



MONITORUL OFICIAL

AL

ROMÂNIEI

Anul XIV — Nr. 433

PARTEA I
LEGI, DECRETE, HOTĂRÂRI ȘI ALTE ACTE

Vineri, 21 iunie 2002

SUMAR

<u>Nr.</u>	<u>Pagina</u>
ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE	
144. — Ordin al ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor pentru aprobarea Normei sanitare veteri- nare privind stabilirea regulilor de prevenire, con- trol și eradicare a unor encefalopatii spongiforme transmisibile	1-31

ACTE ALE ORGANELOR DE SPECIALITATE ALE ADMINISTRAȚIEI PUBLICE CENTRALE

MINISTERUL AGRICULTURII,
ALIMENTAȚIEI ȘI PĂDURILOR

ORDIN

pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind stabilirea regulilor de prevenire, control și eradicare a unor encefalopatii spongiforme transmisibile

Ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor,
în temeiul prevederilor art. 31 alin. 1 din Legea sanitară veterinară nr. 60/1974, republicată, cu modificările și
completările ulterioare,
în baza Hotărârii Guvernului nr. 12/2001 privind organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii, Alimentației și
Pădurilor, cu modificările și completările ulterioare,
văzând Referatul de aprobare nr. 154.513 din 26 martie 2002, întocmit de Agenția Națională Sanitară Veterinară,
emite următorul ordin:

Art. 1. — Se aprobă Norma sanitară veterinară privind
stabilirea regulilor de prevenire, control și eradicare a unor
encefalopatii spongiforme transmisibile, prevăzută în anexa
care face parte integrantă din prezentul ordin.

Art. 2. — (1) Se interzice importul de bovine vii, ovine
vii, caprine vii, ovule sau embrioni proveniți de la acestea
din țările clasate în categoriile a 3-a, a 4-a și a 5-a.

(2) Prin derogare de la prevederile alin. (1) se admite
importul de reproducători masculi în scopul recoltării de

material seminal din țările clasate în categoria a 3-a, dar
cu respectarea condițiilor prevăzute în cap. B lit. Ab) și
cap. E din anexa nr. 9 la norma sanitară veterinară.

Art. 3. — Direcțiile sanitare veterinare județene și a
municipiului București vor aduce la îndeplinire prevederile
prezentului ordin.

Art. 4. — (1) Importurile de animale vii, material semi-
nal, precum și de produse de origine animală se vor efec-

tua după ce țara exportatoare a fost evaluată de către Comunitatea Europeană în conformitate cu art. 5 din Regulamentul CEE 999/2001.

(2) Agenția Națională Sanitară Veterinară va comunica direcțiilor sanitare veterinare și Inspectoratului de Poliție Sanitară Veterinară de Frontieră lista cuprinzând țările clasificate conform art. 5 din Regulamentul CEE 999/2001.

Art. 5. — Prevederile art. 16 alin. (3) și (5), precum și ale anexei nr. 8 cap. A și C la norma sanitară veterinară se vor aplica atunci când România va deveni stat membru al Uniunii Europene.

p. Ministrul agriculturii, alimentației și pădurilor,

Petre Daea,
secretar de stat

București, 3 aprilie 2002.
Nr. 144.

Art. 6. — Agenția Națională Sanitară Veterinară va controla modul de aducere la îndeplinire a prevederilor prezentului ordin.

Art. 7. — (1) Prezentul ordin se va publica în Monitorul Oficial al României, Partea I, și va intra în vigoare în termen de 10 zile de la publicare.

(2) La data intrării în vigoare a prezentului ordin se abrogă orice dispoziție contrară.

ANEXĂ

NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ

privind stabilirea regulilor de prevenire, control și eradicare a unor encefalopatii spongiforme transmisibile

CAPITOLUL I

Prevederi generale

Art. 1. — (1) Prezenta normă sanitară veterinară stabilește regulile pentru prevenirea, controlul și eradicarea unor encefalopatii spongiforme transmisibile (EST) la animale. Prevederile prezentei norme sanitare veterinare se aplică producției și comerțului cu animale vii și cu produse de origine animală, iar în anumite cazuri specifice, exportului acestora.

(2) Prezenta normă sanitară veterinară nu se aplică:

a) produselor cosmetice sau medicinale, dispozitivelor medicale, materiilor prime sau produselor intermediare din care acestea provin;

b) produselor care nu sunt destinate folosirii ca alimente, furaje, fertilizatori, precum și materiilor prime sau produselor intermediare ale acestora;

c) produselor de origine animală destinate expozițiilor, scopurilor didactice, cercetării științifice, studiilor specifice sau analizelor, cu condiția ca aceste produse să nu fie în final consumate de către oameni sau de către animale ori folosite în alte scopuri decât cele pentru respectivele proiecte de cercetare;

d) animalelor vii utilizate pentru cercetare sau destinate cercetării.

Art. 2. — Pentru a se evita contaminarea încrucișată sau substituirea între animalele vii ori produsele de origine animală la care se face referire în art. 1 alin. (1) și produsele de origine animală la care se face referire în art. 1 alin. (2) lit. a)–c), precum și animalele vii la care se face referire în art. 1 alin. (2) lit. d), acestea sunt ținute separat

tot timpul, cu excepția cazurilor în care aceste animale vii sau produse de origine animală sunt obținute cel puțin în aceleași condiții de protecție a sănătății în relație cu encefalopatiile spongiforme transmisibile.

Art. 3. — (1) În sensul prezentei norme sanitare veterinare, prin următorii termeni se înțelege:

a) *encefalopatii spongiforme transmisibile* — toate encefalopatiile spongiforme transmisibile, cu excepția celor care apar la om;

b) *comercializare* — orice operațiune al cărei scop este vânzarea de animale vii sau de produse de origine animală, la care se referă prezenta normă sanitară veterinară, unei părți terțe sau orice altă formă de livrare contra cost ori gratuit către această parte terță sau depozitarea în vederea livrării ulterioare către această parte terță;

c) *produse de origine animală* — produsele obținute de la sau care conțin produse obținute de la animalele la care se referă prevederile legislației comunitare cu privire la controalele veterinare în comerțul intracomunitar în vederea realizării pieței interne ori cele ale legislației comunitare cu privire la controalele veterinare și zootehnice aplicabile în comerțul intracomunitar cu unele animale vii și produse în vederea realizării pieței interne;

d) *materii prime* — produsele de bază sau orice alt produs de origine animală din care ori cu ajutorul căruia sunt obținute produsele la care se face referire în art. 1 alin. (2) lit. a) și b);

e) *autoritate competentă* — autoritatea veterinară centrală a României care are și atribuții privind verificarea respectării cerințelor prezentei norme sanitare veterinare sau orice altă autoritate căreia autoritatea veterinară centrală a

României i-a delegat această competență, în special pentru controlul furajelor, aceasta incluzând, după caz, autoritatea corespunzătoare a unei țări terțe;

f) *categorie* — una dintre categoriile de clasificare la care se face referire în cap. C al anexei nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară;

g) *material cu risc specific* — țesuturile specificate în anexa nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară, dacă nu este indicat altfel, nefiind incluse produsele care conțin aceste țesuturi sau care sunt derivate din acestea;

h) *animale suspectate de a fi infectate cu encefalopatie spongiformă transmisibilă* — animalele vii, tăiate sau moarte, care prezintă ori au prezentat tulburări neurologice sau comportamentale ori o deteriorare progresivă a stării generale ca urmare a afectării sistemului nervos central și pentru care informațiile colectate pe baza examinării clinice, a răspunsului la tratament, a examinării post-mortem sau a analizelor de laborator ante- ori post-mortem nu permit stabilirea unui alt diagnostic. Encefalopatia spongiformă bovină este suspectată la bovinele la care s-a obținut un rezultat pozitiv la un test rapid specific pentru encefalopatia spongiformă bovină;

i) *exploatație* — orice loc în care sunt adăpostite, îngrijite, crescute, manipulate sau prezentate publicului animale la care se face referire în prezenta normă sanitară veterinară;

j) *prelevare de probe* — recoltarea de probe, care asigură o reprezentare statistică corectă, de la animale sau din mediul lor de viață ori din produsele de origine animală, în scopul stabilirii diagnosticului, genealogiei, al supravegherii sănătății sau pentru monitorizarea absenței agenților microbiologici sau a altor materii în produsele de origine animală;

k) *fertilizatori* — orice substanță care conține componente de origine animală ce sunt răspândite pe sol pentru a stimula creșterea vegetației sau care poate conține reziduuri de digestie de la obținerea ori de la compostarea biogazului;

l) *teste rapide* — metodele de analiză la care se face referire în cap. C pct. 4 din anexa nr. 10 la prezenta normă sanitară veterinară și ale căror rezultate sunt cunoscute în 24 de ore;

m) *test alternativ* — testele la care se face referire la pct. 5 din anexa nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară și care sunt folosite ca o alternativă pentru eliminarea materialelor cu risc specific.

(2) Se aplică, de asemenea, definițiile specifice stabilite în anexa nr. 1 la prezenta normă sanitară veterinară.

(3) Atunci când termenii din prezenta normă sanitară veterinară nu sunt definiți la alin. (1) sau în anexa nr. 1 la prezenta normă sanitară veterinară se vor aplica, în măsura în care se face referire în prezentul text, definițiile relevante în legislația sanitară veterinară referitoare la schimburile de bovine și porcine, precum și cele utilizate în Norma sanitară veterinară privind inspecția și controalele veterinare de

frontieră referitoare la comerțul intracomunitar, precum și cele cuprinse în Norma sanitară veterinară privind comerțul intracomunitar și importul din țări terțe de ovine și caprine.

Art. 4. — Autoritatea competentă trebuie să se asigure că se respectă principiile și prevederile legislației comunitare cu referire la organizarea, funcționarea și finanțarea inspecției și controalelor veterinare de frontieră și a inspecției și controalelor veterinare în cadrul comerțului intracomunitar.

Art. 5. — (1) Statutul referitor la encefalopatia spongiformă bovină al unei țări sau al unei regiuni a acesteia se stabilește, numai pe baza criteriilor prevăzute în cap. A din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară și a rezultatului analizei de risc pe baza tuturor factorilor potențiali de apariție a encefalopatiei spongiforme bovine, așa cum sunt definiți în cap. B din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară, și a evoluției lor în timp, de către Comitetul Veterinar Permanent. Statele membre ale Comunității Europene și țările terțe care doresc să fie menținute pe lista țărilor terțe agreeate pentru a exporta în Comunitatea Europeană animale vii sau produse la care face referire prezenta normă sanitară veterinară trebuie să prezinte Comisiei Europene o solicitare în vederea stabilirii statusului lor cu privire la encefalopatia spongiformă bovină, însoțită de informațiile relevante referitoare la criteriile enumerate în cap. A din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară, precum și la factorii potențiali de risc prevăzuți la cap. B din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară și evoluția lor în timp.

(2) O decizie pentru fiecare solicitare, care va plasa statul membru al Comunității Europene sau țara terță ori o regiune a acesteia în una dintre categoriile definite la cap. C din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară, se va lua, ținându-se seama de criteriile și de factorii potențiali de risc menționați la alin. (1), de către Comitetul Veterinar Permanent.

(3) Această decizie va fi luată într-o perioadă de 6 luni de la trimiterea solicitării și a informațiilor relevante la care se referă alin. (1). În condițiile în care Comisia Europeană realizează că datele prezentate nu includ informațiile prevăzute la cap. A și B din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară, aceasta va solicita informații suplimentare ce trebuie puse la dispoziție într-o perioadă care trebuie bine precizată.

(4) Decizia finală va fi luată într-o perioadă de 6 luni de la trimiterea informațiilor complete.

(5) După ce Oficiul Internațional de Epizootii a stabilit o procedură pentru clasificarea țărilor pe categorii și dacă a plasat țara solicitantă în una dintre aceste categorii se poate aplica o reevaluare a categorisirii comunitare a țărilor solicitante în concordanță cu cele stabilite de Oficiul Internațional de Epizootii.

(6) În măsura în care Comisia Europeană apreciază că informațiile trimise de un stat membru sau de o țară terță, conform cap. A și B din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară, sunt insuficiente sau neclare, aceasta

poate, conform procedurilor comunitare, să determine statutul privind encefalopatia spongiformă bovină a acestor state, pe baza unei analize de risc complete.

(7) O astfel de analiză de risc trebuie să includă un studiu statistic convingător al situației epidemiologice privind encefalopatiile spongiforme transmisibile în țara solicitantă, pe baza utilizării testelor rapide în procedura de screening. Comisia Europeană va lua în considerare criteriile de clasificare utilizate de Oficiul Internațional de Epizootii.

(8) Testele rapide sunt aprobate în acest scop și vor fi incluse în lista prezentată în cap. C pct. 4 din anexa nr. 10 la prezenta normă sanitară veterinară. O astfel de procedură de screening poate fi folosită de asemenea de către statele membre sau țările terțe care doresc să aibă clasificarea efectuată de ele pe această bază.

(9) Costul unei astfel de proceduri de screening va fi suportat de către țara solicitantă.

(10) Statele membre ale Comunității Europene sau țările terțe care nu au prezentat o cerere conform alin. (1) în interval de 6 luni, începând cu data de 1 iulie 2001, vor fi considerate, în ceea ce privește expedierea de animale vii și produse de origine animală de pe teritoriul lor, ca țări din categoria a 5-a, la care se face referire în cap. C din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară, până când vor prezenta o astfel de cerere.

(11) Autoritatea competentă va notifica cât mai curând posibil orice dovadă epidemiologică sau orice altă informație care poate conduce la schimbări în statusul cu privire la encefalopatia spongiformă bovină și în special rezultatele programelor de monitorizare prevăzute la art. 6.

(12) Includerea unei țări terțe în una dintre listele prevăzute de reglementările comunitare în scopul permiterii exportului către Comunitatea Europeană de animale vii și produse de origine animală, pentru care prezenta normă sanitară veterinară prevede reguli specifice, se decide și este condiționată de datele disponibile sau când o encefalopatie spongiformă transmisibilă este suspectată pe baza furnizării informațiilor prevăzute la alin. (1). În eventualitatea refuzului de a pune la dispoziție informațiile respective într-o perioadă de 3 luni de la solicitarea Comisiei Europene, se vor aplica prevederile alin. (10) până când informațiile respective vor fi trimise și evaluate conform alin. (2) și (6).

(13) Posibilitatea țărilor terțe de a exporta în Comunitatea Europeană animale vii sau produse de origine animală pentru care prezenta normă sanitară veterinară prevede reguli specifice, în condițiile bazate pe categoria lor stabilită de către Comisia Europeană, este condiționată de notificarea în scris acesteia din urmă cât de curând posibil referitor la orice informație epidemiologică sau de alt fel, care ar putea conduce la schimbarea statusului privind encefalopatia spongiformă bovină.

(14) O decizie poate fi luată, conform procedurilor comunitare, pentru schimbarea clasificării unui stat membru al Comunității Europene, a unei țări terțe sau a unei părți

a teritoriilor lor privind statutul encefalopatiei spongiforme transmisibile bovine, conform rezultatelor controalelor prevăzute la art. 21.

(15) Deciziile la care se referă alin. (2), (6), (10), (12) și (14) se bazează pe evaluarea riscului, luându-se în considerare criteriile recomandate în cap. A și B din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 6. — (1) Autoritatea competentă trebuie să aplice un program anual de monitorizare a encefalopatiei spongiforme transmisibile bovine și a scrapiei în conformitate cu prevederile cap. A din anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară. Acest program cuprinde o procedură de screening ce utilizează teste rapide.

(2) Testele rapide sunt aprobate în acest scop, conform procedurii legislative naționale, și sunt prezentate în cap. C pct. 4 din anexa nr. 10 la prezenta normă sanitară veterinară.

(3) Autoritatea competentă va informa Comisia Europeană și statele membre ale Comunității Europene despre apariția oricărui tip de encefalopatie spongiformă transmisibilă.

(4) Toate investigațiile oficiale și examenele de laborator vor fi înregistrate conform cap. B din anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară.

(5) Autoritatea competentă trebuie să prezinte Comisiei Europene un raport anual ce cuprinde cel puțin informațiile la care se face referire în cap. B partea I din anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară.

(6) Raportul pentru fiecare an calendaristic va fi trimis până cel târziu la data de 31 martie a anului următor. Comisia Europeană prezintă Comitetului Veterinar Permanent, în termen de 3 luni de la primirea rapoartelor naționale, un sumar al acestora, cuprinzând cel puțin informațiile la care se face referire în cap. B partea a II-a din anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 7. — (1) Furajarea rumegătoarelor cu proteină derivată de la mamifere este interzisă.

(2) În plus, interdicția la care se face referire la alin. (1) se extinde la animalele și produsele de origine animală, conform pct. 1 din anexa nr. 4 la prezenta normă sanitară veterinară.

(3) Alin. (1) și (2) se aplică fără a aduce atingere prevederilor stabilite la pct. 2 din anexa nr. 4 la prezenta normă sanitară veterinară.

(4) Statele membre ale Comunității Europene sau regiunile acestora clasificate în categoria a 5-a, precum și țările terțe sau regiunile acestora incluse în această categorie nu pot exporta sau depozita în România furaje destinate animalelor de fermă care conțin proteină derivată de la mamifere sau furaje destinate mamiferelor, cu excepția celor pentru câini și pisici, care conțin proteină prelucrată derivată de la mamifere.

(5) Regulile detaliate pentru aplicarea prezentului articol, în special regulile pentru prevenirea contaminării încrucișate și pentru metodele de recoltare a probelor și de analiză

solicitate pentru verificarea respectării prevederilor prezentului articol, vor fi adoptate conform procedurii legislative naționale.

Art. 8. — (1) Materialele cu risc specific sunt îndepărtate și distruse conform pct. 2—4 și 8 din anexa nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară.

(2) Materialele cu risc specific sau materialele procesate din acestea pot fi comercializate sau, dacă este cazul, pot fi exportate numai pentru distrugere finală, conform pct. 3 și 4, sau, când este cazul, conform pct. 7 lit. c) ori conform pct. 8 din anexa nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară.

(3) Acestea nu pot fi importate în România.

(4) Tranzitul materialelor cu risc specific pe teritoriul României se efectuează conform Normei sanitare veterinare privind inspecția și controalele veterinare de frontieră pentru importul în România de animale vii din țările terțe.

