specifice de producție și orice element relevant pentru autorizare;

c) poziția geografică a unității, definită printr-un sistem adecvat de coordonate pentru toate locațiile, dacă este posibil coordonatele GIS;

d) detalii despre sistemul de tratare a efluenților din unitățile de procesare autorizate;

e) speciile de animale de acvacultură manipulate în unitățile de procesare autorizate.

PARTEA A

Statusul de sănătate al zonelor sau compartimentelor de acvacultură ce sunt luate în considerare pentru aplicarea art. 12

Animale de acvacultură pentru ferme de creștere și repopulare

Categorია	Statusul de sănătate	Se pot introduce animale din:	Certificat de sănătate		Se pot expedia animale către
			Introducere	Expediere	
I	Liber de boală (art. 49 sau 50)	Numai categoria I	DA	NU atunci când se expediază către categoria III sau V DA când se expediază către categoriile I, II sau IV	Toate categoriile
II	Program de supraveghere [art. 44 alin. (1)]	Numai categoria I	DA	NU	Categoriile III și V
III	Nedeterminat (nu se știe a fi infectat, dar nu este supus unui program pentru a fi declarat liber de boală)	Categoriile I, II sau III	NU	NU	Categoriile III și V
IV	Program de eradicare [art. 44 alin. (2)]	Numai categoria I	DA	DA	Numai categoria V
V	Infectat (art. 39)	Toate categoriile	NU	DA	Numai categoria V

PARTEA B

Supravegherea și inspecțiile recomandate în ferme și zonele de creștere a moluștelor

Specii prezente	Statusul de sănătate, astfel cum se face referire în partea A	Nivelul de risc	Supraveghere	Frecvența recomandată de către autoritatea competentă pentru efectuarea inspecțiilor (art. 7)	Frecvența recomandată de serviciile de sănătate a animalelor de acvacultură pentru efectuarea inspecțiilor (art. 10)	Cerințe specifice pentru probe și supravegherea menținerea statusului de sănătate	Comentarii						
Nu există specii susceptibile de bolile enumerate în anexa nr. 4	Categorii I Declarată liberă de boală în conformitate cu art. 49 alin. (1) lit. a) sau b) ori cu art. 50 alin. (1) lit. a) sau b)	Scăzut	Pasivă	O dată la 4 ani	O dată la 4 ani	Cerințe specifice pentru menținerea statusului liber de boală în conformitate cu art. 52.	Frecvența recomandată a inspecțiilor se aplică fără a aduce atingere cerințelor specifice menționate pentru fiecare status de sănătate Totuși, atunci când este posibil, astfel de inspecții și prelevări de probe trebuie să fie combinate cu inspecțiile solicitate conform art. 7 și 10.						
								Înalt	Activă, pasivă sau țință	O dată pe an	O dată pe an	Cerințe specifice în conformitate cu art. 44 alin. (1)	Scopul inspecțiilor efectuate de către autoritatea competentă este de a verifica conformitatea cu prezenta directivă în conformitate cu art. 7.
Specii susceptibile de una sau mai multe dintre bolile enumerate în anexa nr. 4	Categorii I Declarată liberă de boală în conformitate cu art. 49 alin. (1) lit. c) sau cu art. 50 alin. (1) lit. c)	Scăzut	Țintă	O dată pe an	O dată la 2 ani	Cerințe specifice în conformitate cu art. 44 alin. (1)	Scopul inspecțiilor efectuate de către autoritatea competentă este de a verifica conformitatea cu prezenta directivă în conformitate cu art. 7.						
								Mediu	O dată la 2 ani	O dată la 2 ani	Scopul inspecțiilor efectuate de serviciile de sănătate a animalelor de acvacultură este de a verifica statusul de sănătate al animalelor, de a oferi recomandări operatorilor comerciali din industria acvaculturii în ceea ce privește problemele de sănătate a animalelor acvatice și, acolo unde este necesar, de a lua măsurile veterinare necesare.		
												Scăzut	O dată la 2 ani
Categorii III Nu se știe a fi infectat, dar nu este supus unui program de supraveghere pentru obținerea statusului de liber de boală	Categorii III Nu se știe a fi infectat, dar nu este supus unui program de supraveghere pentru obținerea statusului de liber de boală	Înalt	Activă	O dată pe an	De 3 ori pe an	Cerințe specifice în conformitate cu art. 44 alin. (2)	Scopul inspecțiilor efectuate de serviciile de sănătate a animalelor de acvacultură este de a verifica statusul de sănătate al animalelor, de a oferi recomandări operatorilor comerciali din industria acvaculturii în ceea ce privește problemele de sănătate a animalelor acvatice și, acolo unde este necesar, de a lua măsurile veterinare necesare.						
								Mediu	De două ori pe an	Cerințe specifice în conformitate cu art. 44 alin. (2)	Scopul inspecțiilor efectuate de serviciile de sănătate a animalelor de acvacultură este de a verifica statusul de sănătate al animalelor, de a oferi recomandări operatorilor comerciali din industria acvaculturii în ceea ce privește problemele de sănătate a animalelor acvatice și, acolo unde este necesar, de a lua măsurile veterinare necesare.		
												Scăzut	O dată pe an
Categorii IV Cunoscut a fi infectat, dar este supus unui program de eradicare aprobat în conformitate cu art. 44 alin. (2)	Categorii IV Cunoscut a fi infectat, dar este supus unui program de eradicare aprobat în conformitate cu art. 44 alin. (2)	Înalt	Țintă	O dată pe an	O dată pe an	Cerințe specifice în conformitate cu cap. V	Scopul inspecțiilor efectuate de serviciile de sănătate a animalelor de acvacultură este de a verifica statusul de sănătate al animalelor, de a oferi recomandări operatorilor comerciali din industria acvaculturii în ceea ce privește problemele de sănătate a animalelor acvatice și, acolo unde este necesar, de a lua măsurile veterinare necesare.						
								Mediu	O dată la 2 ani	Cerințe specifice în conformitate cu cap. V	Scopul inspecțiilor efectuate de serviciile de sănătate a animalelor de acvacultură este de a verifica statusul de sănătate al animalelor, de a oferi recomandări operatorilor comerciali din industria acvaculturii în ceea ce privește problemele de sănătate a animalelor acvatice și, acolo unde este necesar, de a lua măsurile veterinare necesare.		
												Scăzut	O dată la 2 ani
Categorii V Cunoscut a fi infectat. Supus măsurilor minime de combatere, așa cum este prevăzut în cap. V	Categorii V Cunoscut a fi infectat. Supus măsurilor minime de combatere, așa cum este prevăzut în cap. V	Înalt	Pasivă	O dată la 4 ani	O dată pe an	Cerințe specifice în conformitate cu cap. V	Scopul inspecțiilor efectuate de serviciile de sănătate a animalelor de acvacultură este de a verifica statusul de sănătate al animalelor, de a oferi recomandări operatorilor comerciali din industria acvaculturii în ceea ce privește problemele de sănătate a animalelor acvatice și, acolo unde este necesar, de a lua măsurile veterinare necesare.						
								Mediu	O dată la 4 ani	Cerințe specifice în conformitate cu cap. V	Scopul inspecțiilor efectuate de serviciile de sănătate a animalelor de acvacultură este de a verifica statusul de sănătate al animalelor, de a oferi recomandări operatorilor comerciali din industria acvaculturii în ceea ce privește problemele de sănătate a animalelor acvatice și, acolo unde este necesar, de a lua măsurile veterinare necesare.		
												Scăzut	O dată la 4 ani

Niveluri de risc

O fermă sau o zonă de creștere a moluștelor cu risc înalt este o fermă sau o zonă de creștere a moluștelor care:

- a) prezintă un risc înalt de răspândire a bolilor sau de infectare de la alte ferme ori de la efective sălbatice;
- b) funcționează în condiții de creștere care ar putea mări riscul focarelor de boală: biomasă crescută, calitate scăzută a apei, luând în considerare speciile prezente;
- c) vinde animale acvatice pentru creștere ulterioară sau repopulare.

O fermă sau o zonă de creștere a moluștelor cu risc mediu este o fermă sau o zonă de creștere a moluștelor care:

- a) prezintă un risc mediu de răspândire a bolilor sau de infectare de la alte ferme ori de la efective sălbatice;
- b) funcționează în condiții de creștere care nu ar putea mări în mod obligatoriu riscul focarelor de boală: biomasă și calitate medie a apei, luând în considerare speciile prezente;
- c) vinde animale acvatice vii în principal pentru consum uman.

O fermă sau o zonă de creștere a moluștelor cu risc scăzut este o fermă sau o zonă de creștere a moluștelor care:

- a) prezintă un risc scăzut de răspândire a bolilor sau de infectare de la alte ferme ori de la efective sălbatice;
- b) funcționează în condiții de creștere care nu ar putea mări riscul focarelor de boală: biomasă scăzută și calitate bună a apei, luând în considerare speciile prezente;
- c) vinde animale acvatice vii numai pentru consum uman.

Tipuri de supraveghere de sănătate

Supravegherea pasivă cuprinde notificarea imediată, obligatorie, a apariției ori suspiciunii bolilor specifice sau a oricărei creșteri a mortalității. În asemenea cazuri este necesară ancheta epizootologică prezentată în secțiunea a 2-a din cap. V.

Supravegherea activă cuprinde:

- a) inspecția de rutină de către autoritatea competentă sau de către alt serviciu sanitar calificat, în numele autorității competente;
 - b) examinarea populației animalelor de acvacultură din fermele sau din zonele de creștere a moluștelor pentru depistarea unei boli clinice;
 - c) prelevarea probelor de diagnostic în cazul suspiciunii bolilor listate sau observarea creșterii mortalității în timpul inspecției;
 - d) notificarea imediată, obligatorie, în cazul apariției ori al suspiciunii de boli specifice sau a oricărei creșteri a mortalității.
- Supravegherea-țintă cuprinde:
- a) inspecția de rutină de către autoritatea competentă sau de către alt serviciu sanitar calificat în numele autorității competente;
 - b) prelevarea probelor de la animalele de acvacultură și analiza lor în vederea depistării agenților patogeni prin metode specifice;
 - c) notificarea imediată obligatorie în cazul apariției ori al suspiciunii de boli specifice sau a oricărei creșteri a mortalității.

ANEXA Nr. 4

la norma sanitară veterinară

LISTA DE BOLI**PARTEA I****Criterii pentru bolile listate**

A. Boli exotice sunt acele boli care îndeplinesc criteriile menționate la pct. 1 și fie la pct. 2, fie la pct. 3.

1. Boala este exotică pentru Comunitatea Europeană dacă boala nu este stabilă la animalele de acvacultură comunitare și prezența agentului patogen nu este cunoscută în apele comunitare.

