



Republica Moldova

GVERNUL

HOTĂRÂRE Nr. HG298/2011
din 27.04.2011

**pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind măsurile de
supraveghere
și controlul unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la
produsele lor,
precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de
origine animală**

Publicat : 27.05.2011 în MONITORUL OFICIAL Nr. 87-90 art. 426 Data intrării în vigoare

MODIFICAT

[HG1143 din 21.11.18, MO13-21/18.01.19 art. 7; în vigoare 18.01.19](#)

În temeiul prevederilor art. 27 din Legea nr. 221-XVI din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr. 51-54, art. 153), cu modificările și completările ulterioare, Guvernul HOTĂRĂȘTE:

1. Se aprobă Norma sanitar-veterinară privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală (se anexează).
2. Prezenta hotărîre intră în vigoare la 3 luni de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.
3. Controlul asupra executării prezentei hotărîri se pune în sarcina Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

[\[Pct.3 modificat prin HG1143 din 21.11.18, MO13-21/18.01.19 art.7; în vigoare 18.01.19\]](#)

PRIM-MINISTRU Vladimir FILAT

**Contrasemnează:
Ministrul agriculturii
și industriei alimentare Vasile Bumacov**

Nr. 298. Chișinău, 27 aprilie 2011.

Aprobată
prin Hotărîrea Guvernului
nr. 298 din 27 aprilie 2011

**Norma sanitar-veterinară
privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al
reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și
al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de
origine animală**

Prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare sînt armonizate cu prevederile Directivei Consiliului nr. 96/23/CE din 29 aprilie 1996 privind măsurile de monitorizare a anumitor substanțe și a reziduurilor acestora în animalele vii și produsele de origine animală (J.O. al UE din 23 mai 1996, L 125, pag. 10), modificată ultima dată prin Regulamentul Parlamentului European și al Consiliului (CE) nr. 596/2009 din 18 iunie 2009 (J.O. al UE, 2009, L 188, pag. 14), precum și cu prevederile Deciziei Comisiei nr. 97/747/CE din 27 octombrie 1997 de stabilire a nivelurilor și frecvențelor prelevării de probe prevăzute de Directiva 96/23/CE (J.O. al Comunităților Europene, L 303 din 6 noiembrie 1997, pag. 12).

**Capitolul I
Dispoziții generale**

1. Norma sanitar-veterinară privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală (în continuare - *Normă sanitar-veterinară*) prevede monitorizarea anumitor substanțe și reziduurilor acestora în animalele vii și produsele de origine animală.

2. În sensul prezentei Norme sanitar-veterinare, noțiunile utilizate au următoarele semnificații:

substanțe sau produse neautorizate - substanțe sau produse a căror administrare este interzisă animalelor productive;

tratament ilegal - utilizarea substanțelor sau produselor neautorizate ori utilizarea substanțelor sau produselor autorizate în alte scopuri sau condiții decît cele prevăzute în instrucțiunile de utilizare a substanței respective;

reziduu - rest de orice substanță cu acțiune farmacologică, precum și de alte substanțe, inclusiv derivații și metaboliții acestora, care, în mod natural, nu se găsesc în organismul animal sau în produsele de origine animală, dar care pot fi regăsite ca urmare a încorporării acestora, în mod conștient sau accidental, animalelor sau în produsele de origine animală și care, prin depășirea limitelor maxime admise, pot constitui un factor de risc pentru sănătatea publică;

probă (eșantion) oficială - probă prelevată de către un medic veterinar oficial desemnat sau medic veterinar de liberă practică împuternicit, pentru a fi supusă examenului în vederea determinării unui/unor anumit/anumite reziduu/reziduuri de către un laborator desemnat și care se identifică prin specia și sexul animalului de la care provine, natura ei, cantitatea, metoda de prelevare, originea animalului sau a produsului;

laborator desemnat - laborator desemnat de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor (în continuare - Agenția) pentru executarea examenelor de laborator în vederea detectării substanțelor și reziduurilor în produsele de origine animală, apă și furaje;

animal de fermă - animal domestic din speciile de bovine, porcine, ovine, caprine, cabaline, păsări și iepuri de casă, precum și animalul sălbatic din speciile nominalizate și rumegător sălbatic, crescut într-o exploatație;

lot de animale - grup de animale din aceeași specie și de aceeași vîrstă, crescute în aceeași fermă și în condiții similare;

β-agoniste - substanțe β-adrenoreceptoare agoniste.

3. Prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare se referă la următoarele grupe de substanțe, pentru care sînt stabilite limite admisibile de reziduuri:

1) grupa A - substanțe cu acțiune anabolică și substanțe neautorizate:

a) stilbene, derivați ai stilbenelor, precum și sărurile sau esterii lor;

b) agenți antitiroidieni;

c) steroizi;

d) lactone resorcilic de acid, inclusiv zeranol;

e) β-agoniste;

f) substanțe neautorizate pentru utilizare de către animalele productive cum ar fi:

Aristolochia spp. și preparatele obținute din aceasta, cloramfenicol, cloroform, clorpromazină, colchicină, dapsonă, dimetridazol, metronidazol, nitrofurani (inclusiv furazolidonă), ronidazol;

2) grupa B - medicamente veterinare, inclusiv substanțe neautorizate care ar putea fi utilizate în scopuri veterinare și contaminanți:

a) substanțe antimicrobiene, inclusiv sulphonomides, chinolone;

b) alte medicamente de uz veterinar, inclusiv: antihelmintice; anticoccidiene și nitroimidazol; carbamați și piretroizi; sedative; medicamente antiinflamatorii nesteroidice (AINS); alte substanțe farmacologic active;

c) alte substanțe contaminante și de mediu, cum ar fi: compuși organoclorurați, inclusiv bifenilii policlorurați (PCB), dioxinele, furanii, bifenilii poluclorurați, compuși organofosforici, metale grele, micotoxine, coloranți, alte substanțe.