(5) Prevederile alin. (4) nu se aplică țesuturilor provenite de la animalele care au fost supuse unui test alternativ aprobat pentru acest scop, conform procedurii legislative naționale, care este prezentat în cap. C pct. 5 din anexa nr. 10 la prezenta normă sanitară veterinară și aplicat conform condițiilor prevăzute la pct. 5 din anexa nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară când rezultatul testului este negativ.

(6) Autoritatea competentă informează Comisia Europeană și statele membre ale Comunității Europene despre autorizarea testului alternativ.

(7) Autoritatea competentă trebuie să se asigure că pentru țările sau regiunile acestora care sunt incluse în categoriile a 2-a, a 3-a, a 4-a și a 5-a, la care se face referire în cap. C din anexa nr. 2 la prezenta normă sanitară veterinară, lacerarea sistemului nervos central, după asomare, cu ajutorul unui instrument de forma unei bare alungite introdus în cavitatea craniană, nu este folosită pentru bovinele, ovinele sau caprinele a căror carne este destinată consumului uman sau animal.

(8) Datele referitoare la vârsta la care animalele sunt testate, stabilite în anexa nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară, vor fi revizuite periodic. Aceste modificări se vor baza pe ultimele dovezi științifice cu privire la probabilitatea statistică a apariției encefalopatiilor spongiforme transmisele la grupele de vârstă relevante din populația de bovine, ovine și caprine.

(9) Prin derogare de la prevederile alin. (1)—(8) se poate adopta o decizie conform procedurii legislative naționale cu privire la data intrării efective în vigoare a art. 7 alin. (1) sau, după caz, pentru țările terțe, la data interzicerii folosirii proteinelor provenite de la mamifere în furajarea rumegătoarelor în fiecare țară sau regiune clasificată în categoriile a 3-a sau a 4-a, pentru a limita aplicarea prevederilor prezentului articol la animalele născute înainte de această dată în aceste țări sau regiuni.

(10) În mod similar, prin derogare de la prevederile alin. (1)—(8), după consultarea comitetului științific corespunzător și pe baza evaluării riscului introducerii, propagării și expunerii omului, poate fi adoptată o decizie conform procedurii legislative naționale, pentru a permite folosirea în alimente, furaje sau fertilizatori a coloanei vertebrale și a ganglionilor rădăcinii dorsale de la bovinele din sau provenite dintr-o țară ori regiune a acesteia, clasificată în categoria a 5-a.

Art. 9. — (1) Produsele de origine animală prezentate în anexa nr. 6 la prezenta normă sanitară veterinară nu vor fi obținute din materii prime provenite de la rumegătoarele din țările sau regiunile acestora, care sunt clasificate în categoria a 5-a, decât dacă sunt obținute conform proceselor de producție aprobate conform procedurii legislative naționale.

(2) Oasele capului și coloana vertebrală, provenite de la bovinele, ovinele și caprinele din țările sau regiunile acestora, care sunt clasificate în categoriile a 2-a, a 3-a, a 4-a și a 5-a, nu se folosesc pentru obținerea cărnii separate mecanic.

(3) Prevederile alin. (1) și (2) nu se aplică, în baza criteriilor stabilite la pct. 5 din anexa nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară, rumegătoarelor care au fost supuse unui test alternativ recunoscut conform procedurii legislative naționale, atunci când rezultatele acestui test au fost negative.

Art. 10. — Autoritatea competentă trebuie să se asigure că personalul autorității competente județene și locale, precum și cel al laboratoarelor de diagnostic, al facultăților de medicină veterinară și zootehnie, medicii veterinari oficiali, medicii veterinari practicieni, personalul abatoarelor, crescătorii și deținătorii de animale, persoanele care manipulează animale au fost instruite în ceea ce privește semnele clinice, epidemiologia și, în cazul personalului responsabil cu efectuarea controalelor, în ceea ce privește interpretarea rezultatelor de laborator în relație cu encefalopatiile spongiforme transmisele.

Art. 11. — (1) Fără a aduce atingere prevederilor Normei sanitare veterinare privind anunțarea, declararea și notificarea unor boli transmisele ale animalelor, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii și alimentației nr. 156/1999, autoritatea competentă trebuie să se asigure că orice suspiciune de encefalopatie spongiformă transmisibilă este notificată imediat autorităților competente.

(2) Autoritatea competentă va informa periodic Comisia Europeană și statele membre ale Comunității Europene referitor la cazurile de encefalopatii spongiforme transmisele notificate. Autoritatea competentă județeană și locală va lua fără întârziere măsurile stabilite la art. 12.

Art. 12. — (1) Orice animal suspect de encefalopatie spongiformă transmisibilă va fi supus restricțiilor oficiale de mișcare până la primirea rezultatelor examenelor clinice și epidemiologice efectuate de autoritatea competentă sau va

fi ucis, în vederea unui examen de laborator sub control oficial.

(2) Dacă encefalopatia spongiformă transmisibilă bovină este suspectată la o bovină dintr-o exploatație, toate celelalte bovine din acea exploatație vor fi supuse restricțiilor oficiale de mișcare până când rezultatele examinării vor fi cunoscute.

(3) Dacă encefalopatia spongiformă transmisibilă bovină este suspectată la o oaie sau capră dintr-o exploatație, pe baza unor probe obiective, cum ar fi rezultatele testelor capabile să diferențieze de o manieră practică diferitele encefalopatii spongiforme transmisibile, toate celelalte ovine și caprine din acea exploatație vor fi supuse restricțiilor oficiale de mișcare până când rezultatele examinării vor fi disponibile.

(4) Dacă există dovezi conform cărora exploatația în care animalul se afla în momentul suspiciunii encefalopatiei spongiforme transmisibile bovine nu este exploatația în care animalul ar fi putut fi expus encefalopatiei spongiforme transmisibile bovine, autoritatea competentă poate decide ca numai animalul suspectat de a fi infectat să fie supus restricțiilor oficiale de mișcare.

(5) Dacă se consideră necesar, autoritatea competentă poate decide, de asemenea, ca alte exploatații sau numai exploatația în care a avut loc contaminarea să fie plasată sub supraveghere oficială în funcție de datele epidemiologice disponibile.

(6) Prin derogare de la cerințele alineatului precedent și în conformitate cu procedura comunitară, autoritatea competentă poate fi exceptată de la aplicarea restricțiilor oficiale de mișcare a animalelor dacă aplică măsuri care oferă garanții echivalente.

(7) Atunci când autoritatea competentă decide că posibilitatea infecției cu o encefalopatie spongiformă transmisibilă nu poate fi exclusă, animalul va fi ucis, creierul său și celelalte țesuturi stabilite de autoritatea competentă vor fi prelevate și trimise unui laborator oficial aprobat, laboratorului național de referință prevăzut la art. 19 alin. (1) sau laboratorului comunitar de referință prevăzut la art. 19 alin. (2), în scopul examinării conform metodelor de testare prevăzute la art. 20.

(8) Toate părțile corpului unui animal suspect, inclusiv pielea, vor fi puse sub sechestru sanitar veterinar până la stabilirea diagnosticului sau vor fi distruse conform prevederilor pct. 3 sau 4 din anexa nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 13. — (1) Confirmarea oficială a prezenței unei encefalopatii spongiforme transmisibile impune aplicarea în cel mai scurt timp a următoarelor măsuri:

a) distrugerea completă a tuturor părților corpului animalului, conform prevederilor anexei nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară, cu excepția materialelor păstrate pentru evidențe, conform cap. B. III pct. 2 din anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară;

b) efectuarea unei anchete epidemiologice în scopul identificării tuturor animalelor cu risc, conform cap. I din anexa nr. 7 la prezenta normă sanitară veterinară;

c) toate animalele și produsele de origine animală la care se face referire în cap. II din anexa nr. 7 la prezenta normă sanitară veterinară, care au fost identificate ca fiind de risc prin ancheta prevăzută la lit. b), vor fi ucise și distruse complet, conform pct. 3 și 4 din anexa nr. 5 la prezenta normă sanitară veterinară.

(2) Prin derogare de la prevederile alineatului precedent autoritatea competentă poate aplica alte măsuri care oferă un nivel echivalent de protecție, dacă aceste măsuri au fost aprobate conform procedurii prevăzute de legislația românească.

(3) Până la implementarea măsurilor la care se face referire la alin. (1) lit. b) și c), atunci când a fost confirmată prezența unei encefalopatii spongiforme transmisibile, exploatația în care animalul se află va fi pusă sub supraveghere oficială, iar toate deplasările animalelor susceptibile de encefalopatii spongiforme transmisibile și ale produselor de origine animală derivate de la acestea, de la sau la exploatația respectivă, sunt supuse autorizării de către autoritatea competentă în vederea asigurării trasabilității și identificării imediate a animalelor și produselor de origine animală în cauză.

(4) Dacă există dovezi conform cărora exploatația în care animalul se afla în momentul confirmării encefalopatiei spongiforme transmisibile nu este exploatația în care animalul a fost contaminat, autoritatea competentă poate decide ca ambele exploatații sau numai exploatația în care a avut loc contaminarea să fie pusă sub supraveghere oficială.

(5) Prin derogare de la prevederile alin. (1) lit. b) și c), dacă autoritatea competentă a implementat o schemă complementară, oferind garanții de sănătate echivalente celor prevăzute la alin. (6) al art. 12, ea poate fi exceptată de la cerința de a aplica măsuri oficiale de interdicere a mișcării animalelor și de la cerința de ucidere și distrugere a animalelor, conform celor precizate anterior.

(6) Proprietarii vor fi despăgubiți fără întârziere pentru pierderea animalelor care au fost ucise sau a produselor de origine animală distruse în conformitate cu prevederile art. 12 alin. (7) și ale alin. (1) lit. a) și c).

(7) Fără a aduce atingere Normei sanitare veterinare privind anunțarea, declararea și notificarea unor boli transmisibile ale animalelor, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii și alimentației nr. 156/1999, prezența confirmată a oricărei encefalopatii spongiforme transmisibile în afară de encefalopatia spongiformă bovină va fi notificată Comisiei Europene.

Art. 14. — Autoritatea competentă trebuie să elaboreze, conform criteriilor generale ale reglementărilor comunitare cu privire la combaterea bolilor animalelor, liniile directoare

ce specifică măsurile naționale ce vor fi aplicate și care precizează competențele și responsabilitățile atunci când sunt confirmate cazuri de encefalopatii spongiforme transmisibile.

Art. 15. — (1) Comercializarea sau, când este cazul, exportul de bovine, ovine ori de caprine sau de material seminal, embrioni și ovule provenite de la acestea sunt supuse condițiilor prevăzute în anexa nr. 8 la prezenta normă sanitară veterinară sau, în cazul importului, condițiilor prevăzute în anexa nr. 9 la prezenta normă sanitară veterinară.

(2) Animalele vii, embrionii și ovulele lor trebuie să fie însoțite de certificate de sănătate animală, conform prevederilor legale în vigoare armonizate cu cele comunitare și în conformitate cu art. 17 sau, în cazul importului, cu art. 18.

(3) Comercializarea descendenților primei generații, a materialului seminal, embrionilor și ovulelor provenite de la animalele la care o encefalopatie spongiformă transmisibilă este suspectată sau confirmată este supusă condițiilor prevăzute în cap. B din anexa nr. 8 prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 16. — (1) Următoarele produse de origine animală provenite de la rumegătoare sănătoase nu fac obiectul restricțiilor comerciale sau, când este cazul, al restricțiilor la export, conform prezentului articol și conform prevederilor cap. C și D din anexa nr. 8 și ale cap. A, C, F din anexa nr. 9 la prezenta normă sanitară veterinară:

a) produsele de origine animală prevăzute la art. 15, în special materialul seminal, embrionii și ovulele;

- b) 1. laptele crud;
2. laptele pentru prelucrare în produse pe bază de lapte;
3. laptele tratat termic pentru consumul uman;
4. fosfatul dicalcic (fără urmă de proteină sau grăsime);
5. pieile tăbăcite și netăbăcite;
6. gelatina derivată din pieile tăbăcite și netăbăcite, la care se face referire la pct. 5;
7. colagenul derivat din pieile tăbăcite și netăbăcite, la care se face referire la pct. 5.

(2) Produsele de origine animală importate dintr-o țară clasată în categoriile a 2-a, a 3-a și a 4-a trebuie să provină de la bovine, ovine și caprine sănătoase care nu au fost supuse lacerării țesutului nervos central, la care se face referire în art. 8 alin. (7), sau nu au fost ucise prin injectare de gaz în cavitatea craniană.

(3) Produsele de origine animală ce conțin materii prime provenite de la bovine originare dintr-un stat membru al Comunității Europene, o regiune a acestuia sau o țară terță, clasificate în categoria a 5-a, nu sunt comercializate decât dacă ele provin de la:

a) animale născute după data de la care interdicția folosirii proteinelor care provin de la mamifere în furajarea rumegătoarelor a fost respectată efectiv; sau

b) animale care au fost născute, crescute și care au stat în efective atestate ca fiind indemne de encefalopatie spongiformă bovină de cel puțin 7 ani.

(4) Produsele de origine animală provenite dintr-un stat membru al Comunității Europene, dintr-o regiune a acestuia sau din țări terțe clasate în categoria a 5-a nu pot fi importate în România.

(5) Această interdicție nu se aplică produselor de origine animală enumerate la cap. C din anexa nr. 8 la prezenta normă sanitară veterinară, care îndeplinesc exigențele acesteia.

(6) Ele trebuie să fie însoțite de un certificat de sănătate animală eliberat de un medic veterinar oficial care certifică faptul că au fost produse conform prezentei norme sanitare veterinare.

(7) Atunci când un animal este mutat dintr-o țară sau regiune într-o altă țară sau regiune inclusă în altă categorie, el va fi clasificat în cea mai înaltă categorie a țărilor sau regiunilor în care a stat mai mult de 24 de ore, în afară de cazul în care sunt furnizate garanții adecvate care atestă faptul că animalul nu a primit furaje din țara sau din regiunea clasificată în cea mai înaltă categorie.

(8) Produsele de origine animală pentru care prezentul articol stabilește reguli specifice trebuie să fie însoțite de certificate de sănătate animală sau de documente comerciale corespunzătoare, conform art. 17 și 18, sau, dacă aceste certificate sau documente nu sunt prevăzute de legislația veterinară națională armonizată cu cea comunitară, de un certificat de sănătate sau un document comercial al cărui model este stabilit conform procedurii legislației sanitare veterinare naționale.

(9) În scopul importului în România produsele de origine animală trebuie să satisfacă exigențele stabilite la cap. A, C și F din anexa nr. 9 la prezenta normă sanitară veterinară.

(10) În conformitate cu legislația sanitară veterinară prevederile alin. (1)—(9) se pot extinde altor produse de origine animală, iar regulile pentru implementarea prezentului articol sunt adoptate prin aceeași procedură.

Art. 17. — (1) Conform legislației românești certificatele de sănătate la care face referire Norma sanitară veterinară privind problemele de sănătate a animalelor ce afectează comerțul României cu statele membre ale Uniunii Europene cu animale din speciile bovine și porcine, modelele II și III ale anexei nr. 6 la Norma sanitară veterinară privind condițiile de sănătate și certificarea veterinară pentru comerțul României cu statele membre cu ovine și caprine, precum și certificatele de sănătate corespunzătoare stabilite de legislația comunitară referitoare la comerțul cu material seminal, embrioni și ovule de la bovine, ovine sau caprine sunt completate, când este cazul, cu mențiunea categoriei care precizează clasificarea țării sau a regiunii de origine, acordată conform art. 5.

(2) Documentele comerciale corespunzătoare referitoare la comerțul cu produse de origine animală sunt completate, când este cazul, cu mențiunea categoriei țării sau a regiunii de origine atribuită de Comisia Europeană conform art. 5.

Art. 18. — Certificatele de sănătate corespunzătoare, referitoare la import, prevăzute de legislația veterinară națională, sunt completate conform procedurii naționale cu privire la țările clasificate într-o categorie, conform art. 5, cu cerințele specifice stabilite în anexa nr. 9 la prezenta normă sanitară veterinară, de îndată ce a fost luată această decizie a clasificării.

Art. 19. — (1) Laboratorul național de referință al României, precum și laboratoarele naționale de referință din fiecare stat membru al Comunității Europene, sarcinile și îndatoririle lor sunt cele indicate la cap. A din anexa nr. 10 la prezenta normă sanitară veterinară.

(2) Laboratorul comunitar de referință, sarcinile și îndatoririle acestuia sunt cele indicate în cap. B din anexa nr. 10 la prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 20. — (1) Recoltarea și testarea de laborator pentru prezența unei encefalopatii spongiforme transmisibile sunt efectuate folosindu-se metodele și protocoalele stabilite în cap. C din anexa nr. 10 prezenta normă sanitară veterinară.

(2) Atunci când este necesar să se asigure aplicarea uniformă a prevederilor prezentului articol, regulile de implementare, incluzând metoda de confirmare a encefalopatiilor spongiforme transmisibile la ovine și caprine, vor fi adoptate conform procedurii legislative naționale.

Art. 21. — (1) Experții Comisiei Europene sau ai statelor membre ale Comunității Europene pot efectua controale ad-hoc în România, în cooperare cu autoritatea competentă, în măsura în care este necesar, pentru aplicarea uniformă a prezentei norme sanitare veterinare.

(2) Autoritatea competentă va asigura experților întreaga asistență necesară pentru îndeplinirea misiunii lor. Comisia Europeană va informa autoritatea competentă referitor la rezultatele controalelor efectuate.

Art. 22. — (1) Prevederile lit. A din anexa nr. 11 la prezenta normă sanitară veterinară se vor aplica pentru o perioadă de cel puțin 6 luni, de la 1 iulie 2002, și vor înceta să se aplice imediat după data adoptării unei decizii,

conform art. 5 alin. (2) sau (10), dată la care vor intra în vigoare prevederile art. 8.

(2) Rezultatele unui studiu statistic concludent efectuat conform art. 5 alin. (6) în cursul perioadei de tranziție vor fi folosite pentru a confirma sau a infirma concluziile analizei de risc la care se face referire în art. 5 alin. (1), ținându-se seama de criteriile de clasificare definite de Oficiul Internațional de Epizootii.