2. Dacă boala este introdusă în Comunitatea Europeană, aceasta poate avea repercusiuni economice importante sub forma scăderii producției animalelor de acvacultură din Comunitatea Europeană sau prin limitarea potențialului pentru comerțul cu animale de acvacultură și cu produsele acestora.

3. Dacă boala este introdusă în Comunitatea Europeană, aceasta poate avea impact distrugător asupra mediului pentru populațiile de animale acvatice sălbatice care constituie un bun de preț protejat de legislația comunitară sau de prevederi internaționale.

B. Boli care nu sunt exotice sunt acele boli care îndeplinesc criteriile menționate la pct. 1—7.

1. Mai multe state membre ale Uniunii Europene sau regiuni din statele membre ale Uniunii Europene sunt indemne de bolile menționate.

2. Dacă boala este introdusă într-un stat membru al Uniunii Europene indemn de boală, aceasta poate avea repercusiuni

economice importante sub forma scăderii producției, în timp ce costurile anuale asociate bolilor și controlului lor cresc cu 5% din valoarea de producție pentru speciile sensibile din cadrul animalelor de acvacultură din zonă sau prin limitarea potențialului pentru comerțul cu animale de acvacultură și a produselor acestora.

3. Dacă boala este introdusă într-un stat membru al Uniunii Europene, aceasta poate avea impact distrugător asupra mediului pentru populațiile de animale acvatice sălbatice care constituie un bun de preț protejat de legislația comunitară sau de prevederi internaționale.

4. Boala este dificil de controlat și de combătut în ferme sau în zone de creștere a moluștelor fără măsuri severe de control și fără restricții comerciale.

5. Boala poate fi controlată la nivel de stat membru al Uniunii Europene, experiența arătând că acele zone sau compartimente libere de boală pot fi stabilite și menținute, iar menținerea reduce costurile.

6. În timpul punerii pe piață a animalelor de acvacultură există riscul ca boala respectivă să se stabilească într-o zonă necontaminată anterior.

7. Există teste fiabile și simple pentru diagnosticul animalelor acvatice infectate. Aceste teste trebuie să fie specifice și sensibile, iar metodele de testare trebuie să fie armonizate la nivel comunitar.

PARTEA a II-a

Lista de boli

BOLI EXOTICE		
	Boala	Specii susceptibile
Pești	Necroza epizootică hematopoietică	Păstrăvul curcubeu (<i>Oncorhynchus mykiss</i>) și bibanul (<i>Perca fluviatilis</i>)
	Sindromul epizootic ulcerativ	Genurile: <i>Catla</i> , <i>Channa</i> , <i>Labeo</i> , <i>Mastacembelus</i> , <i>Mugil</i> , <i>Puntius</i> și <i>Trichogaster</i>
Moluște	Infecție cu <i>Bonamia exitiosa</i>	Stridia australiană de nămol (<i>Ostrea angasi</i>) și Stridia plată chiliană (<i>O. chilensis</i>)
	Infecție cu <i>Perkinsus marinus</i>	Stridia de Pacific (<i>Crassostrea gigas</i>), stridia de est (<i>C. virginica</i>)
	Infecție cu <i>Microcytos mackini</i>	Stridia de Pacific (<i>Crassostrea gigas</i>), stridia de est (<i>C. virginica</i>), stridia plată Olympia (<i>Ostrea conchaphila</i>) și stridia plată europeană (<i>O. edulis</i>)
Crustacee	Sindromul Taura	Crevetele alb de golf (<i>Penaeus setiferus</i>), crevetele albastru de Pacific (<i>P. stylirostris</i>) și crevetele alb de Pacific (<i>P. vannamei</i>)
	Boala „cap galben”	Crevetele brun de golf (<i>Panaeus aztecus</i>), crevetele roz de golf (<i>P. duorarum</i>), crevetele Kuruma (<i>P. japonicus</i>), crevetele tigru negru (<i>P. monodon</i>), crevetele alb de golf (<i>Penaeus setiferus</i>), crevetele albastru de Pacific (<i>P. stylirostris</i>), crevetele alb de Pacific (<i>P. vannamei</i>).

BOLI CARE NU SUNT EXOTICE		
	Boala	Specii susceptibile
Pești	Viraemia de primăvară a crapului (VPC)	Novacul (<i>Artisticthys nobilis</i>), carasul auriu (<i>Carassius auratus</i>), carasul (<i>C. carassius</i>), cosașul (<i>Ctenopharyngodon idellus</i>), crapul comun și crapul Koi (<i>Cyprinus carpio</i>), sângerul (<i>Hypophthalmichthys molitrix</i>), somnul (<i>Silurus glanis</i>) și linul (<i>Tinca tinca</i>)
	Septicemia hemoragică virală (SHV)	Heringul (<i>Clupea spp.</i>), coreganul (<i>Coregonus</i>), știucă (<i>Esox lucius</i>), egrefin (<i>Gadusaeglefinus</i>), codul de Pacific (<i>G. macrocephalus</i>), codul de Atlantic (<i>G. morhua</i>), somonul de Pacific (<i>Oncorhynchus spp.</i>), păstrăvul curcubeu (<i>O. mykiss</i>), Rockling (<i>Onos mustelus</i>), păstrăvul indigen (<i>Salmo trutta</i>), calcanul (<i>Scophthalmus maximus</i>), șprot (<i>Sprattussprattus</i>) și lipanul (<i>Thymallus thymallus</i>)
	Necroza hematopoietică infecțioasă (NHI)	Somonul chum (<i>Oncorhynchus keta</i>), somonul coho (<i>O. kisutch</i>), somonul Masaou (<i>O. masou</i>), păstrăvul curcubeu (<i>O. mykiss</i>), somonul sockeye (<i>O. nerka</i>), somonul roz (<i>O. rhodurus</i>), somonul chinook (<i>O. tshawytscha</i>) și somonul de Atlantic (<i>Salmo salar</i>)
	Boala cu virusul herpes Koi (VHK)	Crapul comun și crapul koi (<i>Cyprinus carpio</i>)
	Anemia infecțioasă a somonului (AIS)	Păstrăvul curcubeu (<i>Oncorhynchus mykiss</i>), somonul de Atlantic (<i>Salmo salar</i>) și păstrăvul indigen (<i>S. trutta</i>)
Moluște	Infecție cu <i>Marteilia refrigens</i>	Stridia australiană de nămol (<i>Ostrea angasi</i>), stridia plată chiliană (<i>O. chilensis</i>), stridia plată europeană (<i>O. edulis</i>), stridia argentiniană (<i>O. puelchana</i>), midia albastră (<i>Mytilus edulis</i>) și midia mediteraneană (<i>M. galloprovincialis</i>)
	Infecție cu <i>Bonamia ostreae</i>	Stridia australiană de nămol (<i>Ostrea angasi</i>), stridia plată chiliană (<i>O. chilensis</i>), stridia plată olympia (<i>Ostrea conchaphila</i>), stridia asiatică (<i>O. denelammellosa</i>), stridia plată europeană (<i>O. edulis</i>) și stridia argentiniană (<i>O. puelchana</i>)
Crustacee	Boala petelor albe	Toate crustaceele decapode (ordinul <i>Decapoda</i>)

CERINȚE

pentru a declara liberă de boală România, o zonă sau un compartiment

PARTEA I

Țară liberă de boală

1. Considerente istorice

1.1. România, ca stat membru al Uniunii Europene în care sunt prezente specii susceptibile, dar în care nu s-a observat niciun semn de boală într-o perioadă de cel puțin 10 ani înaintea datei de aplicare a statusului de liber de boală în ciuda condițiilor care sunt propice manifestărilor clinice, poate fi considerată liberă de boală atunci când:

- a) condițiile pentru măsurile de biosecuritate de bază sunt puse în practică fără întrerupere cel puțin 10 ani înaintea datei de aplicare a statusului de liber de boală;
- b) nu este stabilit dacă infecția afectează populațiile sălbatice;
- c) sunt aplicate condiții speciale de import și comerț în vederea prevenirii introducerii bolilor în România.

Dacă România dorește să beneficieze de statusul de liber de boală, trebuie să trimită o cerere în conformitate cu art. 49 înainte de 1 noiembrie 2008. După această dată statusul de liber de boală poate fi acordat în conformitate cu partea I pct. 2 din prezenta anexă.

1.2. Măsurile de biosecuritate de bază la care se face referire în pct. 1.1 lit. a) trebuie să conțină cel puțin următoarele:

- a) declararea obligatorie a bolii autorității competente, inclusiv notificarea de suspiciune;
- b) un sistem de detectare precoce care să permită autorității competente să efectueze o anchetă și să facă un raport asupra bolii, care să asigure:
 - (i) recunoașterea rapidă a tuturor semnelor clinice ce duc la suspiciunea de boală, boală emergentă sau mortalitate neexplicabilă în ferme ori în zone de creștere a moluștelor și în sălbăticie;
 - (ii) comunicarea rapidă a evenimentului autorității competente în vederea lansării fără întârziere a unei anchete de diagnostic.

1.3. Sistemul de detectare precoce la care se face referire în pct. 1.2 lit. b) trebuie să conțină cel puțin următoarele:

- a) informarea personalului din unitatea de producție în domeniul acvaculturii sau care lucrează în domeniul procesării animalelor acvatice despre toate semnele caracteristice prezenței bolii și instruirea medicilor veterinari sau specialiștilor în sănătatea animalelor acvatice în detectarea și notificarea în cazul bolilor neobișnuite;
- b) instruirea medicilor veterinari sau specialiștilor în sănătatea animalelor acvatice în detectarea și notificarea în cazul bolilor suspecte;
- c) accesul autorității competente la laboratoarele ce dispun de mijloace pentru diagnosticul și diferențierea bolilor listate, precum și a bolilor emergente.

2. Supraveghere-țintă

România, ca stat membru al Uniunii Europene în care ultima manifestare clinică cunoscută a fost înregistrată în cursul ultimilor 10 ani înaintea datei de aplicare pentru statusul de liber de boală sau în care statusul infecțios nu a fost cunoscut înaintea supravegherii-țintă, deoarece au lipsit condițiile propice de manifestare clinică, poate fi considerată liberă de o boală specifică atunci când:

- a) îndeplinește condițiile de bază pentru controlul bolilor, astfel cum prevede pct. 1.2 din prezenta parte;
- b) supravegherea-țintă în conformitate cu metodele adoptate potrivit art. 49 alin. (3) a fost aplicată cel puțin o perioadă de 2 ani fără a detecta agentul patogen în ferme sau zonele de creștere a moluștelor, care dețin sau care cresc oricare dintre speciile sensibile.