Capitolul II

Programele anuale de monitorizare pentru depistarea reziduurilor sau a substanțelor reziduale

Secțiunea 1

Programul anual de monitorizare a reziduurilor

4. Supravegherea procesului de producție și depistarea reziduurilor de substanțe, menționate la pct. 3 al prezentei Norme sanitar-veterinare, în materia primă, excremente și fluide, țesuturi și produse de origine animală, hrană și apă potabilă trebuie efectuate în conformitate cu prevederile prezentului capitol.

5. Agenția are următoarele obligații:

a) să coordoneze activitățile Centrului Republican de Diagnostic Veterinar (în continuare - Centrul) și ale subdiviziunilor teritoriale ale acestuia în vederea depistării și supravegherii reziduurilor și substanțelor reziduale prevăzute în prezenta Normă sanitar-veterinară;

b) să elaboreze Programul anual pentru controlul reziduurilor;

c) să efectueze, prin intermediul Centrului și subdiviziunilor sale teritoriale desemnate, controlul reziduurilor prevăzute în prezenta Normă sanitar-veterinară;

d) să apeleze la alte organe care participă la combaterea utilizării frauduloase a substanțelor sau produselor neautorizate în creșterea animalelor;

e) să colecteze informațiile necesare pentru evaluarea mijloacelor utilizate și rezultatelor obținute în urma aplicării măsurilor prevăzute în prezenta Normă sanitar-veterinară;

f) să prezinte Ministerului Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului, pînă la data de 31

martie a fiecărui an, Programul anual pentru controlul reziduurilor și raportul anual, care trebuie să includă rezultatele cercetărilor, informațiile necesare pentru evaluarea rezultatelor, precum și rezultatele anchetelor efectuate, cu publicarea ulterioară pe pagina electronică oficială a Agenției.

[Pct.5 lit.f) modificată prin HG1143 din 21.11.18, MO13-21/18.01.19 art.7; în vigoare 18.01.19]

6. Programul anual pentru controlul reziduurilor:

- 1) va prevedea determinarea grupelor de reziduuri sau de substanțe pe specii de animale și tipuri de produse de origine animală prevăzute în prezenta Normă sanitar-veterinară;
- 2) va preciza modalitățile pentru depistarea prezenței substanțelor menționate în prezenta Normă sanitar-veterinară, pe specii de animale și tipuri de produse de origine animală, în apele utilizate pentru adăpare, furaje în crescătorii, precum și la animalele vii, în excrementele și lichidele biologice, țesuturile și produsele de origine animală, cum ar fi laptele, carnea, ouăle și mierea;
- 3) va întruni condițiile strategiei, frecvenței și nivelurilor de prelevare a probelor prevăzute în prezenta Normă sanitar-veterinară;
- 4) va corespunde prevederilor prezentei Norme sanitar-veterinare și va preciza, în mod special:
 - a) utilizarea substanțelor specificate la pct. 3 al prezentei Norme sanitar-veterinare, în special în ceea ce privește interzicerea, autorizarea, distribuția, plasarea lor pe piață și modul de administrare;
 - b) infrastructura serviciilor (în special referitor la tipul și la importanța serviciilor participante la realizarea Programului anual pentru controlul reziduurilor);
 - c) lista laboratoarelor desemnate, cu indicarea posibilităților de prelucrare a probelor;
 - d) limitele maxime admise aprobate pentru substanțele autorizate și substanțele pentru care nu au fost stabilite limite maxime de reziduuri;
 - e) lista substanțelor ce se identifică, metodele de analiză, precum și normele pentru interpretarea rezultatelor, iar pentru substanțele indicate la pct. 3 al prezentei Norme sanitar-veterinare - numărul de prelevări efectuate și justificarea acestui număr;
 - f) numărul eșantioanelor oficiale care trebuie prelevate, corelat cu numărul animalelor sacrificate din speciile de animale, în anii precedenți, conform strategiei, frecvenței și nivelurilor de prelevare a probelor prevăzute în prezenta Normă sanitar-veterinară;
 - g) regulile care trebuie respectate la prelevarea probelor oficiale și, în special, cele care se referă la indicațiile ce urmează să figureze pe eșantioanele oficiale;
 - h) natura măsurilor prevăzute de Agenție în ceea ce privește animalele sau produsele la care au fost depistate reziduuri.

7. Centrul prezintă Agenției raportul privind executarea activităților desfășurate în anul precedent și Programul anual pentru controlul reziduurilor pentru anul curent.

Centrul comunică subdiviziunilor teritoriale desemnate Programul anual pentru controlul reziduurilor, aprobat pentru anul curent, și primește informații despre rezultatele și acțiunile desfășurate în anul precedent.