(3) În urma consultării comitetului științific corespunzător regulile detaliate cu privire la studiul statistic vor fi adoptate conform procedurii legislative naționale.

(4) Criteriile minime ce trebuie îndeplinite de acest studiu statistic vor fi cele stabilite la lit. B din anexa nr. 11 la prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 23. — (1) După consultarea comitetului științific corespunzător, referitor la orice problemă care poate avea un impact asupra sănătății publice, anexele vor fi amendate sau suplimentate și orice măsură tranzitorie corespunzătoare va fi adoptată conform procedurii legislative naționale.

(2) Conform acestei proceduri măsurile tranzitorii vor fi adoptate pentru o perioadă maximă de 2 ani pentru a permite trecerea de la planurile actuale la planurile stabilite de prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 24. — (1) Autoritatea competentă poate adopta documente legislative sau prevederi administrative suplimentare prezentei norme sanitare veterinare pentru a asigura implementarea și conformitatea cu prevederile acesteia.

(2) Autoritatea competentă va lua măsurile administrative sau penale adecvate pentru a pedepsi orice încălcare a prevederilor prezentei norme sanitare veterinare.

(3) Autoritatea competentă poate modifica, adăuga sau abroga, total ori parțial, prevederile prezentei norme sanitare veterinare.

(4) Autoritatea competentă, în momentul adoptării celor menționate anterior, trebuie să facă o referire expresă la prezenta normă sanitară veterinară.

Art. 25. — Autoritatea competentă va stabili lista cuprinzând țările din care sunt admise importurile, condițiile sanitare veterinare și modelele de certificate sanitare veterinare.

ANEXA Nr. 1

la norma sanitară veterinară

DEFINIȚII SPECIFICE

În scopul prezentei norme sanitare veterinare, prin următorii termeni se înțelege:

a) *caz indigen de encefalopatie spongiformă bovină* — encefalita spongiformă bovină depistată la un animal pentru

care nu s-a demonstrat clar că infecția ar fi avut loc înainte de importul de animale vii, embrioni sau ovule;

b) *țesut adipos distinct* — manimentele interne sau externe care sunt îndepărtate în timpul tăierii și tranșării, în special grăsimea pericardială a marelui epiplon, perirenală

și mezenterică de la bovine, precum și grăsimea rezultată în sălile de tranșare;

c) *cohortă* — grup de bovine ce cuprinde animalele care fie s-au născut în același efectiv cu 12 luni înainte sau 12 luni după nașterea bovinelor afectate, fie cele crescute împreună cu animalul afectat, indiferent de perioada

în care au stat împreună în primul lor an de viață, și care ar fi putut consuma aceleași furaje ca cele pe care le-a consumat animalul afectat în primul său an de viață;

d) *cimitir de animale* — loc de distrugere a deșeurilor, astfel cum este definit de legislația sanitară veterinară națională.

*ANEXA Nr. 2
la norma sanitară veterinară*

DETERMINAREA STATUTULUI

cu privire la encefalopatia spongiformă bovină

CAPITOLUL A

Statutul cu privire la encefalopatia spongiformă bovină al unui stat membru al Comunității Europene, al unei țări terțe sau regiuni ale acesteia, denumite în continuare *țări sau regiuni*, se stabilește pe baza următoarelor criterii:

a) rezultatul analizei de risc care identifică toți factorii potențiali ai apariției encefalopatiei spongiforme bovine la care se face referire în cap. B, precum și evoluția lor în timp;

b) programul de pregătire destinat medicilor veterinari, crescătorilor și celor care transportă, comercializează și sacrifică bovinele, care are scopul de a-i încuraja să declare toate cazurile de manifestări neurologice la bovinele adulte;

c) declararea și examinarea obligatorie a tuturor bovinelor care prezintă semne clinice de encefalopatie spongiformă bovină;

d) sistemul de supraveghere și monitorizare continuă a encefalopatiei spongiforme bovine, cu referire specială la riscurile descrise în cap. B, luându-se în considerare liniile directe care figurează în tabelul din cap. A din anexa nr. 3 la norma sanitară veterinară sau conform standardelor internaționale corespunzătoare; rapoartele privind numărul examinărilor efectuate și rezultatele acestora trebuie păstrate cel puțin 7 ani;

e) examinarea într-un laborator aprobat a probelor de encefal sau de alte țesuturi colectate în cadrul sistemului de supraveghere menționat la lit. d).

CAPITOLUL B

Analiza de risc la care se face referire la cap. A lit. a) se bazează pe următorii factori:

1. consumul de către bovine a făinii de carne și oase sau a grăsimilor provenite de la rumegătoare;

2. importul de făină de carne și oase sau de grăsimi potențial contaminate cu o encefalopatie spongiformă transmisibilă sau de furaje care conțin făină de carne și oase sau grăsimi;

3. importul de animale sau ovule/embrioni potențial infectați cu encefalopatie spongiformă transmisibilă;

4. statutul epidemiologic al țării sau regiunii cu privire la encefalopatiile spongiforme transmisibile ale animalelor;

5. gradul de extindere a cunoștințelor referitoare la structura populației de bovine, ovine și caprine din țara sau regiunea respectivă;

6. originea deșeurilor animale, parametrii proceselor de tratare a acestora și metodele de producție a furajelor.

CAPITOLUL C

Definirea categoriilor

Statutul cu privire la encefalopatia spongiformă bovină al statelor membre ale Comunității Europene sau al țărilor terțe ori al uneia dintre regiunile acestora se stabilește prin clasificarea în următoarele categorii:

A. Categoria 1: țară sau regiune indemnă de encefalopatie spongiformă bovină: țara sau regiunea în care a fost efectuată o analiză de risc bazată pe informațiile prevăzute la cap. B, care a demonstrat că au fost luate măsuri corespunzătoare o perioadă suficient de mare pentru a gestiona orice risc identificat, și în care:

1. fie nu s-a înregistrat nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină și:

(i) criteriile enunțate la cap. A lit. b)—e) au fost respectate cel puțin 7 ani; sau

(ii) criteriile enunțate la cap. A lit. c) au fost respectate cel puțin 7 ani și s-a demonstrat că de cel puțin 8 ani rumegătoarele nu au fost furajate cu făină de carne și oase sau grăsimi provenite de la rumegătoare sau mamifere;

2. fie, atunci când s-a demonstrat clar că toate cazurile de encefalopatie spongiformă bovină provin direct din importul de bovine vii sau de ovule/embrioni de bovine, iar toate bovinele afectate au fost ucise și distruse, precum și, dacă acestea sunt femele, ultimii lor produși născuți într-o perioadă de 2 ani înaintea sau după apariția primelor semne clinice ale debutului bolii, dacă trăiesc în țara sau regiunea în cauză, dacă au fost uciși și distruși în întregime și;

(i) criteriile enunțate la cap. A lit. b)—e) au fost respectate cel puțin 7 ani; fie

(ii) criteriile enunțate la cap. A lit. c) au fost respectate cel puțin 7 ani și s-a demonstrat că de cel puțin 8 ani rumegătoarele nu au fost furajate cu făină de carne și oase sau grăsimi;

3. fie, atunci când ultimul caz autohton de encefalopatie spongiformă bovină a fost raportat cu mai mult de 7 ani în urmă, criteriile enunțate la cap. A lit. b)—e) au fost respectate cel puțin 7 ani și furajarea rumegătoarelor cu făină de carne și oase și grăsimi provenite de la rumegătoare a fost interzisă, iar această interdicție este efectiv respectată de cel puțin 8 ani.

B. Categoria a 2-a: țară sau regiune provizoriu indemnă de encefalopatie spongiformă bovină, în care nu a fost raportat nici un caz autohton: țara sau regiunea în care a fost efectuată o analiză de risc conform cap. B demonstrează că au fost luate măsuri corespunzătoare o perioadă suficient de mare pentru a gestiona orice risc identificat, și în care:

1. fie nu a fost constatat nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină și:

- (i) criteriile enunțate la cap. A lit. b)—e) sunt respectate, dar nu au fost respectate o perioadă de 7 ani; fie
- (ii) s-a demonstrat că rumegătoarele nu au fost furajate cel puțin 8 ani cu făină de carne și oase sau grăsimi, dar criteriile enunțate la cap. A lit. c) nu au fost îndeplinite timp de 7 ani;

2. fie, atunci când s-a demonstrat clar că toate cazurile de encefalopatie spongiformă bovină provin direct din importul de bovine vii sau de ovule/embrioni de bovine, toate bovinele afectate sunt ucise și distruse, precum și, dacă acestea sunt femele, ultimii lor produși născuți într-o perioadă de 2 ani înaintea sau după apariția primelor semne clinice ale debutului bolii, dacă trăiesc în țara sau în regiunea în cauză, dacă au fost uciși și distruși în întregime și;

- (i) fie criteriile enunțate la cap. A lit. b)—e) sunt respectate, dar nu au fost respectate o perioadă de 7 ani; sau
- (ii) s-a demonstrat că rumegătoarele nu au fost furajate cel puțin 8 ani cu făină de carne și oase sau jumări, dar criteriile enunțate la cap. A lit. c) au fost respectate timp de 7 ani.

C. Categoria a 3-a: țară sau regiune indemnă provizoriu de encefalopatie spongiformă bovină în care a fost raportat cel puțin un caz indigen: țara sau regiunea în care o analiză de risc efectuată, bazată pe informațiile la care se face referire în cap. B, demonstrează că au fost luate măsuri corespunzătoare pentru o perioadă suficient de mare pentru a gestiona orice risc identificat și în care:

1. fie ultimul caz autohton de encefalopatie spongiformă bovină a fost raportat cu mai mult de 7 ani în urmă, criteriile enunțate la cap. A lit. b)—e) sunt respectate și interdicția furajării rumegătoarelor cu făină de carne și oase și grăsimi provenite de la rumegătoare este respectată efectiv, dar:

- (i) criteriile enunțate la cap. A lit. b)—e) nu au fost respectate timp de 7 ani; sau
- (ii) interdicția furajării rumegătoarelor cu făină de carne și oase și jumări provenite de la rumegătoare nu a fost respectată timp de 8 ani;

2. fie ultimul caz autohton a fost raportat cu mai puțin de 7 ani în urmă, rata incidenței encefalopatiei spongiforme bovine, calculată pe baza cazurilor autohtone, a fost mai mică de un caz la un milion în cursul fiecăreia dintre ultimele 4 perioade consecutive de 12 luni, în cadrul populației bovine în vârstă de peste 24 de luni din țara sau din regiunea respectivă, sau, atunci când într-o țară ori regiune populația bovină în vârstă de peste 24 de luni este mai mică de un milion de animale, un caz raportat la numărul real al acestei populații (calculat pe baza statisticilor Eurostat), și în care:

- (i) interdicția furajării rumegătoarelor cu făină de carne și oase și grăsimi provenite de la rumegătoare este respectată efectiv de cel puțin 8 ani;
- (ii) criteriile enunțate la cap. A lit. b)—e) sunt respectate de cel puțin 7 ani;
- (iii) bovinele afectate, precum și:

a) dacă acestea sunt femele, ultimii lor descendenți fătați cu 2 ani înainte sau după debutul clinic al bolii;

b) toate bovinele din cohortă sunt ucise și distruse în întregime dacă sunt încă în viață în țara sau în regiunea în cauză.

Pentru această clasificare se poate ține seama, prin derogare de la pct. (iii), de existența altor măsuri care oferă un nivel echivalent de protecție în relație cu uciderea animalelor cu risc.

D. Categoria a 4-a: țară sau regiune cu incidență scăzută a encefalopatiei spongiforme bovine: țara sau regiunea în care:

1. fie criteriile enumerate la cap. A sunt respectate și rata incidenței encefalopatiei spongiforme bovine, calculată pentru ultimele 12 luni, a fost mai mare sau egală cu un caz autohton la un milion și mai mică sau egală cu o sută de cazuri la un milion, în cadrul populației bovine cu vârsta mai mare de 24 de luni din țara sau din regiunea respectivă;

2. fie criteriile enumerate la cap. A sunt respectate și rata incidenței encefalopatiei spongiforme bovine, calculată în modul specificat la pct. 1, a fost mai mică de un caz autohton la un milion pentru mai puțin de 4 perioade consecutive de 12 luni, iar bovinele afectate, precum și:

a) dacă acestea sunt femele, ultimii lor descendenți născuți cu 2 ani înainte sau după primele semne clinice ale debutului bolii;

b) toate bovinele din cohortă dacă sunt încă în viață, în țara sau în regiunea respectivă, sunt ucise și distruse complet. Pentru această clasificare se poate ține seama, prin derogare de la acest punct, de existența altor măsuri care oferă un nivel echivalent de protecție în relație cu uciderea animalelor cu risc. Țările

sau regiunile în care incidența encefalopatiei spongiforme bovine, calculată pentru ultimele 12 luni, a fost mai mică de un caz autohton la un milion în populația de bovine cu vârsta mai mare de 24 de luni din țara sau din regiunea respectivă, dar în care o analiză de risc efectuată, descrisă la cap. A, demonstrează că nu este îndeplinit cel puțin unul dintre criteriile care permit țării sau regiunii să fie clasificată în categoria a 2-a sau a 3-a, trebuie considerate ca țări sau regiuni aparținând categoriei a 4-a.

E. Categoria a 5-a: țară sau regiune cu incidență crescută a encefalopatiei spongiforme bovine: țara sau regiunea în care:

1. fie criteriile enumerate la cap. A sunt respectate și rata de incidență a encefalopatiei spongiforme bovine, calculată pentru ultimele 12 luni, a fost mai mare de o sută de cazuri la un milion în populația bovină cu vârsta mai mare de 24 de luni din țara sau din regiunea respectivă; sau

2. fie rata de incidență a encefalopatiei spongiforme bovine, calculată pentru ultimele 12 luni, a fost mai mare sau egală cu un caz la un milion și mai mică sau egală cu o sută de cazuri la un milion în populația bovină cu vârsta mai mare de 24 de luni din țara sau din regiunea respectivă, și cel puțin unul dintre criteriile enumerate la cap. A nu este respectat.

ANEXA Nr. 3

la norma sanitară veterinară

SISTEMUL DE MONITORIZARE

CAPITOLUL A

I. Monitorizarea bovinelor

1. Generalități

Monitorizarea bovinelor se efectuează conform metodelor de laborator stabilite la pct. 3.1 lit. b) din cap. C din anexa nr. 10 la norma sanitară veterinară.

2. Monitorizarea animalelor tăiate pentru consum uman

2.1. Toate bovinele în vârstă de peste 24 de luni:

a) supuse tăierii de necesitate; și

b) animalele bolnave sau suspecte de îmbolnăvire, tăiate conform procedurii legale în vigoare, sunt testate pentru encefalopatia spongiformă bovină.

2.2. Toate bovinele în vârstă de peste 30 de luni, supuse tăierii normale pentru consum uman, sunt testate pentru encefalopatia spongiformă bovină.

3. Monitorizarea animalelor care nu sunt tăiate pentru consum uman

Bovinele în vârstă de peste 24 de luni, care au murit sau care au fost ucise, dar care nu au fost:

a) ucise în scopul distrugerii;

b) ucise în cadrul unei epidemii, cum ar fi febra aftoasă;

c) tăiate pentru consum uman,

sunt testate randomizat pentru encefalopatia spongiformă bovină. Numărul de probe nu va fi mai mic decât cel indicat în tabel. Prelevarea de probe trebuie să fie reprezentativă pentru fiecare regiune și continuă.

Populația totală peste 24 de luni	Numărul de probe*)
100.000	950
200.000	1.550
300.000	1.890
400.000	2.110
500.000	2.250
600.000	2.360
700.000	2.440
800.000	2.500
900.000	2.550
1.000.000	2.590
1.500.000	3.000
2.000.000	3.500
2.500.000	4.000

*) Numărul de probe a fost calculat pentru a detecta o prevalență de 0,1% cu o precizie de 95% pentru subpopulația vizată la pct. 3, bazată pe prezumția că proporția acestei subpopulații în populația totală de bovine în vârstă de peste 24 de luni este de 1%. Atunci când mărimea populației totale de bovine în vârstă de peste 24 de luni este de 1.500.000 de animale sau mai mare, numărul de probe va crește cu 500 de probe pentru 500.000 de animale, ca o ajustare de proporționalitate, pentru a lua în considerare probabilitatea mai mare a variației riscului de encefalopatie spongiformă bovină în cadrul populației.

Populația totală peste 24 de luni	Numărul de probe*)
3.000.000	4.500
3.500.000	5.000
4.000.000	5.500
4.500.000	6.000
5.000.000	6.500
5.500.000	7.000
6.000.000	7.500
6.500.000	8.000
7.000.000	8.500
7.500.000	9.000
8.000.000	9.500
8.500.000	10.000
9.000.000	10.500
9.500.000	11.000
10.000.000	11.500
10.500.000	12.000
11.000.000	12.500
11.500.000	13.000
12.000.000	13.500

4. Monitorizarea animalelor achiziționate în scopul distrugerii

4.1. Toate animalele supuse tăierii de necesitate sau găsite bolnave la inspecția ante-mortem sunt testate pentru encefalopatia spongiformă bovină.

4.2. Toate animalele născute între 1 august 1996 și 1 august 1997 sunt testate pentru encefalopatia spongiformă bovină.

5. Monitorizarea la alte animale

În afară de testele prevăzute la pct. 2—4 autoritatea competentă poate decide în mod voluntar să testeze alte bovine pe teritoriul ei, în special atunci când aceste animale provin din țări cu encefalopatie spongiformă bovină indigenă, au consumat furaje potențial contaminate sau au fost născute ori provenite din mame infectate cu encefalopatie spongiformă bovină.

6. Măsuri care urmează testării

6.1. Atunci când un animal este tăiat pentru consum uman și este testat pentru encefalopatie spongiformă bovină, aplicarea mărcii de sănătate prevăzute de legislația sanitară veterinară în vigoare nu se efectuează pe carcasa animalului respectiv până la primirea buletinului de analiză cu rezultat negativ.

6.2. Autoritatea competentă poate acorda derogări de la prevederile pct. 6.1 atunci când se aplică un sistem oficial în abator, care asigură că nici o parte a animalelor examinate purtând marca de sănătate nu iese din abator până când nu se obține un rezultat negativ la testul rapid.