Atunci când există părți ale României în care numărul fermelor sau zonelor de creștere a moluștelor este limitat și supravegherea-țintă în aceste părți nu furnizează suficiente date epidemiologice, dar în care există una dintre speciile sensibile ale populației sălbatice, aceste populații sălbatice trebuie incluse în supravegherea-țintă.

PARTEA a II-a

Zonă sau compartiment liber de boală

1. Zone

1.1. O zonă poate cuprinde:

- a) un bazin hidrografic întreg de la sursă la zona de vărsare;
- b) o parte dintr-un bazin hidrografic întreg de la sursă la o barieră artificială sau naturală care împiedică migrarea în amonte a animalelor acvatice din aval de cursul apei;
- c) mai mult de un bazin hidrografic, incluzând gurile de vărsare, datorită legăturii epidemiologice dintre bazinele hidrografice.

Demarcarea geografică a zonei trebuie să fie clar delimitată pe o hartă.

1.2. Atunci când o zonă se întinde pe teritoriul mai multor state membre ale Uniunii Europene, nu este declarată zonă liberă de boală decât dacă sunt îndeplinite condițiile enunțate la pct. 1.3, 1.4 și 1.5 pentru toate părțile din respectiva zonă. În această situație fiecare stat membru al Uniunii Europene implicat trebuie să ceară aprobarea pentru acea parte din zonă situată pe teritoriul lui.

1.3. O zonă în care sunt prezente specii susceptibile, dar în care nu a fost observat niciun caz de boală o perioadă de cel puțin 10 ani înaintea datei de aplicare pentru status de liber de boală, în ciuda condițiilor care sunt propice manifestărilor clinice, poate fi considerată liberă de boală dacă răspunde cerințelor cuprinse în partea I pct. 1. Dacă România dorește să beneficieze de statusul de liber de boală, trebuie să își notifice intenția în conformitate cu art. 50 alin. (2) înainte de 1 noiembrie 2008. După această dată statusul de liber de boală poate fi acordat în conformitate cu partea I pct. 2.

1.4. O zonă în care ultima manifestare clinică cunoscută a fost în decursul unei perioade de 10 ani înainte de data aplicării pentru status de liber de boală sau în care statusul infecțios nu a fost cunoscut înaintea supravegherii-țintă, de exemplu pentru că au lipsit condițiile propice de manifestare clinică, poate fi considerată liberă de boală dacă răspunde cerințelor cuprinse în partea I pct. 2 din prezenta anexă.

1.5. Se stabilește o zonă tampon în care se derulează un program de monitorizare, dacă este cazul. Demarcarea geografică a zonelor tampon trebuie făcută astfel încât să protejeze zonele libere de boală de introducerea pasivă a bolii.

2. Compartimente care conțin una sau mai multe ferme ori zone de creștere a moluștelor, în care statusul de sănătate privind o boală specifică depinde de statusul de sănătate privind boala al apelor naturale înconjurătoare

2.1. Un compartiment poate conține una sau mai multe ferme, un grup sau un ansamblu de ferme ori zone de creștere a moluștelor ce pot fi considerate ca o unitate epidemiologică datorită localizării geografice și distanței față de alte grupuri sau ansambluri de ferme ori zone de creștere a moluștelor, cu condiția ca toate fermele ce constituie compartimentul să beneficieze de un sistem comun de securitate. Demarcarea geografică a compartimentelor trebuie clar precizată pe hartă.

2.2. Un compartiment în care sunt prezente specii susceptibile, dar în care nu a fost observat niciun caz de boală o perioadă de cel puțin 10 ani înaintea datei de aplicare pentru statusul de liber de boală, în ciuda condițiilor care sunt propice manifestărilor clinice, poate fi considerat liber de boală dacă răspunde cerințelor din partea I pct. 1 din prezenta anexă. Dacă România dorește să beneficieze de statusul de liber de boală, trebuie să își notifice intenția în conformitate cu art. 50 alin. (2) înainte de 1 noiembrie 2008. După această dată statusul de liber de boală poate fi acordat în conformitate cu partea I pct. 2 din prezenta anexă.

2.3. Un compartiment în care ultima manifestare clinică cunoscută a fost în decursul unei perioade de 10 ani înainte de data aplicării pentru statusul de liber de boală sau în care statusul infecțios în compartiment sau în apele înconjurătoare nu a fost cunoscut înaintea supravegherii-țintă, de exemplu pentru că au lipsit condițiile propice de manifestare clinică, poate fi considerat liber de boală dacă răspunde cerințelor cuprinse în partea I pct. 2 din prezenta anexă.

2.4. Fiecare fermă sau zonă de creștere a moluștelor dintr-un compartiment este supusă măsurilor suplimentare impuse de autoritatea competentă atunci când aceasta consideră necesar pentru a preveni introducerea bolilor. Aceste măsuri pot include stabilirea unei zone tampon în jurul compartimentului în care se efectuează un program de monitorizare și stabilirea de măsuri de protecție suplimentare împotriva introducerii posibililor purtători sau vectori ai agenților patogeni.

3. Compartimente care conțin una sau mai multe ferme ori zone de creștere a moluștelor în care statusul de sănătate privind o boală specifică este independent de statusul de sănătate privind boala al apelor naturale înconjurătoare

3.1. Un compartiment poate cuprinde:

a) fermă individuală care poate fi considerată o singură unitate epidemiologică care nu este influențată de statusul de sănătate animală al apelor înconjurătoare;

b) mai multe ferme, atunci când fiecare fermă din compartiment corespunde cerințelor enunțate la pct. 3.1 lit. a) și la pct. 3.2, 3.3, 3.4, 3.5 și 3.6, dar care, datorită mișcărilor de animale între ferme, trebuie considerate o singură unitate epidemiologică, cu condiția ca toate fermele să fie supuse aceluiași sistem de biosecuritate comun.

3.2. Un compartiment trebuie să fie aprovizionat cu apă:

a) de la o stație de tratare a apei în vederea inactivării agenților patogeni, pentru a reduce riscul introducerii bolilor până la un nivel acceptabil;

b) direct de la un puț, o sondă sau o sursă. Atunci când o asemenea aprovizionare cu apă este situată în afara unităților fermei, apa trebuie să fie furnizată direct către fermă și să fie transportată printr-o conductă de canalizare.

3.3. Se vor pune bariere naturale sau artificiale pentru a împiedica intrarea în ferme a animalelor acvatice ce provin din apele înconjurătoare.

3.4. Compartimentul trebuie protejat, atunci când este cazul, împotriva inundațiilor și infiltrațiilor de apă de la cursurile de ape înconjurătoare.

3.5. Compartimentul trebuie să răspundă cerințelor prevăzute în partea I pct. 2 din prezenta anexă.

3.6. Un compartiment este supus măsurilor corespunzătoare impuse de autoritatea competentă, atunci când consideră necesar pentru a preveni introducerea bolilor. Aceste măsuri pot include stabilirea unor măsuri de protecție suplimentare împotriva introducerii posibililor purtători sau vectori ai agenților patogeni.

3.7. Măsurile pentru implementarea prevederilor pct. 3.2 lit. a) sunt stabilite în conformitate cu procedura comunitară.

4. Prevederi speciale pentru ferme individuale care încep sau își reiau activitățile

4.1. O fermă nouă care îndeplinește cerințele enunțate la pct. 3.1 lit. a) și la pct. 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6, dar care își începe activitatea cu animale de acvacultură provenind dintr-un compartiment declarat liber de boală poate fi considerată liberă de boală fără recoltarea probelor în vederea aprobării.

4.2. O fermă care își reia activitățile după o întrerupere a acestora cu animale de acvacultură provenind dintr-un compartiment declarat liber de boală și care îndeplinește cerințele enunțate la pct. 3.1 lit. a) și la pct. 3.2, 3.3, 3.4, 3.5, 3.6 poate fi considerată liberă de boală fără recoltarea probelor pentru aprobare, cu condiția ca:

a) istoricul de sănătate al fermei de-a lungul ultimilor 4 ani de activitate să fie cunoscut de autoritatea competentă; totuși, dacă ferma implicată a avut activitate pentru mai puțin de 4 ani, se ține cont de perioada de activitate efectivă a exploatației;

b) ferma să nu fi fost supusă măsurilor de sănătate animală privind bolile listate în partea a II-a a anexei nr. 4 și să nu fi avut antecedente privind aceste boli în fermă;

c) înaintea introducerii animalelor de acvacultură, ouălor sau gameților, ferma să fie curățată și dezinfectată, urmând, dacă este necesar, o perioadă de vid sanitar.

FUNCȚII ȘI ÎNDATORIRI ale laboratoarelor

PARTEA I

Laboratoare naționale de referință

1. Laboratorul național de referință desemnat conform art. 55 este responsabil în România de coordonarea standardelor și metodelor de diagnostic din domeniul acestuia de responsabilitate. Laboratorul național de referință are următoarele îndatoriri:

a) notifică fără întârziere autorității competente atunci când a luat cunoștință de o suspiciune privind oricare dintre bolile prezentate în anexa nr. 4;

b) coordonează, consultându-se cu laboratoarele comunitare de referință, metodele de diagnostic utilizate în România pentru bolile de care este responsabil;

c) contribuie în mod activ la stabilirea diagnosticului focarelor pentru bolile în discuție prin studiul agenților patogeni izolați pentru confirmarea diagnosticului, studii epizootologice și caracterizări de tulpini izolate;

d) asigură instruirii și reinstruirii pentru experții din laboratoarele de diagnostic în vederea armonizării tehnicilor de diagnostic cu cele ale celorlalte state membre ale Uniunii Europene;

e) supraveghează confirmarea rezultatelor pozitive pentru toate focarele de boli exotice listate în partea a II-a din anexa nr. 4 și pentru focarele primare de boli care nu sunt exotice, listate în respectiva anexă;

f) organizează periodic teste comparative naționale pentru procedurile de diagnostic cu laboratoarele desemnate în conformitate cu art. 56, în scopul furnizării informațiilor despre metodele de diagnostic utilizate și despre rezultatele testelor efectuate în România;

g) cooperează cu laboratorul comunitar de referință și participă la testele comparative organizate de laboratoarele de referință comunitare;

h) asigură un dialog regulat și deschis cu Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor;

i) funcționează, este evaluat și acreditat în conformitate cu următoarele standarde europene, ținând cont de criteriile aplicabile pentru diferite metode de testare conform prezentei norme sanitare veterinare:

- (i) EN ISO/IEC 17025 pentru Cerințe generale pentru competența laboratoarelor de testare și calibrare;
- (ii) EN 45002 pentru Criterii generale pentru evaluarea laboratoarelor de testare;
- (iii) EN 45003 pentru Sistemul de acreditare a laboratoarelor de testare și calibrare — Cerințe generale pentru funcționare și recunoaștere.