Secțiunea 2

Strategia, ponderea și frecvența prelevării probelor

8. Programul anual pentru controlul reziduurilor va fi utilizat în vederea supravegherii și prezentării motivelor pentru riscurile determinate de existența reziduurilor în produsele de

origine animală la ferme, abatoare, unități procesatoare de lapte, pește și la stațiile de colectare și ambalare a ouălor.

Prelevarea probelor oficiale trebuie efectuată în conformitate cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind prelevarea probelor oficiale de la animalele vii și din produsele de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 782 din 1 septembrie 2010 (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2010, nr.160-162, art.871). Prelevarea trebuie să fie neprevăzută, neașteptată și realizată în zile și perioade nestabilite din timp cu respectarea măsurilor ce asigură permanent elementul de surpriză al verificărilor.

9. Pentru substanțele cu acțiune anabolică și pentru substanțele neautorizate prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară supravegherea trebuie să aibă drept scop depistarea administrării ilegale a substanțelor neautorizate și administrării abuzive a substanțelor înregistrate în probele prelevate.

Probele trebuie prelevate în funcție de sexul, vârsta, specia, sistemul de îngrășare, informațiile disponibile și evidența folosirii neadecvate sau abuzive a substanțelor cu acțiune anabolică și a celor neautorizate.

10. Pentru medicamentele de uz veterinar, inclusiv pentru substanțele neautorizate care ar putea fi folosite în scopuri veterinare și contaminanții de mediu, supravegherea trebuie să aibă drept scop controlul respectării limitelor maxime admisibile pentru reziduurile de medicamente de uz veterinar specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară și nivelurilor maxime de pesticide, precum și monitorizarea concentrației contaminanților mediului înconjurător.

11. Fiecare probă poate fi analizată pentru determinarea prezenței uneia sau mai multor substanțe.

Secțiunea 3

Programul de monitorizare a reziduurilor în funcție de specie (bovine, porcine, ovine, caprine, cabaline, păsări și pește)

12. Indiferent de specie, ponderea probei depinde de experiența și informațiile anterioare.

13. Numărul minim de probe prelevate de la bovine care trebuie controlate în fiecare an pentru detectarea tuturor tipurilor de reziduuri și substanțe trebuie să fie cel puțin egal cu 0,4% din numărul bovinelor abatorizate în anul precedent, cu următoarea divizare:

1) grupa substanțelor cu efect anabolizant și substanțelor neautorizate: 0,25%, împărțită după cum urmează:

a) o jumătate din numărul total de probe trebuie prelevate de la animalele vii din exploatații; prin derogare, 25% din probele analizate pentru determinarea substanțelor β -agoniste pot fi prelevate din material adecvat (furaje, apă de băut etc.);

b) o jumătate din numărul total de probe trebuie prelevate din abator;

c) verificate anual cel puțin de 5% din numărul total de probe;

2) grupa medicamentelor de uz veterinar și contaminanți: 0,15%, dintre care:

a) 30% din numărul de probe trebuie verificate pentru detectarea substanțelor antibacteriene, inclusiv sulphonamide, chinolone;

b) 30% din numărul de probe trebuie verificate pentru detectarea medicamentelor de uz veterinar, inclusiv: antihelmintice, anticoccidiene și nitroimidazol, carbamați și piretroizi, sedative, medicamente antiinflamatorii nesteroidice (AINS), alte substanțe farmacologic active;

c) 10% din numărul de probe trebuie verificate pentru detectarea substanțelor

contaminante și de mediu: compuși organoclorurați, inclusiv PCB, compuși organofosforici, metale grele, micotoxine, coloranți, alte substanțe.

14. Numărul minim de probe prelevate de la porcine care trebuie verificate în fiecare an pentru detectarea tuturor tipurilor de reziduuri și substanțe trebuie să fie cel puțin egal cu 0,05% din numărul de porcine abatorizate în anul precedent, cu următoarea divizare:

1) grupa substanțelor cu efect anabolizant și substanțe neautorizate: 0,02%:

a) în cazul în care se prelevă probe de la animalele de la abator, se analizează suplimentar apa potabilă, furajele, fecalele sau alte lichide la nivelul fermelor, numărul minim al celor ce trebuie vizitate anual va reprezenta cel puțin o fermă pentru per 100000 porci abatorizați în anul precedent;

b) fiecare din substanțe trebuie verificată anual folosind cel puțin 5% din numărul total de probe;

2) grupa medicamentelor de uz veterinar și contaminanți: 0,03%, cu o pondere exactă ca și pentru bovine.

15. Numărul minim de probe prelevate de la ovine și caprine care trebuie verificate pentru detectarea tuturor tipurilor de reziduuri și substanțe trebuie să fie cel puțin egal cu 0,05% din numărul de ovine și caprine în vîrstă de peste 3 luni abatorizate în anul precedent, cu următoarea divizare:

a) grupa substanțelor cu efect anabolizant și substanțelor neautorizate: 0,01%, cu verificarea anuală a fiecărei din substanțe cu efect anabolizant și substanțelor neautorizate, folosind cel puțin 5% din numărul total de probe;

b) grupa medicamentelor de uz veterinar și contaminanți: 0,04%, cu respectarea aceleiași ponderi ca și pentru bovine.

16. Numărul de probe de la ecvidee va fi determinat de Agenție în conformitate cu problemele identificate.

17. Pentru pui broileri, găini de reproducție, curcani și alte păsări o probă constă din una sau mai multe animale și depinde de cerințele metodelor analitice.