6.3. Toate părțile corpului unui animal testat pentru encefalopatie spongiformă bovină, inclusiv pielea, se rețin sub sechestru sanitar veterinar până în momentul primirii buletinului de analiză cu rezultat negativ, în afară de cazul în care ele sunt distruse conform pct. 3 sau 4 din anexa nr. 5 la norma sanitară veterinară.

6.4. Toate părțile corpului unui animal găsit pozitiv la testul rapid, inclusiv pielea, sunt distruse conform pct. 3 sau 4 din anexa nr. 5 la norma sanitară veterinară, cu excepția materialului ce urmează să fie reținut în relație cu evidențele prevăzute la cap. B secțiunea a III-a.

6.5. Atunci când un animal tăiat pentru consum uman este găsit pozitiv la testul rapid cel puțin carcasa ce precedă imediat carcasa găsită pozitivă în urma testului și două carcasse ce urmează imediat carcasa găsită pozitivă în urma testului pe aceeași linie a abatorului sunt distruse conform pct. 6.4, pe lângă carcasa găsită pozitivă la test.

6.6. Autoritatea competentă poate acorda derogări de la prevederile pct. 6.5, atunci când în abator este aplicat un sistem care previne contaminarea carcaselor între ele.

II. Monitorizarea ovinelor și caprinelor

1. Generalități

Monitorizarea ovinelor și caprinelor se efectuează conform metodelor de laborator stabilite la pct. 3.2 lit. b) din cap. C din anexa nr. 10 la norma sanitară veterinară.

2. Monitorizarea animalelor tăiate pentru consum uman

Animalele în vârstă de peste 18 luni sau la care mai mult de doi incisivi permanenți au erupt, tăiate pentru consum uman, sunt testate conform numărului de probe indicat în tabel. Prelevarea de probe va fi reprezentativă pentru fiecare regiune și sezon. Selecția probei se efectuează în vederea evitării suprareprezentării oricărui grup în ceea ce privește originea, specia, vârsta, rasa, tipul de producție și orice altă caracteristică. Vârsta animalelor este estimată pe baza dentiției, semnelor evidente de maturitate sau a altor informații importante. Prelevarea multiplă în același efectiv va fi evitată când este posibil.

Numărul total de animale tăiate, în vârstă de peste 18 luni	Numărul minim de probe la animale tăiate*)
5.000	4.750
10.000	7.760
15.000	9.470
20.000	10.540
25.000	11.270
30.000	11.790
40.000	12.490
50.000	12.940
60.000	13.260
70.000	13.490
80.000	13.660
90.000	13.800
100.000	13.910
150.000	14.250
200.000	14.430
250.000	14.540
300.000	14.610
350.000	14.660
400.000	14.700
450.000	14.730
500.000	14.760
600.000	14.790
700.000	14.820
800.000	14.840
900.000	14.850
1.000.000	14.870
1.100.000	14.880
1.200.000	14.890
1.300.000	14.890
1.400.000	14.900
1.500.000	14.900
1.600.000	14.910
1.700.000	14.910
1.800.000	14.920
1.900.000	14.920
2.000.000	14.920
2.100.000	14.920
2.200.000 sau mai mult	14.930

*) Numărul de probe a fost calculat pentru a detecta o prevalență de 0,05% cu 95% precizie la animalele tăiate.

3. Monitorizarea animalelor care nu sunt tăiate pentru consum uman

Animalele în vârstă de peste 18 luni, care au murit sau care au fost ucise, dar care nu au fost:

- a) ucise în cadrul unei epidemii, cum ar fi febra aftoasă;
- b) tăiate pentru consum uman,

sunt testate conform numărului de probe indicat în tabel. Prelevarea de probe va fi reprezentativă pentru fiecare

regiune și sezon. Selecția probei se efectuează în vederea evitării suprareprezentării oricărui grup în ceea ce privește originea, specia, vârsta, rasa, tipul de producție și orice altă caracteristică. Vârsta animalelor este estimată pe baza dentiției, semnelor evidente de maturitate sau a altor informații relevante. Prelevarea multiplă în același efectiv va fi evitată când este posibil.

Numărul total de animale în vârstă de peste 18 luni*)	Numărul minim de probe de la animale moarte**)
100.000	950
200.000	1.550
300.000	1.890
400.000	2.110
500.000	2.250
600.000	2.360
700.000	2.440
800.000	2.500
900.000	2.550
1.000.000	2.590
1.500.000	3.000

*) Atunci când numărul total de ovine și caprine în vârstă de peste 18 luni nu este cunoscut, trebuie să se folosească numărul total de „oi și mioare montate” și numărul total de „capre care au fătat deja și capre montate”.

***) Numărul de probe a fost calculat pentru a detecta o prevalență de 0,05% cu 95% precizie la animalele moarte, bazat pe prezumția că proporția animalelor moarte în populația totală de ovine și caprine în vârstă de peste 18 luni este de 1%.

4. Monitorizarea altor animale

Pe lângă programele de monitorizare prezentate la pct. 2—4, autoritatea competentă poate efectua în mod voluntar monitorizarea altor animale, în special:

- animale folosite pentru producția de lapte;
- animale care provin din țări cu encefalopatii spongiforme transmisibile și care au fost indigenizate;
- animale care au consumat furaje potențial contaminate;
- animale născute sau provenite din mame infectate cu encefalopatii spongiforme transmisibile;
- animale din efective infectate cu encefalopatii spongiforme transmisibile.

5. Măsuri ce urmează testării ovinelor și caprinelor

Toate părțile corpului unui animal testat, inclusiv pielea, se rețin sub sechestru sanitar veterinar până la primirea buletinului de analiză cu rezultat negativ, în afară de cazul în care ele sunt distruse conform pct. 3 sau 4 din anexa nr. 5 la norma sanitară veterinară.

Toate părțile corpului unui animal găsit pozitiv la testul rapid, inclusiv pielea, sunt distruse conform pct. 3 sau 4 din anexa nr. 5 la norma sanitară veterinară, cu excepția materialului ce urmează să fie reținut în relație cu evidențele prevăzute la cap. B secțiunea a III-a.

6. Analiza genotipică

6.1. Pentru fiecare caz de encefalopatie spongiformă transmisibilă la ovine se determină genotipul proteinei prionului. Cazurile de encefalopatie spongiformă transmisibilă decelate la animale, la care genotipurile sunt rezistente la boală (ovine la care genotipurile codifică alanina pe două gene alele ale codonului 136, arginina pe două gene alele ale codonului 154 și arginina pe două alele ale codonului 171) trebuie imediat anunțate Comisiei Europene. Dacă este posibil aceste cazuri trebuie să facă obiectul identi-

ficării sușei. Dacă această identificare nu este posibilă, turma de origine, precum și celelalte turme care au venit în contact cu animalul sunt supuse unei supravegheri amănunțite în vederea depistării altor cazuri de encefalopatie spongiformă transmisibilă pentru stabilirea sușei.

6.2. În afară de analizarea genotipului, conform pct. 6.1, trebuie determinat genotipul proteinei prionului la un subeșantion de ovine ales la întâmplare și supus testului de depistare conform prevederilor cap. A secțiunea a II-a pct. 2. Acest subeșantion trebuie să reprezinte cel puțin 1% din numărul total de animale care constituie eșantionul pentru fiecare stat și să aibă cel puțin 100 de animale pentru fiecare stat. Prin derogare se poate opta pentru analiza genotipului la un număr echivalent de animale vii cu vârsta similară.

CAPITOLUL B

I. Informații ce trebuie prezentate de către autoritatea competentă Comisiei Europene

1. Numărul de cazuri suspecte pe specii, supuse restricțiilor de mișcare conform art. 12 alin. (1)

2. Numărul de cazuri suspecte pe specii, supuse examenelor de laborator conform art. 12 alin. (2), și rezultatul examinărilor

3. Numărul de efective în care cazurile suspectate la ovine și caprine au fost raportate și investigate conform art. 12 alin. (1) și (2)

4. Numărul estimat al fiecărei subpopulații la care se face referire la cap. A secțiunea I pct. 3 și 4

5. Numărul de bovine examinate în cadrul fiecărei subpopulații menționate la cap. A secțiunea I pct. 2—5, metoda de selecție a probei și rezultatul testelor

6. Mărimea estimată a subpopulațiilor la care se face referire la cap. A secțiunea a II-a pct. 2—4, care au fost selectate pentru recoltare

7. Numărul de ovine și caprine și efectivele testate în cadrul fiecărei subpopulații, la care se face referire la cap. A secțiunea a II-a pct. 2—5, metoda de selecție a probei și rezultatul testelor

8. Numărul, distribuția vârstei și distribuția geografică a cazurilor pozitive de encefalopatie spongiformă bovină și scrapie. Țara de origine, dacă nu este aceeași cu țara notificatoare a cazurilor pozitive de encefalopatie spongiformă bovină și scrapie. Numărul și distribuția geografică a efectivelor scrapie — pozitive. Anul și, când este posibil, luna nașterii trebuie date pentru fiecare caz de encefalopatie spongiformă bovină

9. Cazurile de encefalopatii spongiforme transmisibile pozitive confirmate la alte animale decât bovine, ovine și caprine

10. Genotipul proteinei prionului și, dacă este posibil, rasa fiecărui animal care a făcut parte din eșantion, în cadrul subpopulației, conform prevederilor cap. A secțiunea a II-a pct. 6.1 și 6.2

11. Monitorizarea informațiilor precizate la pct. 1—9 se efectuează de către Institutul de Diagnostic și Sănătate Animală. Raportarea rezultatelor monitorizării se face lunar la Agenția Națională Sanitară Veterinară.

II. Informații ce trebuie prezentate în rezumat de către Comisia Europeană

Rezumatul este prezentat sub formă de tabel acoperind cel puțin informațiile cu privire la România.

III. Evidențe

1. Autoritatea căreia i s-a delegat competență va păstra o perioadă de 7 ani evidența:

a) numărului și tipurilor de animale supuse restricțiilor de circulație prevăzute la art. 12 alin. (1);

b) numărului și rezultatului investigațiilor clinice și epidemiologice prevăzute la art. 12 alin. (1);

c) numărului și rezultatului examenelor de laborator prevăzute la art. 12 alin. (2);

d) numărului, identității și originii animalelor supuse recoltărilor de probe în cadrul programelor de supraveghere la care se face referire la cap. A și, dacă este posibil, vârsta, rasa și anamneza;

e) genotipului proteinei prionului al cazurilor de encefalopatii spongiforme transmisibile pozitive la oi.

2. Laboratoarele responsabile cu efectuarea examenelor vor păstra o perioadă de 7 ani documentele referitoare la examene, în special işele de laborator și, după caz, blocurile de parafină și fotografiile imunoamprentelor (Western-Blot).

*ANEXA Nr. 4
la norma sanitară veterinară*

FURAJAREA ANIMALELOR

1. În statele sau în regiunile acestora, încadrate în categoria a 5-a, interdicția la care se face referire în art. 7 alin. (1) se extinde și pentru:

a) furajarea oricărui animal de fermă cu proteină derivată de la mamifere;

b) furajarea oricărui mamifer cu proteină animală preluată, derivată de la mamifere; această interdicție nu se aplică furajării câinilor și pisicilor și nici producției de hrană pentru câini și pisici;

c) furajarea oricărui rumegător cu grăsime topită provenită de la rumegătoare.

2. Interdicția menționată la art. 7 alin. (1) și (2) nu se aplică următoarelor produse provenite de la animalele sănătoase:

a) lapte și produse din lapte;

b) gelatina derivată din piei tăbăcite și netăbăcite;

c) proteine hidrolizate cu greutate moleculară mai mică de 10.000 daltoni, care:

(i) sunt derivate din piei tăbăcite și netăbăcite, obținute de la animale sacrificate într-un abator și supuse unei inspecții ante-mortem de către un medic veteri-

nar oficial, conform prevederilor legale în vigoare, și găsite clinic sănătoase pentru tăiere; și

(ii) sunt produse printr-un proces de producție ce implică măsuri corespunzătoare pentru a minimiza contaminarea pieilor tăbăcite și netăbăcite, prepararea pieilor tăbăcite și netăbăcite prin saramurare și tratare cu var și spălare intensivă, urmată de expunerea materialului la un pH>11 timp de 3 ore la o temperatură >80°C și de un tratament termic la o temperatură >140°C, timp de 30 de minute la o presiune >3,6 bari sau printr-un proces de producție echivalent aprobat de către autoritatea competentă în urma consultării comitetului științific corespunzător; și

(iii) provin din unități care aplică un program de auto-control (HACCP);

d) fosfat dicalcic (care nu conține urme de proteine sau grăsime);

e) plasmă deshidratată și alte produse sanguine, cu excepția produselor din sânge de bovine, utilizate pentru hrana rumegătoarelor.

MATERIALE CU RISC SPECIFIC

1. Următoarele țesuturi sunt desemnate ca fiind materiale cu risc specific, în funcție de categoria în care este încadrat statul membru al Comunității Europene sau țara terță de origine ori de rezidență a animalului, stabilită conform art. 5 din norma sanitară veterinară:

Categoriile 1 și a 2-a — nici unul.

Categoriile a 3-a și a 4-a:

a) craniul, inclusiv creierul și ochii, amigdalele și coloana vertebrală, ganglionii paravertebrali și măduva spinării de la bovinele în vârstă de peste 12 luni și intestinele de la duoden la rect de la toate bovinele, indiferent de vârstă;

b) craniul, inclusiv creierul și ochii, amigdalele și măduva spinării de la ovinele și caprinele în vârstă de peste 12 luni sau care au un incisiv permanent erupt prin gingie, precum și splina de la toate ovinele și caprinele, indiferent de vârstă.

Categoria a 5-a:

a) tot capul (cu excepția limbii), inclusiv creierul, ochii, ganglionul trigemen, amigdalele, timusul, splina și măduva spinării de la bovinele în vârstă de peste 6 luni și intestinele de la duoden la rect de la bovine, indiferent de vârstă;

b) coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale de la bovinele în vârstă de peste 30 de luni;

c) craniul, inclusiv creierul și ochii, amigdalele, măduva spinării de la ovinele și caprinele în vârstă de peste 12 luni sau care au un incisiv permanent erupt prin gingie, precum și splina de la toate ovinele și caprinele.

2. Materialele cu risc specific trebuie să fie îndepărtate în:

a) abatoare;

b) secții de tranșare, unități de prelucrare a materiilor cu risc înalt sau în spațiile la care se face referire în legislația națională privind procesarea deșeurilor animaliere și utilizarea în hrana animalelor a altor produse care pot influența starea de sănătate a animalelor, sub supravegherea personalului sanitar veterinar desemnat de către autoritatea competentă. Aceste unități vor fi aprobate în acest scop de către autoritatea competentă.

Totuși coloana vertebrală poate fi îndepărtată în punctele de vânzare către consumator. Atunci când materiile cu risc specific nu sunt îndepărtate de la animalele moarte sau care nu au fost tăiate pentru consum uman, părțile animalului care conțin materii cu risc specific sau întregul cadavru vor fi considerate ca fiind materii cu risc specific.

3. Toate materialele cu risc specific trebuie să fie colorate cu vopsea și, dacă este cazul, marcate cu un marker imediat după îndepărtare și complet distruse:

a) prin incinerare, fără un tratament prealabil; sau

b) cu condiția ca vopseaua sau markerul să rămână detectabil după tratamentul prealabil:

(i) conform sistemelor descrise în anexa la Norma sanitară veterinară privind aprobarea sistemelor de tratament termic alternativ pentru prelucrarea materialelor cu grad ridicat de risc, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 496/2001:

— prin incinerare;

— prin coincinerare;

(ii) conform cel puțin condițiilor la care se face referire în anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară cu privire la măsurile care se aplică prelucrării unor deșeuri animale în vederea protecției contra encefalopatiilor spongiforme transmisibile, prin îngropare într-un cimitir aprobat.

4. Autoritatea competentă poate acorda derogări de la prevederile pct. 2 și 3 pentru a permite incinerarea sau îngroparea materiilor cu risc specific ori a cadavrelor întregi, fără colorarea prealabilă sau eventual îndepărtarea materiilor cu risc specific, conform prevederilor legislației naționale privind procesarea deșeurilor animaliere și utilizarea în hrana animalelor a altor produse care pot influența starea de sănătate a animalelor, și printr-o metodă care exclude riscul transmiterii encefalopatiilor spongiforme transmisibile ale animalelor și care este autorizată și supravegheată de autoritatea competentă, în special atunci când animalele au murit sau au fost ucise în cadrul măsurilor de combatere a bolilor, și fără a aduce atingere prevederilor art. 12 și 13 din norma sanitară veterinară.

5. Utilizarea unui test alternativ pentru îndepărtarea materiilor cu risc specific poate fi autorizată în următoarele condiții:

a) testele trebuie să fie efectuate în abatoare pe toate animalele selecționate pentru îndepărtarea materiilor cu risc specific;

b) nici un produs provenit de la bovine, ovine sau caprine, destinat consumului uman sau furajării animalelor, nu iese din abator înainte ca autoritatea veterinară competentă să fi primit și să fi acceptat rezultatele testelor efectuate pe toate animalele sacrificate, potențial contaminate, dacă encefalopatia spongiformă bovină a fost confirmată la unul dintre ele;

c) atunci când un test alternativ are un rezultat pozitiv, toate materiile provenite de la bovine, ovine și caprine, care au fost potențial contaminate în abator, sunt distruse conform pct. 3, cu excepția situației în care toate părțile corpului animalului infectat, inclusiv pielea, pot fi identificate și ținute separat.

6. Autoritatea competentă trebuie să efectueze controale oficiale frecvente pentru a verifica aplicarea corectă a prevederilor prezentei anexe și să se asigure că sunt luate măsuri pentru a se evita contaminarea, în special în abatoare,

secții de tranșare, unități de prelucrare a deșeurilor animale, unități de prelucrare a materiilor cu risc înalt sau în spațiile autorizate conform legislației naționale privind procesarea deșeurilor animale și utilizarea în hrana animalelor a altor produse care pot influența starea de sănătate a animalelor, în punctele de vânzare către consumatori, în cimitire sau în alte instalații de depozitare ori de incinerare.