2. Acreditarea și evaluarea laboratoarelor de testare vizate la pct. 1 lit. i) se pot referi la teste individuale sau grupuri de teste.

3. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate desemna laboratoare de referință care nu răspund exigențelor prezentate la pct. 1 lit. i), atunci

când funcționarea conform EN ISO/IEC 17025 este greu de realizat, atât timp cât laboratoarele funcționează pentru asigurarea calității conform ISO 9001.

4. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate autoriza ca laboratorul național de referință situat pe teritoriul național să beneficieze de competențele și capacitățile altor laboratoare desemnate conform art. 56, pentru una sau mai multe dintre bolile aflate în responsabilitatea lor, cu condiția ca aceste laboratoare să respecte exigențele din prezenta parte. Totuși, laboratorul național de referință trebuie să rămână punct de contact pentru Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și pentru laboratorul comunitar de referință.

PARTEA a II-a

Laboratoare desemnate

1. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor desemnează laboratoare pentru servicii de diagnostic conform art. 56 numai dacă acestea îndeplinesc următoarele cerințe:

a) notifică fără întârziere autorității competente atunci când au luat cunoștință de o suspiciune privind oricare dintre bolile prezentate în anexa nr. 4;

b) se angajează să participe la testele comparative naționale pentru procedurile de diagnostic organizate de laboratorul național de referință;

c) funcționează, sunt evaluate și acreditate în conformitate cu următoarele standarde europene, ținând cont de criteriile aplicabile pentru diferite metode de testare conform prezentei norme sanitare veterinare:

- (i) EN ISO/IEC 17025 pentru Cerințe generale pentru competența laboratoarelor de testare și calibrare;
- (ii) EN 45002 pentru Criterii generale pentru evaluarea laboratoarelor de testare;
- (iii) EN 45003 pentru Sistemul de acreditare a laboratoarelor de testare și calibrare — Cerințe generale pentru funcționare și recunoaștere.

2. Acreditarea și evaluarea laboratoarelor de testare vizate la pct. 1 lit. c) se pot referi la teste individuale sau grupuri de teste.

3. Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor poate desemna laboratoare care nu răspund exigențelor prezentate la pct. 1 lit. c) subpct. (i), atunci când funcționarea conform EN ISO/IEC 17025 este greu de realizat, atât timp cât laboratoarele funcționează pentru asigurarea calității conform ISO 9001.

4. Autoritatea competentă anulează desemnarea unui laborator atunci când acesta nu mai îndeplinește condițiile prevăzute în prezenta anexă.

**CRITERII ȘI CERINȚE
pentru planurile de contingență**

Planurile de contingență elaborate de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor trebuie să îndeplinească cel puțin următoarele cerințe:

1. Să fie adoptate prevederi în vederea asigurării puterii legale necesare pentru implementarea planurilor de contingență și pentru a pune în practică o campanie de eradicare rapidă și eficace.

2. Să fie adoptate prevederi în vederea asigurării accesului la fondurile de urgență, la mijloacele bugetare și la resursele financiare pentru a acoperi toate aspectele legate de lupta împotriva bolilor exotice listate în partea a II-a a anexei nr. 4.

3. Să fie stabilit un lanț de comandă în vederea garantării unui proces de luare a deciziilor rapid și eficient pentru eradicarea bolilor exotice listate în anexa nr. 4 sau a bolilor emergente. Trebuie să existe o unitate centrală de luare a deciziilor, responsabilă de coordonarea ansamblului de strategii de control.

4. Să fie disponibile planuri detaliate pentru ca, în cazul apariției unui focar al bolilor exotice listate în partea a II-a a anexei nr. 4 sau al bolilor emergente, Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor să fie pregătită pentru a înființa imediat centre locale de control al bolilor și să implementeze măsuri de control al bolii și de protecție a mediului la nivel local.

5. Să se realizeze cooperarea dintre Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor și alte organisme din domeniul mediului pentru ca acțiunile de siguranță veterinară și a mediului să fie coordonate corect.

6. Să fie prevăzute resursele adecvate, incluzând personal, echipamente și capacitate în domeniul laboratoarelor, pentru a asigura o campanie rapidă și eficace.

7. Să fie disponibil un manual de instrucțiuni actualizat, cu o descriere detaliată, completă și practică a tuturor acțiunilor, procedurilor, instrucțiunilor și măsurilor de control pentru tratarea bolilor exotice listate în partea a II-a a anexei nr. 4 sau a bolilor emergente.

8. Trebuie să fie disponibile planuri detaliate pentru vaccinarea de urgență, atunci când este cazul.

9. Personalul să participe regulat la instruiți despre semnele clinice, ancheta epidemiologică și controlul epizootiilor, la exerciții de alertă în timp real și la instruiți despre tehnicile de comunicare, pentru a asigura campanii de informare referitoare la boli destinate autorităților, fermierilor și medicilor veterinari.

10. În elaborarea planurilor de contingență trebuie să se țină cont de resursele necesare pentru a controla un mare număr de focare ce apar într-o scurtă perioadă de timp.

11. Fără a prejudicia exigențele veterinare prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1.774/2002, planurile de contingență trebuie să fie astfel pregătite încât să asigure, în eventualitatea apariției unui focar de boală, eliminarea masivă a carcaselor și deșeurilor de animale acvatice fără a afecta sănătatea oamenilor și a animalelor, utilizând proceduri și metode care previn distrugerea mediului și în special care:

- (i) prezintă un risc minim pentru sol, aer, ape de suprafață și de adâncime și pentru plante și animale;
- (ii) produc un pericol minim cauzat de zgomot și miros;
- (iii) au un minim efect nefast asupra naturii sau locurilor de interes special.

12. Aceste planuri trebuie să desemneze locurile și unitățile corespunzătoare pentru tratarea și eliminarea carcaselor și deșeurilor de animale în cazul apariției unui focar, conform Regulamentului (CE) nr. 1.774/2002.

MINISTERUL INTERNELOR ȘI REFORMEI ADMINISTRATIVE

ORDIN

privind modificarea Regulamentului de autorizare a laboratoarelor și poligoanelor de încercări la foc și a celor de distrugere a muniției neexplodate, aprobat prin Ordinul ministrului administrației și internelor nr. 770/2005

În temeiul dispozițiilor art. 7 alin. (4) din Ordonanța de urgență a Guvernului nr. 30/2007 privind organizarea și funcționarea Ministerului Internelor și Reformei Administrative,

ministrul internelor și reformei administrative emite următorul ordin:

Art. I. — Regulamentul de autorizare a laboratoarelor și poligoanelor de încercări la foc și a celor de distrugere a muniției neexplodate, aprobat prin Ordinul ministrului administrației și internelor nr. 770/2005, publicat în Monitorul Oficial al României,

Partea I, nr. 802 din 5 septembrie 2005, se modifică după cum urmează:

— **La articolul 25, litera g) se abrogă.**

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

p. Ministrul internelor și reformei administrative,

Anghel Andreescu,
secretar de stat

București, 28 septembrie 2007.

Nr. 311.

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

MINISTERUL TRANSPORTURILOR

ORDIN**pentru aprobarea Normelor privind aprobarea procedurilor de agreare de către Ministerul Transporturilor a unităților specializate medicale și psihologice, în vederea examinării persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere**

În vederea aplicării prevederilor Ordonanței de urgență a Guvernului nr. 109/2005 privind transporturile rutiere, aprobată cu modificări și completări prin Legea nr. 102/2006, cu modificările ulterioare,

în temeiul prevederilor art. 5 alin. (4) din Hotărârea Guvernului nr. 367/2007 privind organizarea și funcționarea Ministerului Transporturilor, cu modificările ulterioare,

ministrul transporturilor emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Normele privind aprobarea procedurilor de agreare de către Ministerul Transporturilor a unităților specializate medicale și psihologice, în vederea examinării persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere, prezăzute în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcția medicală din cadrul Ministerului Transporturilor va duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

Art. 4. — La data intrării în vigoare a prezentului ordin, Ordinul ministrului transporturilor, construcțiilor și turismului nr. 2.462/2006 de aprobare a Normelor privind aprobarea modalităților de agreare de către Ministerul Transporturilor, Construcțiilor și Turismului a unităților specializate, medicale și/sau psihologice, în vederea examinării personalului cu responsabilități în siguranța circulației rutiere, publicat în Monitorul Oficial, Partea I, nr. 81 din 1 februarie 2007, precum și orice alte dispoziții contrare se abrogă.

Ministrul transporturilor,
Ludovic Orban

București, 21 septembrie 2007.
Nr. 922.

ANEXĂ

NORME**privind aprobarea procedurilor de agreare de către Ministerul Transporturilor a unităților specializate medicale și psihologice, în vederea examinării persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere****CAPITOLUL I****Procedurile de agreare de către Ministerul Transporturilor a unităților medicale specializate în vederea examinării persoanelor cu funcții, care concură la siguranța circulației rutiere**

Art. 1. — În vederea obținerii agreării pentru efectuarea examinărilor medicale a persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere, unitatea specializată medicală trebuie să îndeplinească următoarele condiții:

- a) să solicite în scris agrearea;
- b) să prezinte copie de pe raportul de inspecție al autorității de sănătate publică;
- c) să facă dovada că are menționată în statut activitatea medicală ca obiect principal de activitate, conform reglementărilor legale în vigoare;
- d) să facă dovada deținerii unui spațiu corespunzător desfășurării activităților de examinare medicală, conform reglementărilor legale în vigoare. Pentru examinările medicale

sunt necesare cabinete medicale cu folosire exclusivă pentru medicii specialiști;

e) să facă dovada că are angajat personal de specialitate medicală în cadrul ambulatoriului de specialitate, conform cerințelor stabilite în Ordinul ministrului lucrărilor publice, transporturilor și locuinței nr. 447/2003 pentru aprobarea Instrucțiunilor privind examinarea medicală și psihologică a personalului din transporturi cu responsabilități în siguranța circulației și a navigației, precum și organizarea, funcționarea și componența comisiilor medicale și psihologice de siguranța circulației, cu modificările și completările ulterioare;

f) să facă dovada posibilității efectuării analizelor medicale de laborator și radiologie/imagistică, necesare examinării personalului, și să aibă personal angajat pentru laborator. Aceste investigații nu pot fi subcontractate către terți de către unitatea ce urmează a fi agreată;

g) să facă dovada deținerii în proprietate a aparaturii specifice necesare efectuării investigațiilor medicale, pentru îndeplinirea cerințelor metodologice cuprinse în Ordinul

ministrului lucrărilor publice, transporturilor și locuinței nr. 447/2003, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 2. — (1) Dosarul de agreare este analizat de direcția de specialitate din cadrul Ministerului Transporturilor. Aceasta realizează o verificare a unității solicitante, în cel mult 30 de zile de la data depunerii dosarului, în vederea confirmării datelor cu situația concretă a fiecărui solicitant.