Pentru fiecare categorie de păsări (pui broileri, găini de reproducție, curcani sau alte păsări), numărul minim de probe prelevate în fiecare an trebuie să fie cel puțin egal cu unu pentru 200 tone din producția anuală (greutatea după sacrificare) și cu cel puțin 100 probe pentru fiecare grup de substanțe, dacă producția anuală a categoriei de păsări este de peste 5000 tone.

18. Pentru pui broileri, găini de reproducție, curcani și alte păsări ponderea probelor prelevate trebuie să constituie pentru:

1) grupa substanțelor cu efect anabolizant și substanțelor neautorizate - 50% din numărul total de probe, dintre care:

a) echivalentul unei cincimi din aceste probe trebuie prelevat la nivelul fermei;

b) fiecare din substanțele cu efect anabolizant și substanțele neautorizate trebuie verificate anual folosind cel puțin 5% din numărul total de probe;

2) grupa medicamentelor veterinare și contaminanți: 50% din numărul total de probe, dintre care:

a) 30% din numărul de probe trebuie verificate pentru detectarea substanțelor antibacteriene, inclusiv sulphonamide, chinolone;

b) 30% din numărul de probe trebuie verificate pentru detectarea medicamentelor de uz veterinar, inclusiv: antihelmintice; anticoccidiene și nitroimidazol; carbamați și piretroizi; sedative; medicamente antiinflamatorii nesteroidice (AINS); alte substanțe farmacologic active;

c) 10% din numărul de probe trebuie verificate pentru detectarea substanțelor contaminante și de mediu: compuși organoclorurați, inclusiv PCB, compuși organofosforici, metale grele, micotoxine, coloranți, alte substanțe.

19. O probă de produse din pește de crescătorie trebuie să fie reprezentată de unul sau mai mulți pești, ținând cont de mărimea peștelui și cerințele metodelor analitice.

Numărul minim de probe care trebuie prelevate în fiecare an trebuie să fie de cel puțin 1 pentru 100 tone din producția anuală.

Compușii cercetați și probele prelevate pentru analiză trebuie selectate ținând cont de probabilitatea folosirii acestor substanțe.

20. Pentru probele prelevate din produsele din pește de crescătorie trebuie respectată următoarea repartizare:

1) grupa substanțelor cu efect anabolizant și substanțelor neautorizate : o treime din numărul total de probe, prelevate la nivelul fermei, din peștii aflați în toate stadiile de creștere, inclusiv cei destinați plasării pe piață, sau din furaje în locul probelor din pești, în cazul fermelor de fructe de mare în care condițiile de prelevare pot fi extrem de dificile;

2) grupa medicamentelor de uz veterinar și contaminanți: două treimi din numărul total de probe;

3) prelevarea trebuie realizată:

a) preferabil la fermă, din peștele destinat plasării pe piață pentru consum uman;

b) fie la unitățile de procesare, sau la nivelul depozitelor de vânzare en-gros, din pește proaspăt, în condiții în care trasabilitatea la ferma de origine poate fi obținută, dacă există un rezultat pozitiv;

c) în toate cazurile probele prelevate la fermă pot fi prelevate dintr-un minim de 10% din unitățile de producție autorizate.

21. În cazul în care există motive de a considera că medicamentele de uz veterinar sau substanțele chimice au fost administrate produselor de acvacultură sau în caz de suspectare a contaminării mediului înconjurător, aceste specii urmează a fi incluse în planul de prelevare în conformitate cu producția și prelevate probe suplimentare.

Secțiunea 4

Programul anual de monitorizare a reziduurilor în funcție de produs (lapte, ouă, carne de iepure, carne din vânat sălbatic și vânat de crescătorie, miere)

22. La prelevarea probelor de lapte de bovine:

1) fiecare prelevare oficială a probelor:

a) trebuie efectuată de către medicul veterinar oficial sau medicul veterinar de liberă practică împuternicit, astfel încât să fie întotdeauna posibilă identificarea fermei de origine a laptelui;

b) se efectuează la fermă din rezervorul de colectare sau/și la fabrica de prelucrare a laptelui, înainte de descărcarea cisternei;

c) poate fi acceptată cu o derogare de la principiul trasabilității fermei de origine pentru substanțele sau reziduurile compușilor organoclorurați (inclusiv PCB), organofosforici și metale grele;

d) trebuie efectuată numai din laptele crud, mărimea probei prelevate fiind în funcție de metoda de analiză utilizată;

2) trebuie respectată următoarea pondere și frecvență de prelevare a probelor:

- a) numărul anual al probelor prelevate trebuie să constituie cel puțin 300 de recoltări pentru o producție anuală de lapte de la 1 la 15 000 de tone;
- b) 70% din prelevări trebuie examinate pentru detectarea reziduurilor de medicamente de uz veterinar, fiecare probă fiind testată pentru cel puțin patru compuși diferiți, de la cel puțin trei dintre grupele substanțelor neautorizate pentru utilizarea animalelor productive cum ar fi: aristolochia spp. și preparatele obținute din aceasta, cloramfenicol, cloroform, clorpromazină, colchicină, dapsonă, dimetridazol, metronidazol, nitrofurani (inclusiv furazolidonă), ronidazol, substanțe antimicrobiene, antihelmintice și antiinflamatorii nesteroidiene;
- c) 15% din probele prelevate trebuie testate pentru detectarea prezenței reziduurilor substanțelor contaminante și de mediu cum ar fi: compuși organoclorurați (inclusiv PCB), organofosforici, metale grele, micotoxine, coloranți și alte substanțe;
- d) restul de 15% trebuie testate în funcție de situația reflectată de Centru.