7. Autoritatea competentă trebuie să stabilească în particular un sistem pentru a se asigura și a verifica faptul că:

a) materiile cu risc specific folosite pentru obținerea produselor la care se face referire în art. 1 alin. (2) sunt folosite numai în scopuri autorizate;

b) atunci când bovinele, ovinele sau caprinele sunt importate din țări aflate într-o categorie de risc mai mare, acestea rămân sub supraveghere oficială până în momentul tăierii sau expedierii de pe teritoriul acestora;

c) materialele cu risc specific, în special atunci când distrugerea se face în alte unități sau amenajări decât abatoarele, sunt separate complet de alte deșeuri care nu sunt

destinate incinerării, sunt colectate separat și distruse conform pct. 2—4. Autoritatea competentă poate permite expedierea capetelor sau a carcaselor care conțin materiale cu risc specific anumitor state, în urma acordului cu acele state, atât pentru a primi materialele, cât și pentru a aplica condiții specifice aplicabile acestor expediții.

8. Autoritatea competentă poate expedia către statele membre ale Comunității Europene materiale cu risc specific sau materiale care sunt derivate din acestea numai pentru incinerare, conform condițiilor stabilite de Norma sanitară veterinară cu privire la anumite măsuri de protecție în ceea ce privește comerțul cu unele tipuri de deșeuri animale provenite de la mamifere. Aceste prevederi pot fi amendate la solicitarea autorității competente sau a unui stat pentru a se permite livrarea de materii cu risc specific sau de materii procesate provenite din acestea către țări terțe, în vederea incinerării.

Condițiile care guvernează exportul vor fi adoptate în același timp, prin aceeași procedură.

*ANEXA Nr. 6
la norma sanitară veterinară*

STANDARDE

pentru unele produse de origine animală derivate din materiale provenite de la rumegătoare sau care conțin astfel de materiale

Se interzice conform art. 9 alin. (1) din norma sanitară veterinară utilizarea materialelor provenite de la rumegătoare pentru obținerea următoarelor produse de origine animală:

- a) carne recuperată mecanic;
- b) fosfat dicalcic destinat furajării animalelor de fermă;
- c) gelatină, în afară de cazul în care este obținută din piei de rumegătoare;
- d) derivați obținuți din grăsimi topite, provenite de la rumegătoare;

e) grăsimi topite, provenite de la rumegătoare, în afară de cazul în care au fost produse din:

- (i) țesuturi adipoase distincte, declarate proprii pentru consum uman;
- (ii) materii prime procesate conform standardelor la care se face referire în legislația comunitară privind procesarea deșeurilor animale și utilizarea în hrana animalelor a altor produse care pot influența starea de sănătate a animalelor, conform Ordinului ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 504/2001.

*ANEXA Nr. 7
la norma sanitară veterinară*

ERADICAREA ENCEFALOPATIEI SPONGIFORME TRANSMISIBILE

I. Ancheta epidemiologică la care se face referire în art. 13 alin. (1) lit. b) trebuie să identifice:

a) pentru bovine:

1. toate rumegătoarele din exploatarea din care face parte animalul la care boala a fost confirmată;

2. atunci când boala a fost confirmată la o femelă, toți embrionii, ovulele și ultimii săi descendenți colectați sau născuți cu 2 ani înainte ori după apariția clinică a bolii la mama acestora;

3. toate animalele din cohorta de care aparține animalul la care a fost confirmată boala;

4. posibila origine a bolii;

5. alte animale, embrioni sau ovule din exploatarea în care se află animalul la care a fost confirmată boala ori din alte exploatarea, care s-ar fi putut infecta cu agentul encefalopatiei spongiforme transmisibile sau să fi fost expuse la aceleași furaje ori sursă de contaminare;

6. mișcarea furajelor potențial contaminate, a altor materiale sau mijloace de transmitere, care ar fi putut propaga agentul encefalopatiei spongiforme transmisibile la sau de la exploatarea în cauză;

b) pentru ovine și caprine:

1. toate rumegătoarele, altele decât ovinele și caprinele, din exploatarea din care face parte animalul la care boala a fost confirmată;

2. părinții, toți embrionii, ovulele și ultimii descendenți ai animalului la care a fost confirmată boala, în măsura în care sunt identificabili;

3. animalele din cohorta definită conform prevederilor normei sanitare veterinare, din care face parte animalul la care boala a fost confirmată;

4. toate ovinele și caprinele din exploatarea din care face parte animalul la care boala a fost confirmată, pe lângă cele menționate la pct. 2 și 3;

5. posibila origine a bolii și identificarea celorlalte exploatarea în care se găsesc animale, embrioni sau ovule care s-ar fi putut infecta cu agentul unei encefalopatii spongiforme transmisibile sau să fi fost expuse la aceleași furaje ori sursă de contaminare;

6. mișcarea furajelor potențial contaminate, a altor materiale sau mijloace de transmitere care ar fi putut propaga

agentul encefalopatiei spongiforme transmisibile la sau de la exploatarea în cauză.

II. Măsurile prevăzute la art. 13 alin. (1) din norma sanitară veterinară vor avea în vedere cel puțin următoarele:

a) în caz de confirmare a encefalopatiei spongiforme bovine la o bovină, uciderea și distrugerea completă a bovinelor și distrugerea embrionilor și ovulelor identificate prin ancheta prevăzută la cap. I lit. a) pct. 1—3.

Autoritatea competentă poate hotărî să nu ucidă și să nu distrugă toate bovinele din exploatarea în care se afla animalul la care a fost confirmată boala la care se face referire la cap. I lit. a), în funcție de situația epidemiologică și de trasabilitatea animalelor din acea exploatarea;

b) în caz de confirmare a encefalopatiei spongiforme bovine la ovine sau caprine, uciderea și distrugerea completă a animalelor, embrionilor și ovulelor identificate prin ancheta prevăzută la cap. I lit. b) pct. 2—6.

*ANEXA Nr. 8
la norma sanitară veterinară*

COMERCIALIZAREA PE PIAȚA INTERNĂ ȘI EXPORTUL

CAPITOLUL A

Condiții pentru schimburile comerciale cu animale vii, embrioni și ovule între statele membre ale Comunității Europene și România

I. Condiții care se aplică indiferent de categoria statului membru al Uniunii Europene sau a țării terțe de origine ori de rezidență a animalului

1. Expedierea acestor produse trebuie să îndeplinească condițiile prevăzute la art. 15 alin. (1) din norma sanitară veterinară.

2. Următoarele condiții se aplică circulației embrionilor și ovulelor de bovine:

Embrionii și ovulele de bovine trebuie să provină de la femele care, în momentul colectării:

a) nu erau suspectate de a fi infectate cu encefalopatie spongiformă bovină;

b) îndeplineau condițiile stabilite în partea a II-a.

3. Următoarele condiții se aplică comerțului cu ovine și caprine:

a) Ovinele și caprinele pentru reproducție trebuie:

(i) să provină dintr-o exploatarea ce îndeplinește următoarele condiții:

1. este supusă controalelor veterinare oficiale regulate;

2. animalele sunt identificate;

3. nu a fost confirmat nici un caz de scrapie de cel puțin 3 ani;

4. controlul prin prelevarea probelor se efectuează în exploatarea pentru femelele vârstnice destinate abatajului;

5. femelele sunt introduse în exploatarea respectivă numai dacă ele provin dintr-o exploatarea care îndeplinește aceleași condiții;

(ii) să fi fost ținute în permanență de la naștere sau în ultimii 3 ani într-o exploatarea ori în exploatarea ce îndeplinesc condițiile stabilite la pct. (i);

(iii) dacă sunt destinate unui stat membru al Uniunii Europene sau unei țări terțe care beneficiază pentru întregul teritoriu ori pentru o parte a acestuia de prevederile stabilite la lit. b), să prezinte garanțiile prevăzute la aceeași literă.

b) În situația în care autoritatea competentă aplică un program național obligatoriu sau voluntar de control al scrapiei pentru tot teritoriul ori pentru o parte a teritoriului său:

(i) poate prezenta programul respectiv Comisiei Europene, indicând în special:

1. distribuția bolii în România;

2. justificarea programului, luând în considerare importanța bolii și raportul cost/beneficiu;

3. zona geografică în care va fi aplicat programul;

4. categoriile de status ce trebuie aplicate exploatarea, standardele care trebuie atinse în fiecare categorie, precum și procedurile de testare ce trebuie folosite;

5. procedurile de control al programului;

6. acțiunea ce trebuie întreprinsă dacă, din orice motiv, o exploatarea își pierde statutul;

7. măsurile ce trebuie luate dacă rezultatele controalelor efectuate conform prevederilor programului sunt pozitive;

(ii) programele la care se face referire la pct. (i) pot fi aprobate conform criteriilor stabilite la punctul respectiv și procedurii legislative naționale. Conform aceleiași proceduri garanțiile suplimentare, generale sau specifice, care pot fi solicitate în comerțul României cu statele membre ale Comunității Europene, sunt precizate în același timp sau cel mai târziu în termen de 3 luni de la aprobarea programelor. Aceste garanții nu trebuie să le depășească pe cele pe care România le implementează la nivel național;

(iii) programul prezentat de autoritatea competentă poate fi amendat sau completat conform procedurii legislative naționale. Conform aceleiași proceduri poate fi aprobată o modificare sau o completare la un program deja aprobat ori la garanțiile definite conform pct. (ii).

c) Când autoritatea competentă consideră că teritoriul său sau o parte a teritoriului său este indemn de scrapia ovină;

(i) prezintă Comisiei Europene justificările corespunzătoare, precizând în special:

1. istoricul apariției bolii pe teritoriul său;

2. rezultatele testelor de supraveghere bazate pe o examinare serologică, microbiologică, patologică sau epidemiologică;

3. durata supravegherii efectuate;

4. reglementările ce permit controlul absenței bolii;

(ii) garanțiile suplimentare, generale sau specifice, care pot fi solicitate în comerțul României cu statele membre ale Comunității Europene, sunt precizate conform prevederilor legislative naționale. Aceste garanții nu trebuie să le depășească pe cele care sunt implementate la nivel național;

(iii) autoritatea competentă trebuie să notifice Comisiei Europene orice modificare a prevederilor specificate la pct. (i) referitoare la boală. Garanțiile definite conform pct. (ii) pot, potrivit acestei notificări, să fie amendate sau anulate conform procedurii comunitare.

II. Condiții care se aplică în funcție de categoria țării de origine sau de rezidență a animalului, stabilite conform cap. C din anexa nr. 2 la norma sanitară veterinară

1. Expedierea către statele membre ale Comunității Europene trebuie să urmeze regulile cuprinse în art. 15 alin. (1).

2. Categoria referitoare la encefalopatia spongiformă bovină a țării de origine a bovinelor, ovinelor și caprinelor trebuie să fie comunicată țării de destinație.

3. Următoarele condiții se aplică mișcărilor prevăzute la pct. 1 ale bovinelor care provin din sau care s-au aflat în țări ori în una dintre regiunile acestora, clasificate în:

Categoriile a 3-a și a 4-a

Animalele trebuie:

a) să fie născute, crescute și să fi rămas în efective în care nu a fost confirmat nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină în ultimii 7 ani; sau

b) să fie născute după data de la care interdicția furajării rumegătoarelor cu proteine derivate de la mamifere a fost respectată efectiv.

Categoria a 5-a

Animalele trebuie:

a) să fie născute după data de la care interdicția furajării animalelor de fermă cu proteine derivate de la mamifere a fost respectată efectiv; și

b) să fie născute, crescute și să fi rămas în efective în care nu a fost confirmat nici un caz de encefalopatie spongiformă transmisibilă cel puțin 7 ani și care conțin numai bovine născute în fermă sau care provin dintr-un efectiv cu statut echivalent.

CAPITOLUL B

Condiții referitoare la descendenții animalelor la care infecția cu encefalopatii spongiforme transmisibile este suspectată sau confirmată, la care se face referire în art. 15 alin. (3)

Este interzisă comercializarea ultimilor născuți proveniți de la vacile infectate cu encefalopatie spongiformă transmisibilă sau de la ovinele ori caprinele infectate cu encefalopatie spongiformă transmisibilă cu 2 ani înainte și după apariția primelor semne clinice ale debutului bolii.

CAPITOLUL C

Condiții pentru schimburile comerciale cu unele produse de origine animală

I. Următoarele produse de origine animală pot fi scutite de interdicțiile prevăzute la art. 16 alin. (3), cu condiția ca ele să fie derivate de la bovine care îndeplinesc condițiile precizate în partea a II-a sau a III-a a prezentului capitol:

a) carne proaspătă;

b) carne tocată;

c) carne preparată;

d) produse pe bază de carne;

e) alimente pentru animalele de companie destinate carnivorelor domestice.

Procedura bazată pe dată

II. Carnea proaspătă dezosată, de la care toate țesuturile aderente, inclusiv țesuturile limfoide și nervoase principale, au fost prelevate și produsele de origine animală prevăzute în partea I a cap. C, derivate de la acestea și care sunt obținute de la animale eligibile care provin din țările sau regiunile clasificate în categoria a 5-a, pot fi comercializate conform prevederilor art. 16 alin. (3), atunci când ele sunt obținute de la animale născute după data la care standardele de furajare a animalelor stabilite la art. 7

alin. (2) din norma sanitară veterinară au fost aplicate efectiv și atestate ca îndeplinind condițiile prevăzute la pct. 1 de mai jos și că ele sunt produse în unități care îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. 9 de mai jos. Autoritatea competentă trebuie să se asigure că sunt îndeplinite condițiile cu privire la controalele prevăzute la pct. 2—8 și 10.

1. Un animal din specia bovină este eligibil pentru procedura bazată pe date, dacă a fost născut și crescut în țara în cauză și dacă în momentul sacrificării se demonstrează faptul că sunt respectate următoarele condiții:

a) animalul a fost clar identificat pe parcursul întregii sale vieți, permițând astfel stabilirea trasabilității sale până la mamă și efectivul de origine; numărul unic al crotaliei, data nașterii și exploatarea de origine, precum și toate mișcărilor sale după naștere sunt înregistrate fie în pașaportul oficial al animalului, fie într-un sistem oficial de trasabilitate și identificare computerizată, iar identitatea mamei sale este cunoscută;

b) animalul este în vârstă de peste 6 luni, dar are mai puțin de 30 de luni, fapt stabilit prin înregistrarea informatică oficială a datei sale de naștere sau prin pașaportul său oficial;

c) autoritatea competentă a obținut și a verificat dovada concretă care atestă faptul că mama animalului a trăit cel puțin 6 luni de la nașterea animalului eligibil;

d) mama animalului nu a avut encefalopatie spongiformă bovină și nu a fost suspectată de a fi avut encefalopatie spongiformă bovină.

2. Animalele prezentate pentru tăiere, care nu îndeplinesc toate cerințele prezentei norme sanitare veterinare, trebuie respinse automat, iar pașapoartele lor confiscate. Dacă asemenea informații sunt disponibile după tăiere, autoritatea competentă trebuie să suspende imediat eliberarea certificatelor și să anuleze certificatele eliberate. Dacă a avut loc deja expedierea, autoritatea competentă trebuie să informeze autoritatea competentă de la locul de destinație. Autoritatea competentă de la locul de destinație trebuie să ia măsurile corespunzătoare.

3. Tăierea animalelor eligibile trebuie să aibă loc în abatoare care nu sunt utilizate pentru tăierea altor bovine decât cele tăiate conform unei proceduri bazate pe dată sau unei proceduri de certificare a efectivelor.

4. Autoritatea competentă trebuie să se convingă că procedurile utilizate în secțiile de tranșare garantează îndepărtarea următorilor limfonoduli: popliteu, ischiatic, inghinal superficial, inghinal profund, iliac median și lateral, renal, prefemural, lombar, costocervical, sternal, prescapular, axilar, caudal și cervical profund.

5. Carnea trebuie să fie identificabilă până la animalul eligibil sau, după tranșare, până la animalele tăiate aparținând aceluiași lot de tăiere, prin intermediul unui sistem oficial de trasabilitate până în momentul tăierii. După tăiere etichetele trebuie să permită identificarea cârnii

proaspete și a produselor la care se face referire în partea I până la animalul eligibil, pentru a se permite retragerea lotului în cauză. În cazul hranei pentru animalele de companie, documentele de însoțire și evidențele trebuie să permită trasabilitatea.

6. Toate carcasele apte pentru consum uman trebuie să aibă numere individuale asociate numărului crotaliei.

7. Autoritatea competentă trebuie să stabilească protocoale detaliate care să se refere la:

- trasabilitatea și controalele efectuate înainte de tăiere;
- controalele efectuate pe parcursul tăierii;
- controalele efectuate pe parcursul fabricării hranei pentru animalele de companie;
- toate cerințele în materie de etichetare și de certificare după sacrificare până la punctul de vânzare.

8. Autoritatea căreia i s-a delegat competența trebuie să aplice un sistem de înregistrare a controalelor de conformitate, astfel încât acestea să poată fi demonstrate.

9. Pentru a fi autorizată unitatea trebuie să elaboreze și să aplice un sistem care să permită identificarea cârnii și/sau a produselor eligibile și să asigure trasabilitatea cârnii până la animalul eligibil sau, după tranșare, până la animalele tăiate aparținând aceluiași lot. Sistemul trebuie să permită trasabilitatea totală a cârnii sau a produselor de origine animală în toate fazele de tranșare, iar evidențele trebuie să fie păstrate pentru cel puțin 2 ani. Informații detaliate privind sistemul utilizat trebuie să fie furnizate în scris autorității competente de către conducerea unității.

10. Autoritatea competentă trebuie să evalueze, să aprobe și să monitorizeze sistemul furnizat de unitate în scopul asigurării faptului că el prevede o separare totală și trasabilitatea în aval și în amonte.

Procedura de certificare a efectivelor

III. Carnea proaspătă dezosată, de la care țesuturile aderente, inclusiv principalele țesuturi limfoide și nervoase, au fost îndepărtate, și produsele de origine animală derivate din aceasta, la care se face referire în partea I, care provin de la animale eligibile din țări sau regiuni ale acestora clasificate în categoria a 5-a, pot fi comercializate conform art. 16 alin. (3), atunci când sunt obținute de la animale pentru care se atestă îndeplinirea condițiilor stabilite la pct. 2 și care provin din efective în care nu a apărut nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină în ultimii 7 ani, fiind certificate că îndeplinesc condițiile prevăzute la pct. 1 și că sunt produse în unități care îndeplinesc condițiile stabilite la pct. 11. Autoritatea competentă trebuie să se asigure că sunt îndeplinite condițiile stabilite la pct. 3—10 și 12 cu privire la sistemul de trasabilitate computerizată și la controale.