(2) Verificarea este efectuată de personalul abilitat al Ministerului Transporturilor, pe baza unei note de serviciu semnate de directorul direcției de specialitate și aprobată de conducerea ministerului.

(3) Direcția de specialitate propune conducerii ministerului, în baza verificării efectuate, agrearea sau neaprobarea respectivei agreări.

(4) După obținerea aprobării de agreare, Ministerul Transporturilor eliberează, contra unui tarif, certificatul de agreare al cărui model este prezentat în anexa care face parte integrantă din prezentele norme.

(5) Certificatul de agreare are o valabilitate de 5 ani, cu avizare anuală. Avizarea anuală se va face, contra unui tarif, pe baza unui control anual în care va fi verificată concordanța condițiilor inițiale cu cele prezente.

Art. 3. — (1) Întocmirea documentației de examinare și eliberarea avizului medical se vor face în conformitate cu prevederile Ordinului ministrului lucrărilor publice, transporturilor și locuinței nr. 447/2003, cu modificările și completările ulterioare.

(2) Unitățile medicale specializate sunt obligate să transmită trimestrial către una dintre comisiile teritoriale de siguranța circulației, nominalizată de către direcția de specialitate din Ministerul Transporturilor, fotocopii de pe evidența examinărilor medicale ale persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere, realizate în ultimele 3 luni.

(3) În cadrul unității medicale agreate va exista un registru de evidență a examinărilor, cu rubricile: numele și prenumele, CNP, funcția, unitatea angajatoare, după caz, tipul de examen solicitat, data efectuării examenului, avizul obținut, data transmiterii datelor din dosar (în copie) la comisia teritorială de siguranța circulației.

(4) Verificarea anuală sau pe bază de sesizare vizează modul în care sunt respectate condițiile de efectuare a examinărilor medicale ale persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere și se va realiza de personalul de specialitate al Ministerului Transporturilor.

(5) În cazul constatării nerespectării condițiilor care au stat la baza emiterii certificatului de agreare, persoanele care efectuează verificarea vor propune suspendarea certificatului de agreare până la remedierea abaterilor sau, după caz, anularea acestuia.

(6) Anularea certificatului de agreare se face în următoarele situații:

- neremedierea în termen de o lună a abaterilor constatate;
- avizarea personalului fără efectuarea examinărilor respective sau fără înregistrarea persoanelor examinate;
- efectuarea examinărilor de către alt personal decât cel de specialitate stabilit inițial de către unitatea agreată.

Art. 4. — Unitățile agreate efectuează examinarea medicală persoanelor cu atribuții de siguranța circulației rutiere în curs de formare profesională, celor care se angajează, angajate sau care desfășoară activitate independentă în domeniul transportului rutier. Persoanele examinate sunt obligate să dovedească cu acte că sunt angajate la unități înregistrate în județul în care își are reședința unitatea medicală agreată la care solicită examinarea.

Art. 5. — Unitățile medicale agreate au următoarele obligații:

a) să îndeplinească în totalitate condițiile stabilite prin prezentele norme;

b) să aibă posibilitatea desfășurării activităților concomitent pentru toate specialitățile medicale stabilite în Ordinul ministrului lucrărilor publice, transporturilor și locuinței nr. 447/2003, cu modificările și completările ulterioare;

c) să aibă încheiate contracte individuale de muncă pe durata a cel puțin 5 ore zilnic pentru personalul medical angajat;

d) să aibă personal de specialitate care deține certificatele/atestatele de liberă practică în specialitatea în care efectuează examinările;

e) să întocmească lista cu personalul de specialitate care va efectua examinările medicale și să notifice în scris direcției de specialitate din cadrul Ministerului Transporturilor, în maximum 5 zile, orice modificare apărută în componența acestei liste;

f) să aibă posibilitatea efectuării în timpul afectat acestor activități a numărului maxim de 20 de examinări, corespunzător unei durate de 5 ore de muncă;

g) să comunice trimestrial, în scris, comisiei teritoriale de siguranța circulației desemnate copii de pe documentele privind examinările (fișele medicale și avizele emise);

h) fiecare unitate medicală agreată va avea afișat programul de lucru destinat activităților de examinare medicală pentru persoanele cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere, pe care îl va face cunoscut în scris comisiei teritoriale de siguranța circulației căreia îi comunică rezultatele examinărilor;

i) să dispună de dotarea cu aparatură necesară înregistrării activităților desfășurate, raportării lor la cerere și emiterii de documente în conformitate cu prevederile stabilite în Ordinul ministrului lucrărilor publice, transporturilor și locuinței nr. 447/2003, cu modificările și completările ulterioare.

Art. 6. — Certificatul de agreare își pierde valabilitatea în următoarele condiții:

a) dacă unitatea agreată nu începe activitatea în termen de cel mult 30 de zile calendaristice de la data obținerii agreării;

b) ridicarea de către organele în drept a autorizației sanitare de funcționare sau expirarea termenului de valabilitate a acesteia;

c) neanunțarea comisiei teritoriale de siguranța circulației cu privire la orice modificare în legătură cu condițiile care au stat la baza agreării, în termen de 10 zile lucrătoare;

d) încetarea activității unității medicale agreate prin faliment, dizolvare, lichidare, desființare sau reprofilare, după caz;

e) depășirea numărului de examinări medicale stabilite conform reglementărilor în vigoare.

Art. 7. — (1) Lista cu unitățile medicale agreate va fi publicată de Ministerul Transporturilor în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va fi actualizată din 6 în 6 luni. Unitățile medicale agreate în perioada de până la publicarea listei își pot desfășura activitatea după primirea certificatului de agreare.

(2) Lista cu unitățile medicale agreate va fi publicată și pe site-ul Ministerului Transporturilor.

Art. 8. — Pentru examinările medicale efectuate, unitățile agreate vor percepe tarife de examinare care vor fi suportate de angajator sau, după caz, de persoana examinată.

Art. 9. — Comisiile teritoriale de siguranța circulației din cadrul ambulatoriilor de specialitate ale rețelei sanitare proprii a Ministerului Transporturilor își desfășoară activitatea fără agreare.

CAPITOLUL II

Procedurile de agreare de către Ministerul Transporturilor a unităților psihologice specializate în vederea examinării persoanelor cu funcții, care concură la siguranța circulației rutiere

Art. 10. — (1) În vederea obținerii agreării pentru efectuarea examinărilor psihologice ale persoanelor cu funcții, care concură la siguranța circulației rutiere, unitatea psihologică specializată trebuie să îndeplinească următoarele condiții:

- a) să solicite în scris agrearea;
- b) să facă dovada că este organizată ca unitate psihologică specializată în una dintre formele independente de exercitare a profesiei de psiholog cu drept de liberă practică sau în altă formă, conform reglementărilor legale în vigoare;
- c) să facă dovada deținerii unui spațiu corespunzător desfășurării activităților de examinare psihologică, conform reglementărilor legale în vigoare. Examinarea psihologică a persoanelor care concură la siguranța circulației rutiere se va efectua numai de către psihologi cu drept de liberă practică atestați în specialitatea psihologia transporturilor, conform unui program distinct față de celelalte activități psihologice;
- d) să facă dovada deținerii metodelor și tehnicilor de evaluare și asistență psihologică, utilizate în specialitatea psihologia transporturilor, avizate în condițiile legii;
- e) să prezinte certificatul de înregistrare a formei independente de exercitare a profesiei de psiholog cu drept de liberă practică în Registrul unic al psihologilor cu drept de liberă practică din România, Partea a II-a, sau avizele de funcționare ale structurilor de psihologie în care își desfășoară activitatea psihologul cu drept de liberă practică salariat, după caz.

(2) Documentele prevăzute la alin. (1) lit. a)—e) se vor depune în vederea emiterii certificatului de agreare la Ministerul Transporturilor.

(3) Formele independente de exercitare a profesiei de psiholog cu drept de liberă practică vor depune documentele prevăzute la alin. (1) lit. a)—e) prin intermediul Colegiului Psihologilor din România.

(4) Unitățile specializate, altele decât formele independente de exercitare a profesiei de psiholog cu drept de liberă practică, vor depune documentele prevăzute la alin. (1) lit. a)—e) la Ministerul Transporturilor.

Art. 11. — Dosarul de agreare este analizat de direcția de specialitate din cadrul Ministerului Transporturilor, care va propune conducerii Ministerului Transporturilor emiterea certificatului de agreare, al cărui model este prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentele norme. Certificatul de agreare se emite în termen de cel mult 30 de zile de la data depunerii dosarului.

Art. 12. — (1) În termen de maximum 6 luni de la data emiterii certificatului de agreare, personalul de specialitate din cadrul Ministerului Transporturilor va efectua controlul privind îndeplinirea condițiilor pentru emiterea certificatului de agreare.

(2) În cazul constatării unor neconcordanțe între situația existentă și documentele depuse, se va propune conducerii Ministerului Transporturilor anularea certificatului de agreare.

Art. 13. — (1) Verificarea anuală sau pe bază de sesizare a condițiilor de efectuare a examinărilor psihologice a persoanelor cu funcții, care concură la siguranța circulației rutiere, se va realiza de personalul de specialitate al Ministerului Transporturilor, împreună cu un reprezentant al Colegiului Psihologilor din România.

(2) Abaterile disciplinare și deontologice constatate cu ocazia verificării unității psihologice specializate vor fi soluționate de către Colegiul Psihologilor din România.

(3) În cazul constatării nerespectării condițiilor care au stat la baza emiterii certificatului de agreare, persoanele care participă la efectuarea verificării vor propune suspendarea certificatului de agreare până la remedierea abaterilor sau, după caz, anularea acestuia.