23. Numărul probelor de lapte prelevate de la ovine, caprine, ecvidee trebuie determinat în funcție de nivelul producției și problemele identificate.

24. Laptele de la aceste specii trebuie inclus în planul de prelevare a probelor, suplimentar celor prelevate pentru laptele de bovine.

25. La prelevarea probelor de ouă de găină:

1) fiecare prelevare oficială a probelor:

a) trebuie efectuată de către medicul veterinar oficial sau medicul veterinar de liberă practică împuternicit, în așa fel încât să fie posibilă urmărirea originii fermei de proveniență a ouălor;

b) se efectuează la fermă sau la centrul de ambalare în funcție de cel puțin 12 ouă sau mai multe, în funcție de metodele analitice utilizate;

2) trebuie respectată ponderea și frecvența de prelevare a probelor:

a) numărul de probe ce urmează a fi prelevate în fiecare an trebuie să fie cel puțin egal cu 1 la 1000 tone din producția anuală de ouă pentru consum uman, cu un minim de 200 de probe;

b) numărul de probe prelevate pentru aceste specii urmează a fi determinat de către fiecare medic veterinar oficial în funcție de nivelul producției și problemele identificate;

c) din centrele de ambalare ce reprezintă cea mai semnificativă porție de ouă furnizate pentru consum uman trebuie să fie prelevate cel puțin 30% din numărul total de probe;

d) 70% din probele prelevate trebuie să fie testate pentru detectarea cel puțin a unui compus din grupele substanțelor neautorizate pentru utilizarea animalelor productive cum ar fi: aristolochia spp. și preparatele obținute din aceasta, cloramfenicol, cloroform, clorpromazină, colchicină, dapsonă, dimetridazol, metronidazol, nitrofurani (inclusiv furazolidonă), ronidazol, substanțe antimicrobiene, inclusiv sulphonamide, chinolone;

e) 30% din probele prelevate trebuie să fie alocate în funcție de situația existentă în Republica Moldova, dar trebuie să includă unele analize pentru reziduurile substanțelor contaminante și de mediu, cum ar fi: compuși organoclorurați (inclusiv PCB), organofosforici, metale grele, micotoxine, coloranți și alte substanțe.

26. Numărul de probe de ouă prelevate pentru alte specii de păsări urmează a fi determinat de către fiecare medic veterinar oficial în funcție de nivelul producției și problemele identificate.

Ouăle de la aceste specii trebuie incluse în planul de prelevare, ca probe suplimentare celor prelevate pentru găinile ouătoare.

27. O probă de carne de iepure constă din unul sau mai multe animale provenite de la

aceiași producător, în funcție de cerințele metodelor analitice.

Fiecare prelevare oficială trebuie să fie efectuată de către medicul veterinar oficial, astfel încât să fie întotdeauna posibilă identificarea fermei de origine a iepurilor.

Pot fi prelevate probe, în funcție de structura producției de iepuri, la fermă și la abatoarele autorizate.

28. Unele probe suplimentare de apă de băut și de furaje pot fi prelevate la ferma de iepuri pentru controlul substanțelor neautorizate.

29. Numărul probelor de carne de iepure ce urmează a fi prelevate în fiecare an trebuie să fie egal cu 10 pentru 300 tone din producția anuală (greutatea totală) pentru primele 3000 tone de producție și o probă pentru fiecare 300 de tone suplimentare de carne de iepure.

30. Ponderea probelor de carne de iepure trebuie să constituie:

1) pentru grupa A: 30% din totalul numărului de probe prelevate, dintre care:

a) 70% trebuie să fie controlate pentru detectarea substanțelor din grupele substanțelor neautorizate pentru utilizarea animalelor productive, cum ar fi: aristolochia spp. și preparatele obținute din aceasta, cloramfenicol, cloroform, clorpromazină, colchicină, dapsonă, dimetridazol, metronidazol, nitrofurani (inclusiv furazolidonă), ronidazol, substanțe antimicrobiene, inclusiv sulphonomides, chinolone;

b) 30% trebuie să fie controlate pentru detectarea substanțelor cu efect anabolizant și substanțelor neautorizate cum ar fi: stilbenele, derivați ai stilbenelor, precum și sărurile și esterii lor, agenții antitiroidieni, steroizi, lactone resorcilic de acid, inclusiv zeranol, β -agoniste;

2) pentru grupa B: 70% din totalul numărului de probe prelevate dintre care:

a) 30% trebuie verificate pentru detectarea substanțelor antimicrobiene, inclusiv sulphonomides, chinolone;

b) 30% trebuie verificate pentru detectarea medicamentelor de uz veterinar, inclusiv: antihelmintice, anticoccidiene și nitroimidazol, carbamați și piretroizi, sedative, medicamente antiinflamatorii nesteroidice, alte substanțe farmacologic active;

c) 10% trebuie verificate pentru detectarea substanțelor contaminante și de mediu: compuși organoclorurați, inclusiv PCB, compuși organofosforici, metale grele, micotoxine, coloranți și alte substanțe, restul va fi alocat în funcție de situația reflectată de Centru;

3) aceste cifre vor fi revizuite la un an de la aprobarea prezentei Norme sanitar-veterinare.