Condiții referitoare la efective:

1. a) un efectiv este un grup de animale care formează o unitate separată și distinctă, respectiv un grup de animale crescut, adăpostit și ținut separat de orice alt grup

de animale și care este identificat prin intermediul unor numere unice de identificare a animalelor și a efectivelor;

b) un efectiv este eligibil atunci când în ultimii 7 ani nu a fost confirmat nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină și nu a existat nici un caz suspect pentru care diagnosticul acestei boli să nu fi fost exclus, la animalele care sunt încă în efectiv, la cele care au fost introduse sau care au plecat din efectiv;

c) prin derogare de la prevederile lit. b) un efectiv cu o existență mai mică de 7 ani poate fi considerat eligibil după ce a fost efectuată o anchetă epidemiologică detaliată de către autoritatea competentă, cu condiția ca:

(i) toate animalele născute sau introduse în efectivul nou-constituit să îndeplinească condițiile prevăzute la pct. 2 lit. a), d) și e); și

(ii) efectivul a îndeplinit condițiile prevăzute la lit. b) pe parcursul întregii sale existențe;

d) în cazul unui efectiv nou-constituit într-o exploatație în care s-a înregistrat un caz confirmat de encefalopatie spongiformă bovină la un animal prezent încă în efectivul exploatației sau care l-a părăsit, efectivul nou-constituit nu poate fi eligibil decât după efectuarea de către autoritatea competentă a unei anchete epidemiologice detaliate, care să ateste îndeplinirea fiecăreia dintre următoarele condiții:

(i) animalele efectivului afectat, deținute anterior în aceeași exploatație, au fost îndepărtate sau ucise;

(ii) furajele au fost îndepărtate și distruse și toate containerele de furaje au fost curățate minuțios;

(iii) clădirile au fost depopulate și curățate minuțios înainte de introducerea noilor animale;

(iv) toate condițiile prevăzute la lit. c) au fost îndeplinite în totalitate.

Condiții referitoare la animale:

2. a) evidențele referitoare la nașterea, identitatea și deplasările lor sunt înregistrate într-un sistem oficial de trasabilitate computerizată;

b) animalele sunt în vârstă de peste 6 luni, dar au mai puțin de 30 de luni, vârstă stabilită prin înregistrarea informatică oficială a datei lor de naștere;

c) mamele au trăit cel puțin 6 luni după nașterea progeneriturilor lor;

d) mamele nu au avut encefalopatie spongiformă bovină și nu au fost suspectate de a fi contractat această boală;

e) efectivele de origine ale animalelor și toate efectivele prin care au trecut sunt eligibile.

Sistemul de trasabilitate computerizată

3. Sistemul oficial de trasabilitate computerizată prevăzut la pct. 2 lit. a) va fi aprobat doar dacă el funcționează de o perioadă suficientă pentru a conține toate informațiile privind durata de viață și mișcările animalelor, necesare pentru verificarea respectării cerințelor prezentei norme sanitare veterinare, și se referă doar la animalele născute după punerea în aplicare a acestui sistem. Datele introduse în computer referitoare la orice perioadă anterioară punerii în aplicare a sistemului nu vor fi acceptate în acest scop.

Controalele

4. Dacă un animal prezentat pentru sacrificare nu îndeplinește una sau toate cerințele prezentei norme sanitare veterinare, acesta trebuie să fie respins automat și pașaportul său să fie confiscat. Dacă această informație devine disponibilă după tăiere, autoritatea competentă trebuie să suspende imediat eliberarea certificatelor și să le anuleze pe cele eliberate. Dacă expedierea s-a efectuat deja, autoritatea competentă trebuie să informeze autoritatea competentă de la locul de destinație. Autoritatea competentă de la locul de destinație trebuie să ia măsurile corespunzătoare.

5. Sacrificarea animalelor eligibile trebuie să aibă loc în abatoare folosite exclusiv pentru sacrificarea animalelor conform unei proceduri bazate pe date sau conform procedurii bazate pe certificarea efectivului.

6. Autoritatea căreia i s-a delegat competență trebuie să se asigure că procedurile aplicate în secțiile de tranșare garantează faptul că următorii limfonoduli au fost îndepărtați: popliteu, ischiatic, inghinal superficial, inghinal profund, iliac median și lateral, renal, prefemural, lombar, costocervical, sternal, prescapular, axilar, caudal și cervical profund.

7. Carnea trebuie să fie identificabilă până la efectivul animalului eligibil sau, după tranșare, până la animalele tăiate în același lot, prin intermediul unui sistem computerizat de trasabilitate aplicat până în momentul tăierii. După tăiere etichetele trebuie să permită identificarea cârnii proaspete și a produselor la care face referire partea I, până la efectiv pentru a se putea retrage lotul în cauză. În cazul hranei pentru animalele de companie documentele de însoțire și evidențele trebuie să permită trasabilitatea.

8. Toate carcasele eligibile aprobate trebuie să aibă numere individuale asociate numărului crotaliei.

9. Autoritatea competentă trebuie să aplice protocoale detaliate care să acopere:

a) trasabilitatea și controalele înainte de tăiere;

b) controalele pe parcursul tăierii;

c) controalele pe parcursul prelucrării hranei pentru animalele de companie;

d) respectarea cerințelor în materie de etichetare și de certificare după tăiere până la punctul de vânzare.

10. Autoritatea competentă trebuie să elaboreze un sistem de înregistrare a controalelor privind conformitatea, astfel încât să poată fi demonstrat controlul.

Unitatea

11. Pentru a fi autorizată unitatea trebuie să elaboreze și să aplice un sistem prin care carnea și/sau produsul eligibil să fie identificabil și toată carnea să poată fi identificată până la efectivele sale de origine sau, după tranșare, până la animalele tăiate în același lot. Sistemul trebuie să faciliteze trasabilitatea totală a cârnii sau a produselor de origine animală în toate etapele tranșării, iar evidențele

trebuie păstrate cel puțin 2 ani. Detalii privind sistemul utilizat trebuie furnizate în scris autorității competente de către conducerea unității.

12. Autoritatea căreia i s-a delegat competența trebuie să evalueze, să aprobe și să monitorizeze sistemul furnizat de unitate, pentru a se asigura ca acesta realizează o separare totală și trasabilitatea în aval și în amonte.

CAPITOLUL D

Condiții aplicabile exportului

Bovinele vii și produsele de origine animală derivate de la acestea urmează să fie supuse, în ceea ce privește exportul către țările terțe ale Comunității Europene, regulilor stabilite în prezenta normă sanitară veterinară.

*ANEXA Nr. 9
la norma sanitară veterinară*

IMPORTUL ÎN ROMÂNIA

de animale vii, embrioni, ovule și produse de origine animală

CAPITOLUL A

În cazul importului din țări sau din regiuni clasate în categoria 1, autoritatea competentă trebuie, pentru bovinele și produsele provenite de la bovine pentru care prezenta normă sanitară veterinară stabilește reguli specifice, să ia în considerare prezentarea unui certificat internațional de sănătate a animalelor, atestând faptul că țara sau regiunea respectivă îndeplinește condițiile enunțate la cap. C din anexa nr. 2 la norma sanitară veterinară pentru a fi încadrată în acea categorie.

CAPITOLUL B

Importul de bovine

A. Importul de bovine dintr-o țară sau o regiune clasificată în categoria a 2-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală, care să ateste că:

a) furajarea rumegătoarelor cu proteine care provin de la mamifere a fost interzisă și că interdicția a fost efectiv respectată;

b) bovinele destinate importului în România sunt identificate prin intermediul unui sistem de identificare permanentă care le permite să fie identificate până la mama și efectivul de origine și nu provin din femele suspecte de encefalopatie spongiformă bovină.

B. Importul de bovine din țări sau din regiuni clasificate în categoria a 3-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală care să ateste că:

1. furajarea rumegătoarelor cu proteine care provin de la mamifere a fost interzisă și că interdicția a fost efectiv respectată;

2. bovinele destinate exportului:

a) sunt identificate prin intermediul unui sistem de identificare permanentă care permite realizarea trasabilității până la mama și efectivul de origine și care face posibilă stabilirea faptului că nu sunt descendente ale femelelor suspecte sau afectate de encefalopatie spongiformă bovină;

b) au fost născute, crescute și au rămas în efective în care nu a fost confirmat nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină o perioadă de cel puțin 7 ani; sau

c) au fost născute după data de la care interdicția furajării rumegătoarelor cu proteine provenite de la mamifere a fost respectată efectiv.

C. Importul de bovine din țări sau din regiuni plasate în categoria a 4-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală care să ateste că:

1. furajarea rumegătoarelor cu proteine provenite de la mamifere a fost interzisă și că interdicția a fost respectată efectiv;

2. bovinele destinate exportului:

a) sunt identificate prin intermediul unui sistem de identificare permanentă care permite realizarea trasabilității până la mama și efectivul de origine și care face posibilă stabilirea faptului că ele nu sunt descendente ale femelelor suspecte sau afectate de encefalopatie spongiformă bovină; și

b) au fost născute, crescute și au rămas în efective în care nu a fost confirmat nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină o perioadă de cel puțin 7 ani; sau

c) au fost născute după data de la care interdicția furajării rumegătoarelor cu proteine provenite de la mamifere a fost respectată efectiv.

D. Importul de bovine din țări sau din regiuni clasate în categoria a 5-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală care să ateste că:

1. furajarea animalelor de fermă cu proteine provenite de la mamifere a fost interzisă și că interdicția este respectată efectiv;

2. bovinele afectate sunt ucise și distruse în totalitate, precum și:

a) dacă acestea sunt femele, ultimul lor descendent născut cu 2 ani înainte sau după apariția primelor semne clinice ale debutului bolii;

b) toate bovinele aparținând aceleiași cohorte, dacă aceste animale sunt încă în viață în țara sau în regiunea respectivă;

3. animalele destinate exportului:

a) au fost născute după data de la care interdicția furajării animalelor de fermă cu proteine provenite de la mamifere a fost respectată efectiv;

b) sunt identificate prin intermediul unui sistem de identificare permanentă care le permite să fie identificate până la mama și efectivul de origine și nu provin de la femele

suspecte sau afectate de encefalopatie spongiformă bovină; și

c) fie au fost născute, crescute și rămase în efective în care nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină nu a fost confirmat și care cuprind numai bovine născute în fermă sau originare dintr-o fermă cu un status egal de sănătate;

sau

d) au fost născute, crescute și au rămas în efective în care nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină nu a fost confirmat o perioadă de cel puțin 7 ani și care cuprinde numai bovine născute în fermă sau originare dintr-un efectiv cu un status egal de sănătate.

CAPITOLUL C

Importul de carne proaspătă și de produse de origine bovină

A. Importul de carne proaspătă (cu os sau dezosată) și de produse de origine animală provenite de la bovine din țările și din regiunile clasate în categoria a 2-a este condiționat de prezentarea unui certificat sanitar internațional care să ateste că furajarea rumegătoarelor cu proteine provenite de la mamifere a fost interzisă și interdicția a fost respectată efectiv.

B. Importul de carne proaspătă (cu os sau dezosată) și de produse de origine animală provenite de la bovine din țările și din regiunile clasate în categoria a 3-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate care să ateste că:

a) furajarea rumegătoarelor cu proteine provenite de la mamifere a fost interzisă și interdicția a fost respectată efectiv;

b) carnea proaspătă și produsele de origine animală provenite de la bovine destinate importului în România nu conțin sau nu sunt derivate din materiale cu risc specific, la care se face referire în anexa nr. 5 la norma sanitară veterinară, sau din carnea separată mecanic, obținută de pe oasele capului ori de pe coloana vertebrală.

C. Importul de carne proaspătă (cu os sau dezosată) și de produse de origine animală provenite de la bovine originare din țările sau din regiunile clasate în categoria a 4-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate care să ateste că:

1. furajarea rumegătoarelor cu proteine provenite de la mamifere a fost interzisă și interdicția a fost respectată efectiv;

2. carnea proaspătă și produsele de origine animală provenite de la bovine destinate importului nu conține sau nu provine din materiale cu risc specific, la care se face referire în anexa nr. 5 la norma sanitară veterinară, sau din carne separată mecanic, obținută de pe oasele capului ori de pe coloana vertebrală.

D. Importul de carne proaspătă și de produse de origine animală provenite de la bovine din țările sau regiunile clasate în categoria a 5-a este interzis.

CAPITOLUL D

Importul de ovule și embrioni de bovine

A. Importul de embrioni/ovule de bovine din țările sau din regiunile clasate în categoria a 2-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală care să ateste că:

1. furajarea rumegătoarelor cu proteine provenind de la mamifere a fost interzisă și interdicția a fost respectată efectiv;

2. ovulele/embrionii au fost colectați, manipulați și depozitați conform legislației comunitare referitoare la comerțul intracomunitar și importul din țări terțe de ovule și embrioni.

B. Importul de ovule/embrioni din țările sau din regiunile clasate în categoria a 3-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală care să ateste că:

1. furajarea rumegătoarelor cu proteine provenind de la mamifere a fost interzisă și interdicția a fost respectată efectiv;

2. ovulele/embrionii destinați importului provin de la femele care:

a) sunt identificate prin intermediul unui sistem de identificare permanentă care permite realizarea trasabilității până la mama și efectivul de origine și nu sunt descendentele femelelor afectate de encefalopatie spongiformă bovină;

b) nu sunt descendentele femelelor suspecte sau afectate de encefalopatie spongiformă bovină;

c) nu au fost suspectate de a fi afectate de encefalopatie spongiformă bovină în momentul colectării embrionilor;

3. ovulele/embrionii au fost colectați, manipulați și depozitați conform prevederilor legislației naționale referitoare la comerțul intracomunitar și la importul din țări terțe de ovule și embrioni.

C. Importul de ovule/embrioni de bovine din țările sau regiunile clasate în categoria a 4-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală care să ateste că:

1. furajarea rumegătoarelor cu proteine provenind de la mamifere a fost interzisă și interdicția a fost respectată efectiv;

2. ovulele și embrionii destinați importului provin de la femele care:

a) sunt identificate prin intermediul unui sistem de identificare permanentă care permite realizarea trasabilității până la mama și efectivul de origine și nu sunt descendente ale femelelor suspectate sau afectate de encefalopatie spongiformă bovină;

b) nu sunt afectate de encefalopatie spongiformă bovină;

c) nu au fost suspectate de a fi afectate de encefalopatie spongiformă bovină în momentul colectării embrionilor; și

(i) fie au fost născute după data de la care interdicția furajării rumegătoarelor cu proteine care provin de la mamifere a fost respectată efectiv;

(ii) fie au fost născute, crescute și au rămas în efective în care nu a fost confirmat nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină în ultimii 7 ani;

3. ovulele/embrionii au fost colectați, manipulați și depozitați conform prevederilor legislației naționale referitoare la comerțul intracomunitar și la importul din țări terțe de ovule și embrioni.

D. Importul de ovule/embrioni de bovine din țările sau din regiunile clasate în categoria a 5-a este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală care să ateste că:

1. furajarea animalelor de reproducție cu proteine provenind de la mamifere a fost interzisă și interdicția a fost respectată efectiv;

2. bovinele afectate și, dacă acestea sunt femele, ultimii lor descendenți născuți cu 2 ani înainte sau după debutul clinic al bolii au fost ucise și distruse, dacă erau în viață, în țara sau în regiunea respectivă.

3. ovulele/embrionii destinați importului provin de la femele care:

a) sunt identificate prin intermediul unui sistem de identificare permanentă care permite realizarea trasabilității până la mama și efectivul de origine și nu sunt descendentele femelelor suspecte sau afectate de encefalopatie spongiformă bovină;

b) nu sunt afectate de encefalopatie spongiformă bovină;

c) nu au fost suspectate de a fi afectate de encefalopatie spongiformă bovină în momentul colectării embrionilor; și

(i) fie au fost născute după data de la care interdicția furajării animalelor de reproducție cu proteine care provin de la mamifere a fost respectată efectiv;

(ii) fie nu au fost niciodată furajate cu proteine care provin de la mamifere și au fost născute, crescute și au rămas în efective în care nu a fost confirmat nici un caz de encefalopatie spongiformă bovină în ultimii 7 ani și care cuprind doar bovine născute în fermă sau care provin dintr-un efectiv care are un status de sănătate echivalent;

4. ovulele/embrionii au fost colectați, prelucrați și depozitați în conformitate strictă cu dispozițiile legislației naționale referitoare la comerțul intracomunitar și la importul din țări terțe de ovule și embrioni.

CAPITOLUL E

Importul de ovine și caprine

Ovinele și caprinele importate în România trebuie să îndeplinească condițiile prevăzute de prezenta normă sanitară veterinară sau echivalente celor prevăzute în aceasta, în care se prevăd garanții de sănătate echivalente celor solicitate de norma sanitară veterinară sau conforme acesteia.

CAPITOLUL F

Importul în România din țări terțe sau din regiuni ale acestora, clasate în categoria a 5-a de produse de origine animală la care se referă cap. C din anexa nr. 8 la norma sanitară veterinară conform art. 16 alin. (3), este interzis dacă acestea conțin sau sunt derivate din următoarele produse ori materii provenite de la rumegătoare:

a) carne separată mecanic;

b) fosfat dicalcic destinat furajării animalelor de fermă;

c) gelatină, în afară de cazul în care este produsă din piei tăbăcite și netăbăcite;

d) grăsimi topite și derivatele lor, provenite de la rumegătoare, în afară de cazul în care ele au fost produse din țesut adipos distinct care a fost declarat el însuși propriu consumului uman sau din materii prime care au fost prelucrate conform standardelor la care face referire norma sanitară veterinară privind anumite măsuri de protecție cu privire la comerțul cu unele tipuri de deșeuri animale provenite de la mamifere.