(4) Anularea certificatului de agreare se dispune în următoarele situații:

- a) neremedierea în termen de o lună a neconcordanțelor sau abaterilor constatate;
- b) avizarea personalului fără efectuarea examinărilor psihologice sau fără înregistrarea persoanelor examinate;
- c) depășirea numărului de examinări psihologice raportat la programul de lucru declarat;
- d) la solicitarea Colegiului Psihologilor din România, în cazul constatării unor abateri disciplinare grave.

Art. 14. — (1) Examinarea psihologică de către unitățile medicale agreate se efectuează persoanelor în curs de formare profesională, care concură la siguranța circulației rutiere, celor care se angajează, angajate sau care desfășoară activitate independentă în domeniul transportului rutier.

(2) Pentru examinările psihologice efectuate, unitățile medicale agreate vor percepe tarife de examinare care vor fi suportate de angajator sau, după caz, de persoana examinată.

Art. 15. — (1) Psihologii cu drept de liberă practică examinatori sunt obligați să respecte, în realizarea activității de examinare a persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere, următoarele condiții:

- a) să îndeplinească în totalitate condițiile stabilite prin prezentele norme;
- b) să dețină atestate de liberă practică în specialitatea psihologia transporturilor, forma de atestare autonomă, cu o vechime efectivă de minimum 1 an în specialitatea psihologia transporturilor; în cazul examinării persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere, din domeniul transporturilor cu reglementări speciale, psihologul cu drept de liberă practică trebuie să dețină treapta de specializare — psiholog specialist;
- c) să dețină și să utilizeze în activitatea profesională formele aprobate ale contractelor de prestări de servicii psihologice și avize psihologice;
- d) să afișeze la intrarea în sediul unității programul de lucru destinat activităților psihologice, în specialitatea psihologia transporturilor, distinct de celelalte activități psihologice;
- e) să utilizeze numai metodele și tehnicile de evaluare și asistență psihologică care pot fi utilizate în specialitatea psihologia transporturilor, avizate în condițiile legii;
- f) să efectueze un număr de cel mult 5 examinări psihologice pe zi, aferent unui psiholog cu drept de liberă practică, raportat la o normă întregă de muncă;

g) să asigure păstrarea în bune condiții a documentelor care dovedesc efectuarea examinărilor psihologice efectuate conform reglementărilor legale în vigoare, să întocmească și să prezinte cu ocazia verificării condițiilor de agreare o evidență a tuturor examinărilor efectuate pentru persoanele cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere, cu următoarele mențiuni:

1. numele și prenumele persoanei examinate;
2. codul personal al psihologului examinator;
3. data examinării;
4. numărul și data avizului psihologic eliberat;
5. CNP-ul persoanei examinate;

6. rezultatul examinării psihologice;

7. parametri obținuți din aplicarea metodelor și tehnicilor de evaluare și asistență psihologică utilizate pentru cazul dat;

h) înainte de efectuarea examinării psihologice, psihologul cu drept de liberă practică va solicita în mod obligatoriu persoanei examinate să precizeze data și locul ultimului examen medical și psihologic și avizul psihologic obținut.

(2) Unitățile psihologice specializate sunt obligate să transmită trimestrial către comisiile teritoriale de siguranța circulației și Colegiului Psihologilor din România fotocopii de pe evidența examinărilor psihologice a persoanelor cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere, realizate în ultimele 3 luni.

(3) Condițiile de agreare vor fi îndeplinite pentru fiecare punct de lucru în care unitatea psihologică specializată examinează psihologic persoanele cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere.

Art. 16. — Direcția de specialitate din cadrul Ministerului Transporturilor va comunica lunar Autorității Rutiere Române — A.R.R. lista unităților specializate agreate în fiecare județ.

Art. 17. — (1) Unitățile psihologice specializate agreate în baza altor dispoziții își păstrează agrearea până la 31 decembrie 2007.

(2) După data de 1 septembrie 2008, serviciile psihologice în specialitatea psihologia transporturilor vor putea fi prestate numai de către unități specializate de psihologie organizate în conformitate cu prevederile legale privind organizarea și exercitarea profesiei de psiholog cu drept de liberă practică.

Art. 18. — (1) Lista cu unitățile psihologice agreate va fi publicată de Ministerul Transporturilor în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va fi actualizată din 6 în 6 luni. Unitățile agreate până la publicarea listei își pot desfășura activitatea după primirea certificatului de agreare.

(2) Lista cu unitățile psihologice agreate va fi publicată și actualizată lunar pe site-ul Ministerului Transporturilor.

*ANEXĂ
la norme*

GUVERNUL ROMÂNIEI



MINISTERUL TRANSPORTURILOR

CERTIFICAT DE AGREARE

Nr. /

Unitatea, situată în localitatea, str. nr., județul, este agreată să efectueze examinări medicale/psihologice pentru persoanele cu funcții care concură la siguranța circulației rutiere.

Prezentul certificat este valabil de la data de până la data de, cu avizare anuală.

Secretar general,

.....

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII PUBLICE

ORDIN
privind aprobarea modelului contractului de administrare a spitalului public
din rețeaua Ministerului Sănătății Publice

În conformitate cu prevederile art. 183 alin. (5) și (8) din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, cu modificările și completările ulterioare,
 în temeiul dispozițiilor Hotărârii Guvernului nr. 862/2006 privind organizarea și funcționarea Ministerului Sănătății Publice, cu modificările și completările ulterioare,
 având în vedere Referatul de aprobare al Direcției generale organizare, resurse umane, dezvoltare profesională și salarizare nr. E.N. 9.909 din 23 septembrie 2007,

ministrul sănătății publice emite prezentul ordin.

Art. 1. — Se aprobă modelul contractului de administrare a spitalului public din rețeaua Ministerului Sănătății Publice, încheiat între managerul, persoană fizică, din spitalul public și membrii comitetului director respectiv, prevăzut în anexa care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — Direcțiile de specialitate din cadrul Ministerului

Sănătății Publice, autoritățile de sănătate publică județene și a municipiului București, precum și spitalele publice din rețeaua Ministerului Sănătății Publice vor duce la îndeplinire prevederile prezentului ordin.

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

Ministrul sănătății publice,
Gheorghe Eugen Nicolăescu

București, 24 septembrie 2007.
 Nr. 1.628.

ANEXĂ

CONTRACT DE ADMINISTRARE
a Spitalului

I. Părțile contractului

1. Domnul/Doamna, managerul Spitalului,
 pe de o parte, și

2. Domnul/Doamna, membru al comitetului director, domiciliat/domiciliată
 în, str. nr., județul/sectorul,
 posesor/posesoare al/a buletinului/cărții de identitate seria nr., codul numeric
 personal, în calitate de

(funcția specifică în comitetul director)

Spitalului, pe de altă parte,

am convenit încheierea prezentului contract de administrare.

II. Obiectul contractului

Organizarea și conducerea activității Spitalului, pe baza obiectivelor și atribuțiilor cuprinse în prezentul contract de administrare, în scopul furnizării de servicii medicale și alte servicii, pe baza principiilor privind echitatea, necesitatea, eficacitatea, calitatea și eficiența, în conformitate cu prevederile legale în vigoare.

III. Durata contractului

1. Prezentul contract de administrare se încheie pe o durată de maximum 3 ani.

2. Prezentul contract de administrare poate fi prelungit la încetarea mandatului pe o perioadă de 3 luni, maximum de două ori, perioadă în care se organizează concursul de ocupare a funcției.

IV. Condiții de muncă

1. Activitatea se desfășoară în conformitate cu prevederile Legii nr. 31/1991 privind stabilirea duratei timpului de muncă sub 8 ore pe zi pentru salariații care lucrează în condiții deosebite — vătămătoare, grele sau periculoase.

2. Activitatea prestată se desfășoară în condiții normale/deosebite/speciale de muncă, potrivit Legii nr. 19/2000 privind sistemul public de pensii și alte drepturi de asigurări sociale, cu modificările și completările ulterioare.

V. Durata muncii

O normă întreagă, durata timpului de lucru fiind de 8 ore/zi, 40 de ore/săptămână;

a) repartitia programului de lucru se face după cum urmează (ore zi/ore noapte/inegal);

Produs electronic destinat exclusiv informării gratuite a persoanelor fizice asupra actelor ce se publică în Monitorul Oficial al României

- b) programul de lucru se poate modifica în condițiile contractului colectiv de muncă aplicabil/regulamentului intern;
c) orele suplimentare se efectuează în condițiile legii.

VI. Concediul

Durata concediului anual de odihnă este de zile lucrătoare, în raport cu durata muncii.

VII. Salariul

1. Salariul de bază lunar brut: lei.

2. Alte elemente constitutive:

a) sporuri

b) indemnizații

c) alte adaosuri

3. Orele suplimentare prestate în afara programului normal de lucru sau în zilele în care nu se lucrează ori în zilele de sărbători legale se compensează cu ore libere plătite sau se plătesc cu un spor la salariu, conform contractului colectiv de muncă aplicabil sau Legii nr. 53/2003 — Codul muncii, cu modificările și completările ulterioare.

4. Data/datele la care se plătește salariul este/sunt

VIII. Drepturile și obligațiile părților

A.1. Drepturile directorului

(funcția specifică din comitetul director)

Domnul/Doamna are, în principal, următoarele drepturi:

1. dreptul la un salariu de bază stabilit potrivit prevederilor legale în vigoare, care stă la baza drepturilor convenite privind salariul de merit, dacă este cazul, vechimea în muncă, sporurile profesionale și alte sporuri, asigurările sociale și pensii, asigurările sociale de sănătate, stabilite potrivit legii;

2. dreptul la repaus zilnic și săptămânal;

3. dreptul la concediu de odihnă anual, conform prevederilor legale;

4. dreptul la egalitate de șanse și de tratament;

5. dreptul la securitate și sănătate în muncă;

6. dreptul la formare profesională, în condițiile legii;

7. dreptul la informare asupra activității spitalului, având acces la documentele privind activitatea medicală și economico-financiară a acestuia.

A.2. Obligațiile directorului

(funcția specifică din comitetul director)

Domnului/Doamnei îi revin, în principal, următoarele obligații:

1. obligația de a îndeplini atribuțiile ce-i revin conform prezentului contract de administrare;

2. obligația de a respecta disciplina muncii;

3. obligația de fidelitate față de managerul spitalului în executarea atribuțiilor de serviciu;

4. obligația de a respecta măsurile de securitate și sănătate a muncii în serviciu;

5. obligația de a respecta secretul de serviciu.