31. Pentru vînatul de crescătorie mărimea probei va depinde de metoda analitică utilizată.

Probele urmează a fi prelevate la nivel de unitate procesatoare, făcînd posibilă identificarea trasabilității animalelor sau a cărnii acestora pînă la ferma de origine.

La nivel de fermă trebuie prelevate unele probe suplimentare de apă de băut și furaje pentru controlul substanțelor neautorizate.

Numărul probelor de vînat de crescătorie ce urmează a fi prelevate în fiecare an trebuie să fie egal cel puțin cu 100 de probe.

32. Ponderea probelor vînatului de crescătorie trebuie să constituie:

1) pentru grupa A: 20% din totalul numărului de prelevări, majoritatea prelevărilor urmează a fi analizate pentru compuși β -agoniști și substanțele neautorizate spre utilizare de către animalele productive cum ar fi: aristolochia spp. și preparatele obținute din aceasta, cloramfenicol, cloroform, clorpromazină, colchicină, dapsonă, dimetridazol, metronidazol, nitrofurani (inclusiv furazolidonă), ronidazol;

2) pentru grupa B: 70% din numărul total de probe prelevate, dintre care:

a) 30% trebuie verificate pentru detectarea substanțelor antimicrobiene, inclusiv sulphonomides, chinolone;

- b) 30% trebuie verificate pentru detectarea substanțelor antihelmintice, anticoccidiene, inclusiv nitroimidazol;
- c) 10% trebuie verificate pentru detectarea următoarelor substanțe: carbamați și piretroide, antiinflamatorii nesteroidice (AINS);
- d) 30% trebuie verificate pentru detectarea altor substanțe contaminante și de mediu: compuși organoclorurați, inclusiv PCB, compuși organofosforici, metale grele, micotoxine, coloranți și alte substanțe, în conformitate cu experiența acumulată (10%).

33. Mărimea probei de vînat sălbatic va depinde de metoda analitică utilizată.

Probele trebuie să fie prelevate la nivel de unitate procesatoare sau la locul de vînatore.

Trebuie să existe posibilitatea identificării trasabilității animalelor pînă la locul unde acestea au fost vîinate.

Numărul probelor ce urmează a fi prelevate în fiecare an trebuie să fie egal cel puțin cu 100 de probe.

Aceste probe trebuie să fie prelevate pentru a se analiza existența reziduurilor sau a elementelor chimice.

34. Mărimea probei de miere va depinde de metoda analitică utilizată.

Probele pot fi prelevate în orice punct al lanțului de producție, cu condiția posibilei depistări a producătorului original al mierii.

Numărul probelor de miere ce urmează a fi prelevate în fiecare an trebuie să fie egal cel puțin cu 10 pentru 300 tone din producția anuală – pentru primele 3.000 de tone și o probă – pentru fiecare 300 tone suplimentare. 35. Ponderea probelor de miere trebuie să constituie:

- a) pentru grupa substanțelor antimicrobiene, inclusiv sulphonomides, chinolone și alte medicamente de uz veterinar cum ar fi: carbamați și piretroizi – 50% din numărul total de probe;
- b) pentru grupa substanțelor contaminante și de mediu: compuși organoclorurați, inclusiv PCB, compuși organofosforici, metale grele – 40% din numărul total de probe;
- c) restul (10%) trebuie să fie alocat în conformitate cu experiența acumulată. Se va acorda o atenție deosebită micotoxinelor.

Capitolul III

Autocontrol și responsabilități

36. Fermele care plasează pe piață animale de fermă, precum și toate persoanele fizice și juridice care comercializează aceste animale, trebuie să fie autorizate de Agenție.

37. Proprietarii sau responsabilii unităților de prelucrare primară a produselor de origine animală trebuie să ia, în special prin autocontrol, toate măsurile necesare pentru ca:

- a) să nu accepte animale în timpul livrărilor directe sau prin intermediari decît acelea pentru care producătorul garantează respectarea timpului de așteptare;
- b) să se asigure că animalele de interes economic sau produsele introduse în unitate nu prezintă depășiri ale limitelor maxime admise de reziduuri și urme de substanțe sau produse neautorizate.

38. Producătorii sau responsabilii autorizați:

1) trebuie să pună în vînzare numai:

- a) animale cărora nu li s-au administrat substanțe sau produse neautorizate ori care nu au făcut obiectul unui tratament ilegal, în sensul prezentei Norme sanitar-veterinare;
- b) animale la care a fost respectat timpul de așteptare prescris în cazul administrării de

produse sau de substanțe autorizate;

c) produse care provin de la animalele comercializate de persoanele fizice și juridice autorizate de Agenție și care respectă prevederile în domeniul reglementat;

2) poartă răspundere în cazul în care un animal este dus la o unitate de transformare primară de către o persoană fizică sau juridică, alta decât proprietarul;

3) sprijină Agenția în supravegherea prevederilor prezentului punct prin:

a) stabilirea principiului supravegherii calității produselor pe întreg circuitul alimentar de către autoritățile respective și părțile interesate;

b) intensificarea măsurilor de autocontrol care se introduc în caietul de sarcini pentru marcare și etichetare.

39. Agenția verifică atitudinea față de obligațiile asumate și competența medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți care asigură supravegherea creșterii și tratamentului animalelor, prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară, prin organizarea testelor în cadrul cursurilor de instruire și prin controlul ținerii registrelor de evidență a activităților desfășurate.