*ANEXA Nr. 10
la norma sanitară veterinară*

LABORATOARELE DE REFERINȚĂ

prelevarea probelor și metodele de analiză de laborator

CAPITOLUL A

Laboratoarele naționale de referință ale statelor membre ale Uniunii Europene

1. Laboratorul național de referință desemnat pentru encefalopatii spongiforme transmisibile în România este

laboratorul de encefalopatii spongiforme transmisibile din cadrul Institutului de Diagnostic și Sănătate Animală și:

a) dispune de echipamente și de personal specializat care să îi permită identificarea, în orice moment și în special atunci când boala în cauză apare pentru prima

dată, tipului și tulpinii de agent de encefalopatie spongi-formă transmisibilă și să confirme rezultatele obținute de laboratoarele regionale de diagnostic. Dacă acesta nu este în măsură să identifice tipul de tulpină al agentului, trebuie să stabilească o procedură care să garanteze că identificarea tulpinii este încredințată laboratorului comunitar de referință;

b) verifică metodele de diagnostic utilizate în laboratoarele de diagnostic regionale;

c) este responsabil de coordonarea metodelor și standardelor de diagnostic în România. În acest scop:

1. va furniza reagenți de diagnostic laboratoarelor aprobate;

2. va controla calitatea reagenților de diagnostic;

3. va organiza periodic teste comparative;

4. va păstra tulpinile izolate de agenți ai bolii în cauză sau țesuturile corespunzătoare care conțin acești agenți, care provin de la cazurile confirmate în România;

5. va asigura confirmarea rezultatelor obținute în laboratoarele de diagnostic;

d) cooperează cu laboratorul comunitar de referință.

2. Totuși, prin derogare de la prevederile pct. 1 laboratorul național de referință din țara noastră poate utiliza serviciile laboratorului de referință comunitar sau ale laboratoarelor naționale de referință din statele membre ale Uniunii Europene.

3. Laboratoarele naționale de referință ale statelor membre ale Uniunii Europene sunt:

Austria: Bundesanstalt für Tierseuchenbekämpfung, Mödling

Robert-Koch-Gasse 17

A—2340 Mödling

Belgia: CERVA-CODA-VAR

Centre d'étude et de recherches vétérinaires et agrochimiques

Centrum voor Onderzoek in Diergeneeskunde en Agrochemie

Veterinary and Agrochemical Research Centre

Groeselenberg 99

B-1180 Bruxelles

Danemarca: DANISH VETERINARY LABORATORY

Bülowsvej 27

DK—1790 København V

Finlanda: Eläinlääkintä-ja elintarvikelaitos

Hämeentie 57

FIN—00550 Helsinki

Franța: Agence française de sécurité sanitaire des aliments

Laboratoire de pathologie bovine

31, avenue Tony Garnier

BP 7033

F-69342 Lyon Cédex

Germania: Bundesforschungsanstalt für Viruskrankheiten der Tiere

Anstaltsteil Insel Riems

Boddenblik 5 A

D—17498 INSEL RIEMS

Grecia: 1. Laboratory of Microbiology and Infectious Diseases

Faculty of Veterinary Medicine

Aristotelian University of Thessaloniki

University Campus

GR—54006 Thessaloniki

2. Laboratory of Gross Pathology (Morgue)

Faculty of Veterinary Medicine

Aristotelian University of Thessaloniki

Giannitson & Voulytra St

GR—54627 Thessaloniki

Irlanda: The Central Veterinary Research Laboratory

Abbotstown

Castleknock

Dublin 15

Ireland

Italia: Istituto Zooprofilattico Sperimentale del Piemonte, Liguria e Valle D'Aosta

CEA

Via Bologna

I—148-10150 Torino

Luxemburg: CERVA-CODA-VAR

Centre d'étude et de recherches vétérinaires et agrochimiques

Centrum voor Onderzoek in Diergeneeskunde en Agrochemie

Veterinary and Agrochemical Research Centre

Groeselenberg 99

B—1180 Bruxelles

Olanda: Instituut voor Dierhouderij en Diergezondheid, ID-Lelystad

Edelherweg 15

Postbus 65

8200 AB Lelystad

Nederland

Portugalia: Laboratório Nacional de Investigação Veterinária

Estrada de Benfica, 701

P-1500 Lisboa

Spania: 1. Veterinary School Laboratory

Animal Pathology Department

Pathological Anatomy

E—Zaragoza

2. Laboratorio Central de Veterinaria de Algete

Madrid

Spain

2. Centro de Investigación en Sanidad Animal (CISA)

Crta, De Algete al Casar de Talamanca

28130 Valdeolmos (Madrid)

Suedia: The National Veterinary Institute

S—751 89 Uppsala

Regatul Unit: The Veterinary Laboratories Agency

Woodham Lane

New Haw

Addlestone

Surrey KT15 3NB

United Kingdom

CAPITOLUL B

Laboratorul comunitar de referință

1. Laboratorul comunitar de referință pentru encefalopatiile spongiforme transmisibile este:

The Veterinary Laboratories Agency

Woodham Lane

New Haw

Addlestone

Surrey KT15 3NB

United Kingdom

2. Sarcinile și responsabilitățile laboratorului comunitar de referință sunt următoarele:

a) coordonarea, în consultare cu Comisia Europeană, a metodelor de diagnostic utilizate în statele membre ale Comunității Europene pentru diagnosticul encefalopatiei spongiforme bovine, în special prin:

1. stocarea și livrarea țesuturilor corespondente ce conțin agentul în vederea dezvoltării producției sau producerii testelor relevante de diagnostic ori a identificării tulpinilor agentului;

2. asigurarea serurilor de referință și a altor reagenți de referință laboratoarelor naționale de referință în vederea standardizării testelor și reagenților folosiți în statele membre ale Comunității Europene;

3. constituirea și conservarea unei colecții de țesuturi corespondente conținând agenții și tulpinile encefalopatiilor spongiforme transmisibile;

4. organizarea testelor comparative periodice comunitare ale procedurilor de diagnostic la nivel comunitar;

5. colectarea și compararea datelor și informațiilor cu privire la metodele de diagnostic utilizate și la rezultatele testelor efectuate în Comunitatea Europeană;

6. caracterizarea tulpinilor de agenți ai encefalopatiilor spongiforme transmisibile prin metodele cele mai avansate pentru a permite o mai bună înțelegere a epidemiologiei bolii;

7. păstrarea la același nivel a tendințelor privind supravegherea, epidemiologia și prevenirea encefalopatiilor spongiforme transmisibile în întreaga lume;

8. menținerea expertizei bolilor prionice pentru a permite un diagnostic diferențial rapid;

9. însușirea unor cunoștințe aprofundate în materie de pregătire și utilizare a metodelor de diagnostic folosite pentru combaterea și eradicarea encefalopatiilor spongiforme transmisibile;

b) acordarea unui sprijin activ în identificarea focarelor de encefalopatii spongiforme transmisibile din statele membre ale Comunității Europene prin studierea probelor de la animalele infectate cu encefalopatie spongiformă transmisibilă trimise pentru diagnosticul de confirmare, caracterizare și studii epidemiologice;

c) facilitarea instruirii și reinstruirii experților din laboratoarele de diagnostic în vederea armonizării tehnicilor de diagnostic în întreaga Comunitate Europeană.

CAPITOLUL C

Prelevarea și testarea de laborator

1. Prelevarea probelor

Orice probă destinată examinării pentru prezența encefalopatiilor spongiforme transmisibile se colectează folosind metodele și protocoalele stabilite în Manualul de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri al Oficiului Internațional de Epizootii, ultima ediție, denumit în continuare *Manual*. În absența acestor metode și protocoale probele sunt colectate într-un mod corespunzător pentru o corectă aplicare a testelor. Probele sunt marcate corect pentru a stabili identitatea animalului de la care se face recoltarea.

2. Laboratoare

Orice examinare de laborator pentru encefalopatii spongiforme transmisibile se efectuează în laboratoare autorizate sanitar veterinar în acest scop.

3. Metode și protocoale

3.1. Testarea de laborator pentru prezența encefalopatiei spongiforme bovine la bovine

a) Cazurile suspecte

Țesuturile provenite de la bovine trimise pentru testarea de laborator, conform prevederilor art. 12 alin. (2), sunt supuse examenului histopatologic stabilit în Manual, ultima

ediție, cu excepția cazurilor în care materialul este autolizat. Când rezultatul examenului histopatologic este neconcludent sau negativ ori când materialul este autolizat, țesuturile sunt supuse unei examinări prin una dintre celelalte metode de diagnostic stabilite în manualul menționat (imunocitochimie, imunoblotting sau demonstrarea prezenței fibrelor caracteristice prin electronmicroscopie). Totuși testele rapide nu pot fi folosite în acest scop.

Dacă rezultatul unuia dintre examenele de mai sus este pozitiv, animalul va fi considerat ca fiind un caz de encefalopatie spongiformă bovină — pozitiv.

b) Monitorizarea encefalopatiei spongiforme bovine

Țesuturile provenite de la bovine trimise pentru testarea de laborator conform prevederilor cap. A secțiunea I, (Monitorizarea bovinelor) din anexa nr. 3 la norma sanitară veterinară sunt examinate printr-un test rapid.

Atunci când rezultatul testului rapid este neconcludent sau pozitiv, țesuturile sunt supuse imediat examenelor de confirmare într-un laborator național de referință. Examenul de confirmare începe printr-un examen histopatologic al trunchiului cerebral, așa cum este stabilit în Manual, ultima ediție, cu excepția cazului în care materialul este autolizat sau din alte motive nu este propriu pentru examinarea histopatologică. Când rezultatul examinării histopatologice este neconcludent sau negativ ori când materialul este autolizat, țesuturile sunt supuse unei examinări prin una dintre celelalte metode de diagnostic menționate la lit. a).

Un animal este considerat un caz de encefalopatie spongiformă bovină — pozitiv dacă rezultatul testului rapid este pozitiv sau neconcludent; și

1. rezultatul examinării histopatologice ulterioare este pozitiv; sau

2. rezultatul altei metode de diagnostic menționate la lit. a) este pozitiv.

3.2. Testarea de laborator pentru prezența scrapiei la ovine și caprine

a) Cazurile suspecte

Țesuturile provenite de la ovine și caprine trimise pentru testarea de laborator, conform prevederilor art. 12 alin. (2), sunt supuse examenului histopatologic stabilit în Manual, ultima ediție, cu excepția cazurilor în care materialul este autolizat. Când rezultatul examenului histopatologic este neconcludent sau negativ ori când materialul este autolizat țesuturile sunt supuse unei examinări prin imunocitochimie sau imunoblotting, stabilite astfel în Manual. Totuși, testele rapide nu pot fi folosite în acest scop.

Dacă rezultatul unuia dintre examenele de mai sus este pozitiv, animalul va fi considerat ca fiind un caz de scrapie — pozitiv.

b) Monitorizarea scrapiei

Țesuturile provenite de la ovine și caprine trimise pentru testarea de laborator conform prevederilor cap. A secțiunea I, (Monitorizarea bovinelor) din anexa nr. 3 la norma sanitară veterinară sunt examinate printr-un test rapid.

Atunci când rezultatul testului rapid este neconcludent sau pozitiv, trunchiul cerebral este trimis imediat unui laborator oficial pentru examene de confirmare prin imunocitochimie sau imunoblotting, la care se face referire la lit. a).

Un animal este considerat un caz de scrapie — pozitiv dacă rezultatul testului de confirmare este pozitiv.

3.3. Testarea de laborator pentru prezența altor encefalopatii spongiforme transmisibile în afară de cele la care se face referire la pct. 3.1 și 3.2.

Testele efectuate pentru confirmarea prezenței suspectate a unei encefalopatii spongiforme transmisibile, diferită de cea la care se face referire la pct. 3.1 și 3.2, includ cel puțin examinarea histopatologică a trunchiului cerebral. Autoritatea competentă poate solicita efectuarea și a altor teste de laborator, cum sunt testele imunocitochimice și de imunodiagnostic pentru depistarea fibrelor prin electronscopie sau alte metode desemnate pentru a detecta forma de boală asociată prionului. În orice caz se va efectua cel puțin un alt examen de laborator dacă examenul histopatologic inițial este negativ sau neconcludent. Se efectuează cel puțin 3 examene diferite în eventualitatea primei apariții a bolii.

În particular, atunci când encefalopatia spongiformă bovină este suspectată la altă specie decât bovinele, în cazul în care este posibil, probele sunt înaintate pentru identificarea tulpinii.

4. Teste rapide

În scopul efectuării testelor conform art. 5 alin. (3) și art. 6 alin. (1) următoarele metode vor fi folosite ca teste rapide, în sensul prezentei norme sanitare veterinare:

— testul imunoblotting bazat pe o procedură western blotting pentru depistarea fragmentului rezistent la protează PrPRes (testul Prionics Check);

— tehnica ELISA chemiluminiscentă care implică o procedură de extragere și o tehnică ELISA care utilizează un reactiv chimiluminiscent îmbunătățit (testul Enfer);

— imunodozarea sandwich pentru PrPRes efectuată după etapele de denaturare și concentrare (testul Bio Rad Platelia).

5. Teste alternative

Vor fi definite ulterior.

MĂSURI TRANZITORII**Măsuri tranzitorii la care se face referire în art. 22 și 23****A. Privind îndepărtarea materialelor cu risc specific, carne separată mecanic și tehnici de sacrificare**

1. Autoritatea competentă controlează aplicarea prevederilor prezentei norme sanitare veterinare cu referire la faptul că materialele cu risc specific desemnate mai jos sunt îndepărtate și distruse conform pct. 5–8 și, dacă este cazul, conform pct. 11.

a) Următoarele țesuturi sunt desemnate ca materiale cu risc specific:

(i) craniul, inclusiv encefalul și ochii, tonsilele și coloana vertebrală, cu excepția vertebrelor caudale și apofizelor transverse ale vertebrelor lombare, dar incluzând ganglionii rădăcinii dorsale și măduva spinării provenite de la bovinele în vârstă de peste 12 luni, precum și intestinul, de la duoden la rect, și mezenterul provenit de la bovinele de toate vârstele;

(ii) craniul, inclusiv creierul și ochii, tonsilele și măduva spinării, provenite de la ovinele și caprinele în vârstă de peste 12 luni sau care au un incisiv permanent erupt prin gingie, precum și splina provenită de la ovinele și caprinele de toate vârstele.

Vârsta indicată mai sus pentru îndepărtarea coloanei vertebrale poate fi modificată printr-o completare adusă prezentei reglementări ținând seama de probabilitatea statistică a apariției encefalopatiei spongiforme bovine la grupele de vârstă de risc la bovinele din Comunitatea Europeană pe baza rezultatelor supravegherii encefalopatiei spongiforme bovine prevăzute la cap. A secțiunea I din anexa nr. 3 la norma sanitară veterinară și la cap. B din prezenta anexă.

b) În plus față de materialele cu risc specificat enumerate la lit. a), următoarele țesuturi trebuie desemnate ca materiale cu risc specific în Regatul Unit al Marii Britanii și Irlanda de Nord, precum și în Portugalia, cu excepția Regiunii Autonome Azore: întregul cap, exclusiv limba, inclusiv creierul, ochii, ganglionul trigemen și tonsilele, timusul, splina și măduva spinării provenite de la bovinele cu vârsta de peste 6 luni.

2. Prin derogare de la prevederile pct. 1 lit. a) (i), autoritatea competentă poate lua o decizie în vederea permiterii folosirii coloanei vertebrale și ganglionilor rădăcinii dorsale proveniți de la bovine:

a) născute, crescute în permanență și sacrificate în state pentru care o evaluare științifică a stabilit că apariția encefalopatiei spongiforme bovine la bovinele autohtone este foarte improbabilă sau improbabilă, dar nu exclusă; sau

b) născute după data intrării efective în vigoare a interdicției furajării rumegătoarelor cu proteină mamiferă în

state cu encefalopatie spongiformă bovină raportată la animalele autohtone sau pentru care o evaluare științifică a stabilit că este posibilă apariția encefalopatiei spongiforme bovine la bovinele autohtone.

Regatul Unit al Marii Britanii și Irlanda de Nord, Portugalia și Suedia pot beneficia de această derogare pe baza dovezilor evaluate anterior. Pentru celelalte state membre ale Comunității Europene acest lucru se poate solicita Comisiei Europene spre evaluare cu condiția furnizării datelor cu privire la lit. a) sau b). Statele care beneficiază de această derogare, pe lângă cerințele prevăzute la cap. A secțiunea I din anexa nr. 3 la prezenta normă sanitară veterinară se asigură că se aplică unul dintre testele rapide aprobate, enumerate la cap. C pct. 4 din anexa nr. 10 la norma sanitară veterinară, tuturor bovinelor în vârstă de peste 30 de luni, care:

(i) au murit în fermă sau în cursul transportului, dar care nu au fost sacrificate pentru consum uman, cu excepția bovinelor moarte din zonele îndepărtate cu densitate animală mică, situate în statele în care apariția encefalopatiei spongiforme bovine este improbabilă;

(ii) au fost supuse tăierii normale pentru consum uman. Această derogare nu permite folosirea coloanei vertebrale și a ganglionilor rahidieni de la bovinele mai mari de 30 de luni, provenite din Regatul Unit și Portugalia, cu excepția Insulelor Azore.

Experții Comisiei Europene pot efectua controale ad-hoc pentru a verifica ulterior dovada prezentată conform art. 21.

3. Autoritatea competentă controlează aplicarea prevederilor prezentei norme sanitare veterinare cu referire la interzicerea utilizării oaselor provenite de la bovine, ovine și caprine pentru producția cârnii separate mecanic.

4. Autoritatea competentă controlează aplicarea prevederilor prezentei norme sanitare veterinare cu referire la interzicerea lacerării, după asomare, a țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit sub formă de tijă introdus în cavitatea craniană, pe teritoriul țării, pentru bovinele, ovinele sau caprinele a căror carne este destinată consumului uman ori animal.

5. Materialele cu risc specific la care se face referire la pct. 1 lit. a) sunt îndepărtate în:

a) abatoare;

b) unități de tranșare pentru coloana vertebrală de la bovine;

c) unități de transformare cu risc înalt sau în unități menționate în reglementările în vigoare, sub supravegherea unei persoane nominalizate în acest scop de către autoritatea căreia i s-a delegat competența. Aceste unități trebuie

autorizate în acest sens de către autoritatea competentă. Atunci când materialele cu risc specific nu sunt îndepărtate de la animalele moarte, părțile de cadavre care le conțin sau cadavrele în totalitate trebuie tratate ca materiale cu risc specific. Totuși cadavrele întregi pot fi exceptate de la obligația marcării cu vopsea, prevăzută la pct. 7 de mai jos.