A.3. Drepturile managerului Spitalului

Managerul spitalului are, în principal, următoarele drepturi:

1. să dea dispoziții cu caracter obligatoriu pentru fiecare membru al comitetului director, sub rezerva legalității lor;

2. să exercite controlul asupra modului de îndeplinire a sarcinilor de serviciu;

3. să constate săvârșirea abaterilor disciplinare și să aplice sancțiunile corespunzătoare, potrivit legii, contractului colectiv de muncă aplicabil și regulamentului intern.

A.4. Obligațiile managerului Spitalului

Managerului spitalului îi revin, în principal, următoarele obligații:

1. să acorde fiecărui membru al comitetului director toate drepturile ce decurg din contractele de administrare, contractul colectiv de muncă aplicabil și din lege;

2. să asigure permanent condițiile tehnice și organizatorice avute în vedere la elaborarea prezentului contract de administrare;

3. să informeze fiecare membru al comitetului director asupra condițiilor de muncă și asupra elementelor care privesc desfășurarea relațiilor de muncă;

4. să asigure confidențialitatea datelor cu caracter personal ale fiecărui membru al comitetului director.

IX. Atribuții

B.1. Atribuțiile generale ale directorului

(funcția specifică din comitetul director)

Domnul/Doamna are atribuțiile generale prevăzute în anexa nr. 1, care face parte integrantă din prezentul contract.

Pentru funcțiile specifice comitetului director, altele decât cele prevăzute în anexa nr. 1, atribuțiile generale ale acestora sunt stabilite de managerul spitalului.

B.2. Atribuțiile specifice directorului

(funcția specifică din comitetul director)

Domnul/Doamna are atribuțiile specifice prevăzute în anexele nr. 2 — 5, care fac parte integrantă din prezentul contract.

Pentru funcțiile specifice comitetului director, altele decât cele prevăzute în anexele nr. 2 — 5, atribuțiile specifice ale acestora sunt stabilite de managerul spitalului.

X. Indicatorii specifici de performanță

Sunt stabiliți de managerul spitalului public, pentru fiecare funcție specifică din comitetul director.

XI. Încetarea contractului de administrare

Prezentul contract de administrare încetează în următoarele situații:

a) la expirarea perioadei pentru care a fost încheiat;

b) la revocarea din funcție a domnului/doamnei, în cazul nerealizării indicatorilor de performanță

ai managementului spitalului public, stabiliți de managerul spitalului public, timp de minimum un an, din motive imputabile acestuia, și/sau în situația existenței unei culpe grave ca urmare a neîndeplinirii atribuțiilor funcționale;

c) prin acordul de voință al părților semnatare;

d) la apariția unei situații de incompatibilitate sau conflict de interese prevăzute de lege;

e) în cazul nerespectării termenului de înlăturare a motivelor de incompatibilitate ori de conflict de interese;

f) la decesul sau punerea sub interdicție judecătorească a domnului/doamnei

g) la împlinirea de către domnul/doamna a vârstei de pensionare prevăzute de lege;

h) în cazul în care se constată abateri de la legislația în vigoare care pot constitui un risc iminent pentru sănătatea pacienților sau a salariaților;

i) în cazul neacceptării oricărei forme de control efectuate de instituțiile abilitate în condițiile legii;

j) în cazul refuzului colaborării cu organele de control desemnate de instituțiile abilitate în condițiile legii;

k) în cazul în care se constată abateri de la legislația în vigoare constatate de organele de control și instituțiile abilitate în condițiile legii.

XII. Litigii

Litigiile izvorâte din încheierea, executarea, modificarea, încetarea și interpretarea clauzelor prezentului contract de administrare se rezolvă pe cale amiabilă. În cazul în care divergențele nu se soluționează pe cale amiabilă, litigiile vor fi rezolvate de instanțele judecătorești competente.

XIII. Legislație aplicabilă

Prezentul contract de administrare se interpretează conform legilor din România.

Prezentul contract de administrare s-a încheiat în două exemplare, câte unul pentru fiecare parte, astăzi

Manager,**Director,**

.....
(funcția specifică din comitetul director)

.....
(nume, prenume, semnătură)

.....
(nume, prenume, semnătură)

ANEXA Nr. 1
(la contract)

Atribuțiile generale ale directorului medical/de cercetare-dezvoltare/financiar-contabil/de îngrijiri, după caz, sunt:

1. participă la elaborarea planului de dezvoltare a spitalului pe perioada mandatului, în baza propunerilor consiliului medical;

2. participă la elaborarea, pe baza propunerilor consiliului medical, a planului anual de furnizare de servicii medicale al spitalului;

3. propune managerului, în domeniul său de responsabilitate, în vederea aprobării:

a) numărul de personal, pe categorii și locuri de muncă, în funcție de reglementările în vigoare;

b) organizarea concursurilor pentru ocuparea posturilor vacante, în urma consultării cu sindicatele, conform legii;

4. participă la elaborarea regulamentului de organizare și funcționare, regulamentului intern și organigramei spitalului, în urma consultării cu sindicatele, conform legii;

5. propune spre aprobare managerului și urmărește implementarea de măsuri organizatorice privind îmbunătățirea calității serviciilor medicale și de îngrijire, a condițiilor de cazare, igienă și alimentație, precum și de măsuri de prevenire a infecțiilor nosocomiale, conform normelor aprobate prin ordin al ministrului sănătății publice;

6. participă la elaborarea proiectului bugetului de venituri și cheltuieli al spitalului, pe baza centralizării de către compartimentul economico-financiar a propunerilor fundamentate ale conducătorilor secțiilor și compartimentelor din structura spitalului;

7. urmărește, în domeniul său de responsabilitate, realizarea indicatorilor privind execuția bugetului de venituri și cheltuieli pe secții și compartimente, asigurând sprijin șefilor de secții și compartimente pentru încadrarea în bugetul alocat;

8. analizează, în domeniul său de responsabilitate, propunerea consiliului medical privind utilizarea fondului de dezvoltare, pe care îl supune spre aprobare managerului;

9. asigură, în domeniul său de responsabilitate, monitorizarea și raportarea indicatorilor specifici activității medicale, activității de îngrijire, financiare, economice, precum și a altor date privind activitatea de supraveghere, prevenire și control, pe care le prezintă managerului;

10. analizează, la propunerea consiliului medical, măsurile pentru dezvoltarea și îmbunătățirea activității spitalului, în concordanță cu nevoile de servicii medicale și de îngrijiri ale populației, dezvoltarea tehnologiilor medicale, ghidurilor și protocoalelor de practică medicale;

11. participă la elaborarea planului de acțiune pentru situații speciale și asistența medicală în caz de război, dezastre, atacuri teroriste, conflicte sociale și alte situații de criză, în conformitate cu prevederile legale în vigoare;

12. la propunerea consiliului medical, în domeniul său de responsabilitate, întocmește, fundamentează și prezintă spre aprobare managerului planul anual de achiziții publice, lista investițiilor și a lucrărilor de reparații curente și capitale care urmează să se realizeze într-un exercițiu financiar, în condițiile legii, și răspunde de realizarea acestora;

13. analizează trimestrial sau ori de câte ori este nevoie, în domeniul său de responsabilitate, modul de îndeplinire a obligațiilor asumate prin contracte și propune managerului măsuri de îmbunătățire a activității spitalului;

14. întocmește, pentru domeniul său de responsabilitate, informări lunare, trimestriale și anuale cu privire la execuția bugetului de venituri și cheltuieli, pe care le analizează cu consiliul medical și le prezintă managerului spitalului;

15. participă la negocierea contractelor de furnizare de servicii medicale cu casele de asigurări de sănătate, în condițiile legii;

16. participă lunar sau ori de câte ori este nevoie la ședințele comitetului director;

17. face propuneri privind structura organizatorică, reorganizarea, restructurarea și schimbarea sediului și a denumirii spitalului;

18. participă la negocierea și stabilirea indicatorilor specifici de performanță ai managementului secției/laboratorului/

serviciului, care vor fi prevăzuți ca anexă la contractul de administrare al secției/laboratorului/serviciului;

19. participă, anual, la programe de perfecționare profesională organizate de Școala Națională de Sănătate Publică și Management Sanitar;

20. răspunde în fața managerului spitalului public pentru îndeplinirea atribuțiilor care îi revin;

21. participă la elaborarea raportului anual de activitate al spitalului.

ANEXA Nr. 2

(la contract)

Atribuțiile specifice directorului medical sunt:

1. în calitate de președinte al consiliului medical coordonează și răspunde de elaborarea la termen a propunerilor privind planul de dezvoltare a spitalului, planul anual de servicii medicale, planul anual de achiziții publice cu privire la achiziția de aparatură și echipamente medicale, medicamente și materiale sanitare, bugetul de venituri și cheltuieli;

2. monitorizează calitatea serviciilor medicale acordate la nivelul spitalului, inclusiv prin evaluarea satisfacției pacienților, și elaborează, împreună cu șefii de secții, propuneri de îmbunătățire a activității medicale;

3. aprobă protocoale de practică medicală la nivelul spitalului și monitorizează procesul de implementare a protocoalelor și ghidurilor de practică medicală la nivelul întregului spital;

4. răspunde de coordonarea și corelarea activităților medicale desfășurate la nivelul secțiilor pentru asigurarea tratamentului adecvat pentru pacienții internați;

5. coordonează implementarea programelor de sănătate la nivelul spitalului;

6. întocmește planul de formare și perfecționare a personalului medical, la propunerea șefilor de secții, laboratoare și servicii;

7. avizează utilizarea bazei de date medicale a spitalului pentru activități de cercetare medicală, în condițiile legii;

8. asigură respectarea normelor de etică profesională și deontologie medicală la nivelul spitalului, colaborând cu Colegiul Medicilor din România;

9. răspunde de acreditarea personalului medical al spitalului și de acreditarea activităților medicale desfășurate în spital, în conformitate cu legislația în vigoare;

10. analizează și ia decizii în situația existenței unor cazuri medicale deosebite (de exemplu, cazuri foarte complicate care necesită o durată de spitalizare mult prelungită, morți subite etc.);

11. participă, alături de manager, la organizarea asistenței medicale în caz de dezastre, epidemii și în alte situații speciale, în conformitate cu prevederile legale în vigoare;

12. stabilește coordonatele principale privind consumul de medicamente și materiale sanitare la nivelul spitalului, în vederea unei utilizări judicioase a fondurilor spitalului, prevenirii polipragmăziei și a rezistenței la medicamente;

13. supervizează respectarea prevederilor în vigoare referitoare la documentația medicală a pacienților tratați, asigurarea confidențialității datelor medicale, constituirea arhivei spitalului;

14. răspunde de utilizarea în activitatea curentă, la toate componentele activităților medicale de prevenție, diagnostic, tratament și recuperare a procedurilor și tehnicilor prevăzute în protocoalele unității, a standardelor de sterilizare și sterilitate, asepsie și antisepsie, respectiv a normelor privind cazarea, alimentația și condițiile de igienă oferite pe perioada îngrijirilor acordate;

15. coordonează activitatea de informatică în scopul înregistrării corecte a datelor în documentele medicale, gestionării și utilizării eficiente a acestor date;

16. ia măsurile necesare, potrivit dispozițiilor legale și contractului colectiv de muncă aplicabil, pentru asigurarea condițiilor corespunzătoare de muncă, prevenirea accidentelor și îmbolnăvirilor profesionale.