40. Medicul veterinar de liberă practică împuternicit înscrie în registru data și natura tratamentelor prescrise sau administrate, identificarea animalelor tratate, precum și timpul de așteptare corespunzător.

Crescătorii de animale înscriu în acest registru data și natura tratamentelor administrate, asigură respectarea timpului de așteptare și păstrează rețetele timp de 5 ani.

Crescătorii și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți sînt obligați să furnizeze Agenției, la cererea acesteia, informația prin care confirmă respectarea în exploatație a prevederilor prezentei Norme sanitar-veterinare.

Capitolul IV

Control oficial și laboratoare desemnate

Secțiunea 1

Controlul oficial

41. În afară de controlul efectuat în cadrul Programului național de supraveghere și monitorizare a reziduurilor și a altor contaminanți la animale vii, produse și subproduse de origine animală și de cel prevăzut în normele specifice, Agenția efectuează controale oficiale prin sondaj:

a) în stadiul de fabricare a substanțelor cu acțiune anabolică și a substanțelor neautorizate: stilbene, derivați de stilbenelor, precum și sărurile sau esterii lor, agenți antitiroidieni, steroizi, lactone resorcilic de acid, inclusiv zeranol, β -agoniste, a substanțele neautorizate animalelor productive pentru utilizare cum ar fi: aristolochia spp. și preparatele obținute din aceasta, cloramfenicol, cloroform, clorpromazină, colchicină, dapsonă, dimetridazol, metronidazol, nitrofurani (inclusiv furazolidonă), ronidazol, precum și în stadiul de manipulare, depozitare, transport, distribuție, vânzare sau achiziționare;

b) în timpul producerii și distribuției hranei pentru animale;

c) în tot fluxul tehnologic de animale și de produse primare de origine animală, cuprinse în prezenta Normă sanitar-veterinară.

42. Măsurile de control și supraveghere a anumitor substanțe și reziduuri ale acestora în animalele vii și în produsele de origine animală, specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară, trebuie luate, îndeosebi în vederea decelării, deținerii sau prezenței substanțelor ori produselor neautorizate, administrate animalelor la sfîrșitul îngrășării sau în cadrul

tratamentelor ilegale.

43. Controlul prevăzut de prezenta Normă sanitar-veterinară trebuie efectuat de Agenție fără a fi anunțat în prealabil.

Proprietarul, deținătorul de animale sau reprezentantul acestuia este obligat să faciliteze operațiunile de inspecție înaintea sacrificării și să acorde asistență medicului veterinar oficial sau personalului auxiliar la efectuarea tuturor operațiunilor necesare.

44. Agenția are obligația:

- 1) în cazul suspiciunii de aplicare a tratamentului ilegal, să solicite proprietarului sau deținătorului de animale, ori medicului veterinar de liberă practică împuternicit furnizarea tuturor detaliilor ce justifică natura tratamentului;
- 2) în cazul suspiciunii de fraudă, constatării încălcărilor și rezultatelor pozitive în urma unuia dintre controalele efectuate, conform prevederilor prezentei Norme sanitar-veterinare, să ia măsurile corespunzătoare proporționale, eficiente și disuasive;
- 3) în cazul confirmării tratamentului ilegal, utilizării substanțelor sau produselor neautorizate sau sesizării motivate a suspiciunii de utilizare a acestora, să efectueze:
 - a) controale prin sondaj ale animalelor în exploatarea de origine sau de proveniență în vederea depistării modului de utilizare și, în special, a eventualelor urme de implant;
 - b) prelevări oficiale de probe de apă potabilă și hrană în scopul detectării prezenței substanțelor interzise sau celor neautorizate în exploatarea agricole de creștere, ținere sau îngrășare a animalelor sau în exploatarea de origine sau de proveniență a acestor animale;
 - c) controale prin sondaj ale furajelor și apei potabile în exploatarea de origine sau de proveniență, precum și ale apei de captare, în cazul animalelor de acvacultură;
 - d) controale necesare pentru clarificarea originii substanțelor sau produselor neautorizate, precum și a animalelor tratate;
 - e) controale oficiale prin sondaj prevăzute la pct. 41 al prezentei Norme sanitar-veterinare;
- 4) pînă la eliberarea autorizației de plasare pe piață a medicamentului de uz veterinar destinat administrării animalelor productive trebuie să se asigure că laboratoarele sanitar-veterinare teritoriale desemnate au transmis laboratorului național de referință metodele de analiză uzuale pentru depistarea reziduurilor.

45. Pentru substanțele stilbene, derivații de stilbene, precum și pentru sărurile sau esterii lor, agenții antitiroidieni, steroizi, lactone resorcilic de acid, inclusiv zeranol, β -agoniste, substanțele interzise animalelor productive pentru utilizare cum ar fi aristolochia spp. și preparatele obținute din aceasta, cloramfenicol, cloroform, clorpromazină, colchicină, dapsonă, dimetridazol, metronidazol, nitrofurani (inclusiv furazolidonă), ronidazol, rezultatele pozitive obținute prin metoda uzuală trebuie confirmate prin metoda de referință în cadrul Laboratorului național de referință.

Pentru toate substanțele, în cazul contestării unei analize contradictorii, rezultatele trebuie confirmate de Laboratorul național de referință, din contul reclamantului, dacă a fost confirmată depășirea limitei admise pentru substanța respectivă.