6. Prin derogare de la prevederile pct. 5 autoritatea competentă poate decide autorizarea:

a) recoltării cărnii de pe maseteri și limba de la bovine, ovine și caprine în unități de tranșare special autorizate în acest scop;

b) îndepărtării măduvei spinării de la ovine și caprine în unitățile de tranșare special autorizate în acest scop;

c) îndepărtării coloanei vertebrale de la carcasa sau părți de carcasă în unități special autorizate înregistrate și controlate în acest scop.

7. Autoritatea competentă controlează ca toate materialele cu risc specific să fie colorate cu vopsea și, dacă este cazul, marcate imediat după prelevare și distruse complet:

a) prin incinerare fără o prelucrare prealabilă; sau

b) cu condiția ca vopseaua ori marcajul să rămână detectabil după prelucrarea prealabilă:

(i) conform sistemelor descrise la capitolele I—IV, VI și VII ale anexei la Norma sanitară veterinară cu privire la aprobarea sistemelor de tratament termic alternativ pentru prelucrarea materialului cu risc crescut:

— prin incinerare;

— prin coincinerare;

(ii) cel puțin conform standardelor stabilite în anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară cu privire la măsurile ce se aplică prelucrării unor deșeurii animale în vederea protecției împotriva encefalopatiilor spongiforme transmisibile, prin îngropare într-un cimitir de animale.

Materialele care fac obiectul unui tratament prealabil sunt marcate din nou cu vopsea dacă vechiul marcaj nu mai este vizibil.

8. Autoritatea competentă poate acorda derogări de la prevederile pct. 5 și 7 pentru a permite incinerarea sau îngroparea materialelor cu risc specific ori a întregului corp fără o vopsire anterioară, sau, când este cazul, fără prelevarea materialului cu risc specific, în condițiile stabilite de legislația în vigoare privind stabilirea regulilor veterinare pentru eliminarea și prelucrarea deșeurilor animale, pentru comercializarea lor și pentru prevenirea agenților patogeni în furajele de origine animală sau pe bază de pește și printr-o metodă care exclude toate riscurile de transmitere a unei encefalopatii spongiforme transmisibile și este aprobată și verificată de către autoritatea competentă, în special atunci când animalele au murit sau au fost ucise în contextul măsurilor de combatere a bolii.

9. Materialele cu risc specific sau materialele prelucrate derivate de la acestea pot fi expediate doar în vederea incinerării ulterioare, conform pct. 11 sau, când este cazul conform pct. 7 lit. b). Autoritatea competentă poate aviza expedierea materialelor cu risc specific sau a materialelor prelucrate provenite de la rumegătoare către statele membre ale Comunității Europene pentru incinerare în condițiile stabilite la art. 4 alin. (2) din Norma sanitară veterinară cu privire la unele măsuri de protecție în ceea ce privește comerțul cu anumite tipuri de deșeurii animale provenite de la mamifere, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 498/2001 publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 123 din 15 februarie 2002 atunci când sunt aplicabile.

Acest punct poate fi modificat la cererea României pentru a permite expedierea în țările terțe ale Comunității Europene a materialelor cu risc specific sau a materialelor prelucrate provenite de la acestea, în scopul incinerării, fiind adoptate condițiile care guvernează un astfel de export.

10. La importul produselor de origine animală enumerate mai jos, acestea sunt supuse condițiilor prevăzute la subpunctul B.

A. Produse de origine animală:

a) materialul cu risc specific menționat la pct. 1) lit. a);

b) carne proaspătă;

c) carne tocată și carne;

d) produse din carne;

e) alte produse de origine animală;

f) grăsimi topite;

g) gelatină;

h) alimente pentru animale de companie;

i) proteină animală prelucrată;

j) oase și produse pe bază de oase;

k) materii prime pentru producerea de furaje;

l) intestine de bovine.

Orice referință la produse de origine animală desemnează produsele enumerate în prezentul punct și nu interesează alte produse de origine animală care conțin sau sunt derivate din acestea.

B. Atunci când produsele de origine animală menționate mai sus, conținând materiale de la bovine, ovine sau caprine, sunt importate din țări terțe sau regiuni ale acestora, certificatele de sănătate sunt însoțite de o declarație semnată de autoritatea competentă a țării de producție, formulată astfel:

„Produsul de origine animală nu conține și nu provine:

(i) fie din produsele la care se face referire în secțiunea A a anexei nr. XI la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 stabilind regulile pentru prevenirea, combaterea și eradicarea unor encefalopatii spongiforme transmisibile, produse după data de 31 martie 2001, sau din carnea separată mecanic, obținută de pe oasele capului sau ale coloanei vertebrale a bovinelor, ovinelor ori caprinelor, produse după data de 31 martie 2001.

După data de 31 martie 2001 animalele nu au fost tăiate după asomare prin intermediul injectării de gaz în cavitatea craniană sau ucise prin aceeași metodă ori tăiate prin lacerare după asomarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit sub formă de tijă, introdus în cavitatea craniană.

Carcasele, semicarcasele și sferturile de carcace nu pot conține coloană vertebrală în cazul importului;

(ii) fie din materiale de la bovine, ovine și caprine, altele decât cele născute, crescute și sacrificate în următoarele țări:

Australia
Argentina
Botswana
Brazilia
Chile
Costa Rica
Namibia
Noua Zeelandă
Nicaragua
Paraguay
Uruguay
Singapore
Swaziland
El Salvador
Panama“.

11. Autoritatea competentă dispune efectuarea frecventă de inspecții oficiale pentru a verifica aplicarea corectă a prezentelor prevederi și pentru a se asigura că sunt luate măsuri pentru a evita orice contaminare, în special în abatoare, secții de tranșare, unități de prelucrare a deșeurilor animale, unități de prelucrare cu risc înalt sau incinte aprobate conform legislației în vigoare de stabilire a regulilor veterinare pentru eliminarea și prelucrarea deșeurilor animale pentru comercializarea lor și pentru prevenirea agenților patogeni în furajele de origine animală sau pe bază de pește, puncte de vânzare la consumator, cimitire de animale și alte facilități de depozitare ori de incinerare. Autoritatea competentă aplică în special un sistem destinat să garanteze și să verifice că:

a) materialele cu risc specific utilizate pentru fabricarea produselor la care se face referire în art. 1 alin. (2) din norma sanitară veterinară sunt folosite exclusiv în aceste scopuri;

b) atunci când îndepărtarea s-a efectuat în alte unități sau incinte decât abatoarele, materialele cu risc specific sunt total separate de alte deșeuri care nu sunt destinate incinerării, sunt colectate separat și distruse conform pct. 1, 5 și 9. Autoritatea competentă poate permite expedierea către un alt stat membru al Comunității Europene de capete sau de carcace care conțin materiale cu risc specific după ce acesta din urmă a acceptat să le primească și

a aprobat condiții specifice ce trebuie aplicate acestui transport.

Totuși carcacele, semicarcacele și sferturile de carcace care nu conțin alt material cu risc specific decât coloană vertebrală, incluzând ganglionii rădăcinii dorsale, pot fi exportate în statele membre ale Comunității Europene sau pot fi expediate către un alt stat fără acordul prealabil al acestuia din urmă.

12. Pentru îndepărtarea coloanei vertebrale este pus în practică un sistem de control similar celui menționat la pct. 1 lit. a) (i). Acest sistem include cel puțin următoarele măsuri:

a) carcacele de bovine sau părțile de carcace sunt identificate cu o bandă pe eticheta menționată în reglementările în vigoare, atunci când îndepărtarea coloanei nu este cerută;

b) numărul de carcace sau o parte din carcacele de bovine, la care nu s-a solicitat îndepărtarea coloanei vertebrale, se înscrie în mod obligatoriu în documentul comercial menționat în reglementările în vigoare;

c) unitățile trebuie să păstreze cel puțin un an documentele comerciale menționate la lit. b).

B. Privind studiile statistice

Studiul statistic la care se face referire în art. 22 trebuie să vizeze:

a) animalele testate conform prevederilor cap. A secțiunea I pct. 2.1 și 4.1 din anexa nr. 3 la norma sanitară veterinară;

b) toate animalele din subpopulația la care se face referire în cap. A secțiunea I pct. 3 din anexa nr. 3 la norma sanitară veterinară, supuse unei probe randomizate.

Această prevedere, aplicabilă unei perioade de un an, poate fi revizuită pe baza experienței câștigate în primele 6 luni.

C. Privind interdicțiile în furajarea animalelor

Norma sanitară veterinară cu privire la unele măsuri de protecție în ceea ce privește encefalopatiile spongiforme transmisibile și furajarea cu proteină animală, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 21/2002, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 61 din 29 ianuarie 2002 și Norma sanitară veterinară cu privire la măsurile de control suplimentare pentru implementarea Normei sanitare veterinare cu privire la unele măsuri de protecție în ceea ce privește encefalopatiile spongiforme transmisibile și furajarea animalelor cu proteină animală, aprobată prin Ordinul ministrului agriculturii, alimentației și pădurilor nr. 22/2002, publicat în Monitorul Oficial al României, Partea I, nr. 220 din 2 aprilie 2002.

D. Privind comercializarea și exportul

1. Importul de bovine este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală care să ateste că:

a) furajarea rumegătoarelor cu proteine derivate de la mamifere a fost interzisă și interdicția a fost respectată efectiv;

b) bovinele destinate importului sunt identificate printr-un sistem de identificare permanentă care le permite să fie identificate până la mama și efectivul de origine și nu sunt descendentele femelelor suspecte de encefalopatie spongiformă bovină.

2. Importul de embrioni și ovule de bovine este condiționat de prezentarea unui certificat internațional de sănătate animală care să ateste că furajarea rumegătoarelor cu proteine derivate de la mamifere a fost interzisă și că interdicția a fost respectată efectiv.

3. Pct. 1 și 2 nu se aplică importului din:

Australia
Argentina
Botswana
Brazilia
Chile
Costa Rica
Namibia
Noua Zeelandă
Nicaragua
Paraguay
Uruguay
Singapore
Swaziland
El Salvador
Panama.

Regia Autonomă Monitorul Oficial în pas cu timpul

Centrul pentru relații cu publicul
Șos. Panduri nr. 1, bloc P33, parter, sector 5, București

Tel.: 411.58.33
Fax: 410.77.36

E-mail: multimed@bx.logicnet.ro
Website: www.monitoruloficial.ro

PROMPT, COMOD, MODERN ȘI UȘOR DE UTILIZAT

Prompt, comod, modern - prin **procurarea electronică** a Monitorului Oficial al României atât în sistem abonament, cât și selectiv, a anumitor numere ale Monitorului Oficial al României sau acte normative.

Cu ajutorul unui „motor de căutare” se poate regăsi cu ușurință un act normativ din perioada 22 decembrie 1989 până la zi, după orice criteriu sau orice combinație de criterii de căutare, răspunsul foarte rapid constând în prezentarea actelor găsite – funcție de criteriile de căutare selectate – cu menționarea titlului actului și a numărului monitorului în care a fost publicat.

ACCESIBILITATE

Prețul unui abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea I și Partea I numere bis** - Legi, decrete, hotărâri și alte acte - este de **192 USD** pentru un echipament de tip server sau monopost. În condițiile în care dispuneți de **rețea**, pentru fiecare utilizator final contravaloarea prestației este de **8 USD/lună**, acordându-se o **reducere de 20%** pentru o rețea cu mai mult de cinci stații de lucru.

OPERATIVITATE

Transmiterea Monitorului Oficial al României se face prin **e-mail, zilnic**, pe măsura apariției acestuia, intrându-se în posesia lui în ziua tipării. Fiecare Monitor Oficial este cuprins într-un fișier de tip PDF și se citește cu Acrobat Reader, ceea ce înseamnă că pentru a recepționa și a utiliza informația legislativă vă este suficient contul de e-mail și Acrobat Reader, aplicație ce se poate lua **gratuit** de pe Internet (www.adobe.com).

DIVERSITATE

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea I, în limba maghiară - 120 USD**

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea a II-a - Dezbateri parlamentare - 190 USD.**

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea a III-a - Publicații și anunțuri - 60 USD.**

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea a IV-a - Publicații ale agenților economici - 228 USD.**

Abonament **pe anul 2002** la Monitorul Oficial al României, **Partea a VI-a - Achiziții publice - 180 USD.**

Prin aceleași mijloace multimedia (e-mail, CD, dischete):

- **colecția electronică a Monitorului Oficial din perioada 1989-2001 (312 USD)**
- **selectii** Monitorul Oficial, Partea I, Partea a II-a, Partea a III-a, Partea a IV-a, Partea a V-a, Partea a VI-a (**0,08 USD/pag.**)
- versiunea electronică a lucrării **"Actele publicate în Monitorul Oficial al României, Partea I - 22 decembrie 1989 - 31 ianuarie 2001"** - lucrare ce cuprinde titlurile actelor normative publicate în perioada menționată cu indicarea actelor normative ce au adus modificări și/sau completări (**15 USD**)

Prețurile includ T.V.A.

**Plata se face în lei, la cursul de schimb (B.N.R.)
din ziua efectuării plății.**

COLECȚII TEMATICE pe suport electronic

Legislație privind jocurile de noroc	2,3 USD
Legislație în domeniul asistenței medicale.....	7,8 USD
Legislație privind normele de medicina muncii	3,5 USD
Legislație privind dezvoltarea regională a României și regimul zonelor defavorizate* ..	3,7 USD
Legislația vicii și vinului*	4,3 USD
Reglementări privind circulația pe drumurile publice	2,3 USD
Legislație în domeniul silviculturii și protecției vânatului*	9,1 USD
Legislație privind investițiile directe și dezvoltarea activității economice*	0,7 USD
Reglementări privind concesionările în domeniul sanitar-veterinar	1,4 USD
Impozitul pe venit.....	6,1 USD
Reglementări privind locuința – ediția a II-a.....	7,8 USD
Sistemul public de pensii și alte drepturi de asigurări sociale	3 USD
Circulația rutieră	20 USD

COLECȚII TRILINGVE pe suport electronic

	Preț în USD/versiune		
	română	franceză	engleză
Vol.19 - Legea protecției mediului	1,7	3,8	3,6
Vol.20 - Reglementări privind locuințele trecute în proprietatea statului	3,1	6,4	6,6
Vol.22 - Organizarea și funcționarea Consiliului Legislativ	1,8	3,8	3,8
Vol.25 - Legea privind dreptul de autor și drepturile conexe	2,1	4,4	4,2
Vol.26 - Lege privind procedura reorganizării și lichidării judiciare*	1,4	3	3
Vol.27 - Lege privind desfășurarea în siguranță a activităților nucleare.....	1,1	2,5	2,4
Vol.28 - Legea apelor	2,4	5,4	5,1
Vol.29 - Lege privind organizarea și funcționarea Consiliului Economic și Social	0,3	0,6	
Vol.30 - Lege privind desfășurarea în siguranță a activităților nucleare.....	1,1	2,5	2,5
Vol.31 - Amenajarea teritoriului național*	0,5	1	1
Vol.32 - Societăți comerciale. Registrul comerțului*	3,6	7,8	7,7
Vol.33 - Legislație bancară	2,9	6,2	6,2
Vol.34 - Avocatul Poporului	1,4	2,8	2,9
Vol.35 - Dezvoltarea regională în România	0,3	0,8	0,7
Vol.37 - Proprietatea publică și concesiunile	1	2,1	2,1
Vol.38 - Prevenirea și sancționarea spălării banilor	0,4	0,8	0,8
Vol.40 - Dezvoltarea regională în România și regimul zonelor defavorizate*	4	8,4	8,3
Vol.41 - Investiții directe și dezvoltarea activității economice*	0,8	1,6	1,5
Vol.42 - Ordinea publică, apărarea și siguranța națională	2	4,4	4,3
Vol.43 - Consiliul Legislativ. Curtea Supremă de Justiție	3,2	6,9	6,9
Vol.44 - Accesul la propriul dosar și deconspirarea securității ca poliție politică.....	0,6	1,3	1,2
Vol.46 - Reglementări privind administrația publică locală și alegerile locale	3,2	7,1	7,8
Vol.47 - Asigurări și reasigurări în România.....	0,6	1,2	1,1
Vol.48 - Fondul funciar	7,2	15,3	14,8
Vol.49 - Reglementări privind locuința	3,3	7,1	6,8
Vol.50 - Alegeri parlamentare și prezidențiale	3,8	8,2	8,2
Vol.51 - Societatea Română de Radiodifuziune și Societatea Română de Televiziune	1	2,2	2,2
Vol.52 - Prevenirea, descoperirea și sancționarea faptelor de corupție.....	0,5	1	1
Vol.53 - Reglementări privind corupția și crima organizată	1,3	2,8	2,8
Vol.54 - Legislație privind privatizarea societăților comerciale din turism ..	0,7	1,4	1,4
Vol.55 - Statutul funcționarilor publici.....	2,1	4,4	4,2
Vol.56 - Administrația publică locală	4,1	8,5	8,5
Vol.57 - Protecția copilului	5,6	11,8	11,6
Vol.58 - Regimul juridic al unor imobile preluate în mod abuziv	1,4	2,8	2,7

* Întrucât modificările intervenite în cuprinsul actelor normative au avut loc după data prelucrării informației, actualizarea acestora se va face într-o ediție viitoare.

EDITOR: PARLAMENTUL ROMÂNIEI – CAMERA DEPUTAȚILOR

Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, str. Izvor nr. 2–4, Palatul Parlamentului, sectorul 5, București,
cont nr. 2511.1–12.1/ROL Banca Comercială Română – S.A. – Sucursala „Unirea” București
și nr. 5069427282 Trezoreria sector 5, București (alocat numai persoanelor juridice bugetare).

Adresa pentru publicitate: Centrul pentru relații cu publicul, București, șos. Panduri nr. 1,
bloc P33, parter, sectorul 5, tel. 411.58.33 și 411.97.54, tel./fax 410.77.36.

Tiparul : Regia Autonomă „Monitorul Oficial”, tel. 490.65.52, 335.01.11/2178 și 402.21.78,
E-mail: ramomrk@bx.logicnet.ro, Internet: www.monitoruloficial.ro