ANEXA Nr. 3

(la contract)

Atribuțiile specifice directorului de cercetare-dezvoltare sunt:

1. elaborează strategia de cercetare științifică a unității în raport cu Strategia națională în domeniul cercetării-dezvoltării și inovării pentru perioada 2007—2013, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 217/2007, și o supune spre avizare conducerii spitalului, Academiei de Științe Medicale și Ministerului Sănătății Publice;

2. elaborează planul intern de cercetare științifică pentru toți cercetătorii științifici încadrați în spital pe proiecte individuale sau în grup pentru fiecare nucleu, laborator, secție, departament;

3. coordonează realizarea proiectelor științifice de cercetare care fac parte din Programul național de cercetare științifică și dezvoltare tehnologică al României în raport cu obiectivele acestuia;

4. avizează și înaintează conducerii spitalului, precum și Academiei de Științe Medicale toate proiectele de cercetare care se constituie în politica de cercetare a unității;

5. coordonează activitățile de cercetare și dezvoltare tehnologică de mare complexitate, care pot include cercetare fundamentală, aplicativă și de nivel precompetitiv și care sunt desfășurate în comun cu alte unități (spitale, institute naționale, institute de cercetare, centre de cercetare) sub formă de consorții sau rețele reprezentative la nivel național pentru domenii specifice medicale din cadrul programelor naționale de cercetare-dezvoltare-inovare sub coordonarea Ministerului Sănătății Publice, Autorității Naționale pentru Cercetare Științifică, Academia Română, Academia de Științe Medicale;

6. coordonează și monitorizează integrarea și creșterea calității și a nivelului de performanță al activităților de cercetare-dezvoltare desfășurate în proiectele din unitate, precum și cele din programe naționale;

7. monitorizează și participă la realizarea de parteneriate de cercetare naționale și internaționale, de lungă durată, cu instituții de cercetare similare, inclusiv a celor de tip public privat;

8. monitorizează dezvoltarea echilibrată a activităților de cercetare științifică a infrastructurii de cercetare-dezvoltare, precum și a personalului aferent cercetării din cadrul unității;

9. propune măsuri pentru perfecționarea pregătirii profesionale și pentru încadrarea personalului de cercetare în grade profesionale;

10. stabilește și propune managerului criteriile de evaluare a activității personalului din cercetare;

11. face propuneri managerului unității privind modul de organizare a concursurilor de încadrare și promovare a personalului de cercetare;

12. propune comisiile interne de concurs pentru promovarea pe funcții atestabile și confirmă rezultatele concursurilor pentru funcții de cercetător științific (gradul I, II, III), sub coordonarea Academiei de Științe Medicale;

13. urmărește, în perspectivă, dezvoltarea puternică a cercetării științifice din spital, pentru ca acesta să poată participa

în viitor la programele de cercetare europene, precum și la platformele tehnologice similare la nivel european;

14. participă la elaborarea de proiecte pentru programele de cercetare-dezvoltare europene și internaționale din domeniul sanitar și farmaceutic;

15. urmărește permanent dezvoltarea bazei materiale existente prin elaborarea planului anual de achiziții de aparatură, reactivi, substanțe de diagnostic, tehnică informatică etc., în raport cu cerințele de dezvoltare științifică vizate;

16. supune avizării directorului medical utilizarea bazei de date medicale a unității, pentru desfășurarea activității de cercetare medicală, în contextul legislației în vigoare;

17. răspunde de raportarea la termen a situațiilor și dărilor de seamă statistice referitoare la activitatea de care răspunde și pe care o coordonează, inclusiv a celor solicitate de manager.

ANEXA Nr. 4

(la contract)

Atribuțiile specifice directorului financiar-contabil sunt:

1. asigură și răspunde de buna organizare și desfășurare a activității financiare a unității, în conformitate cu dispozițiile legale;

2. organizează contabilitatea în cadrul unității, în conformitate cu dispozițiile legale, și asigură efectuarea corectă și la timp a înregistrărilor;

3. asigură întocmirea la timp și în conformitate cu dispozițiile legale a bilanțelor de verificare și a bilanțurilor anuale și trimestriale;

4. propune defalcarea pe trimestre a indicatorilor financiari aprobați în bugetul de venituri și cheltuieli;

5. asigură executarea bugetului de venituri și cheltuieli al spitalului, urmărind realizarea indicatorilor financiari aprobați și respectarea disciplinei contractuale și financiare;

6. participă la negocierea contractului de furnizare de servicii medicale cu casele de asigurări de sănătate;

7. angajează unitatea prin semnătură alături de manager în toate operațiunile patrimoniale, având obligația, în condițiile legii, de a refuza pe acelea care contravin dispozițiilor legale;

8. analizează, din punct de vedere financiar, planul de acțiune pentru situații speciale prevăzute de lege, precum și pentru situații de criză;

9. participă la organizarea sistemului informațional al unității, urmărind folosirea cât mai eficientă a datelor contabilității;

10. evaluează, prin bilanțul contabil, eficiența indicatorilor specifici;

11. asigură îndeplinirea, în conformitate cu dispozițiile legale, a obligațiilor unității către bugetul statului, trezorerie și terți;

12. asigură plata integrală și la timp a drepturilor bănești convenite personalului încadrat în spital;

13. asigură întocmirea, circuitul și păstrarea documentelor justificative care stau la baza înregistrărilor în contabilitate;

14. organizează evidența tuturor creanțelor și obligațiilor cu caracter patrimonial care revin spitalului din contracte, protocoale și alte acte asemănătoare și urmărește realizarea la timp a acestora;

15. ia măsuri pentru prevenirea pagubelor și urmărește recuperarea lor;

16. asigură aplicarea dispozițiilor legale privitoare la gestionarea valorilor materiale și ia măsuri pentru ținerea la zi și corectă a evidențelor gestionării;

17. răspunde de îndeplinirea atribuțiilor ce revin serviciului financiar-contabilitate cu privire la exercitarea controlului financiar preventiv și al asigurării integrității patrimoniului;

18. îndeplinește formele de scădere din evidență a bunurilor de orice fel, în cazurile și condițiile prevăzute de dispozițiile legale;

19. împreună cu directorul/serviciul administrativ întocmește și prezintă studii privind optimizarea măsurilor de bună gospodărire a resurselor materiale și bănești, de prevenire a formării de stocuri peste necesar, în scopul administrării cu eficiență maximă a patrimoniului unității și a sumelor încasate în baza contractului de furnizare servicii medicale;

20. organizează și ia măsuri de realizare a perfecționării pregătirii profesionale a cadrelor financiar-contabile din subordine;

21. organizează la termenele stabilite și cu respectarea dispozițiilor legale inventarierea mijloacelor materiale în unitate.

ANEXA Nr. 5

(la contract)

Atribuțiile specifice directorului de îngrijiri sunt:

1. controlează, prin sondaj, îndeplinirea atribuțiilor prevăzute în fișa postului de către asistenții medicali șefi, asistenții medicali și personalul auxiliar;

2. organizează întâlniri de lucru cu asistenții medicali șefi de secție/compartimente;

3. monitorizează calitatea serviciilor de îngrijire acordate, inclusiv prin evaluarea satisfacției pacienților și ia măsuri pentru îmbunătățirea acestora;

4. monitorizează procesul de implementare a ghidurilor și protocoalelor de practică elaborate de Ordinul Asistenților

Medicali și Moașelor din România și aprobate de Ministerul Sănătății Publice;

5. stabilește pentru personalul din subordine, la propunerea asistenților medicali șefi de secție, necesarul și conținutul programelor de perfecționare organizate în cadrul unității;

6. analizează cererile și avizează participarea personalului din subordine la programele de educație medicală continuă organizate în afara instituției;

7. colaborează cu Ordinul Asistenților Medicali și Moașelor din România, cu instituțiile de învățământ și cu alte instituții acreditate la realizarea programelor de perfecționare pentru asistenții medicali;

8. controlează modul de desfășurare a pregătirii practice a viitorilor asistenți medicali;

9. controlează modul cum se asigură bolnavilor internați un regim rațional de odihnă, de servire a mesei, de igienă personală, de primire a vizitelor și păstrarea legăturii acestora cu familia;

10. analizează criteriile de majorare a salariilor, de acordare a salariilor de merit și a premiilor pentru asistenții medicali și personalul auxiliar, în funcție de criteriile stabilite de comisia mixtă patronat-sindicat;

11. participă la activitățile organizațiilor profesionale și/sau sindicale ale asistenților medicali și moșelor, la solicitarea acestora;

12. analizează și participă la soluționarea sancțiunilor propuse pentru personalul din subordine;

13. ia măsuri pentru buna funcționare a serviciului social, dietetic și a biroului de internări;

14. asigură măsurile necesare pentru cunoașterea de către întregul personal din subordine a regulilor de etică profesională;

15. ia măsuri pentru cunoașterea și respectarea comportamentului igienic și ale regulilor de tehnică aseptică de către personalul din subordine;

16. aprobă programul de activitate lunar al asistenților medicali, personalului auxiliar și programarea concediilor de odihnă;

17. ia măsuri pentru respectarea de către vizitatori a normelor de igienă (portul echipamentului, evitarea aglomerării în saloane);

18. asigură măsurile necesare pentru cunoașterea de către personalul din subordine a reglementărilor legale privind normele generale de sănătate și securitate în muncă, regulamentul de organizare și funcționare al spitalului, regulamentul de ordine interioară, normele privind prevenirea și combaterea infecțiilor nosocomiale și normelor privind gestionarea deșeurilor provenite din activitățile medicale;

19. asigură măsurile necesare pentru cunoașterea de către asistenții medicali și moașe a legislației privind exercitarea profesiilor de asistent medical și moașă.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI — CAMERA DEPUTAȚILOR



„Monitorul Oficial” R.A., Str. Parcului nr. 65, sectorul 1, București; C.I.F. RO427282,
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 vânzări și 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 156562