46. În momentul obținerii unor rezultate pozitive, în condițiile prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară, Agenția:

1) va solicita fără întârziere:

- a) toate elementele necesare pentru identificarea animalului sau exploatarea de origine sau de proveniență;
- b) datele cu privire la examenul ante-mortem și la rezultatele acestuia;

2) va dispune efectuarea:

- a) unei anchete în exploatarea de origine sau de proveniență, în funcție de caz, pentru

determinarea cauzei prezenței reziduurilor;

b) în cazul unui tratament ilegal, unei anchete referitoare la sursa/sursele substanțelor sau produselor respective, în funcție de caz, la nivelul fabricării, manipulării, depozitării, transportului, administrării, distribuției sau vânzării;

c) tuturor celorlalte anchete care se estimează a fi necesare.

47. Animalele de la care au fost prelevate probe trebuie identificate cu precizie și puse sub interdicție veterinară în exploatațile în care se aflau pînă la eliberarea rezultatelor analizelor efectuate.

48. În cazul în care examinarea unei probe oficiale relevă un tratament ilegal, Agenția trebuie să asigure imediat controlul oficial al crescătoriei respective, anchetele vizate trebuie să asigure că toate animalele în cauză sînt marcate sau identificate oficial și că prelevarea unei probe oficiale este efectuată în primul rînd pe un eșantion statistic, respectiv fondat pe baze științifice internațional recunoscute.

49. În cazul în care examenul relevă prezența reziduurilor de substanțe autorizate sau de contaminanți ce depășesc nivelurile maxime admise de reziduuri, Agenția efectuează o anchetă în exploatația de origine sau de proveniență, în funcție de caz, pentru determinarea cauzelor depășirii limitelor maxime admise de reziduuri.

În funcție de rezultatele anchetei efectuate, Agenția ia măsurile necesare pentru asigurarea sănătății publice, avînd competența, după caz, de a interzice sacrificarea animalelor din exploatația în cauză sau valorificarea produselor provenite din crescătorie pe o perioadă de așteptare determinată, indicată în instrucțiunile de utilizare a substanțelor și/sau a medicamentelor de uz veterinar.

În cazul încălcărilor repetate de depășire a limitelor maxime admise de reziduuri, în momentul comercializării pe piață a animalelor de către un crescător sau a produselor de către un procesator ori de o fabrică de preparate, Agenția va efectua, conform prevederilor prezentei Norme sanitar-veterinare, din contul proprietarului sau al deținătorului, un control repetat al animalelor și produselor crescătoriei și/sau al fabricii în cauză pe o perioadă de minimum 6 luni, cu interdicția valorificării produselor sau a carcaselor pînă la obținerea rezultatelor analizelor pentru probele prelevate.

În cazul în care ancheta confirmă suspiciunea, proprietarul sau deținătorul de animale va suporta cheltuielile pentru efectuarea analizelor și controalelor.

Toate rezultatele care pun în evidență o depășire a limitelor maxime admise de reziduuri conduc la retragerea din circuitul alimentar a carcaselor sau a produselor respective.

Nimicirea animalelor depistate pozitiv se efectuează sub controlul Agenției, din contul proprietarului de animale, fără careva compensări.

50. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor au următoarele competențe:

a) repartizează pe obiective numărul de probe din planul cifric al raionului/municipiului;

b) urmăresc și asigură prelevarea și trimiterea probelor către Centru;

c) efectuează anchete la obiectivele la care s-au constatat probe pozitive și informează Centrul asupra constatărilor și măsurilor dispuse;

d) execută alte atribuții în limitele prezentei Norme sanitar-veterinare și ale legislației naționale.

Secțiunea 2

Laboratoare desemnate

51. Centrul, situat în municipiul Chisinau, str. Murelor, nr.3:

1) reprezintă Laboratorul național de referință pentru controlul reziduurilor în animalele vii și produsele de origine animală;

2) este desemnat pentru determinarea reziduurilor de substanțe hormonale, substanțe tireostatice, substanțe betaagoniste, substanțe antimicrobiene, medicamente de uz veterinar (cloramfenicol, dimetridazol, nitrofurani, sulfamide, ivermectin, substanțe tranchilizante și betabloccante), pesticide organoclorurate și PCB, organofosforice, carbamice și piretroizi, metale grele, arsen și micotoxine;

3) activează în conformitate cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare în condiții minime de funcționare, onorându-și sarcinile și purtând răspundere pentru competențele atribuite de Agenție;

4) are obligația:

a) să dispună de personal calificat care să posede cunoștințe teoretice și tehnice aplicabile pentru analizele specifice;

b) să dispună de dotarea necesară (aparataj, inventar, substanțe) pentru efectuarea analizelor;

c) să dispună de o infrastructură administrativă adecvată;

d) să dispună de lista actualizată a substanțelor de referință, a substanțelor aprobate pentru utilizare în practica veterinară, zootehnică și agricolă, precum și a fabricantilor și comercianților acestor substanțe, să cunoască reglementările actuale privind utilizarea lor;

e) să asigure cunoașterea normelor și practicilor internaționale în domeniu;

f) să participe la testări periodice intra- și interlaborator, organizate de Agenție, pentru cunoașterea și aplicarea corectă a metodelor și tehnicilor de lucru și pentru asigurarea acurateții rezultatelor analizelor;

g) să coordoneze activitatea laboratoarelor teritoriale, abilitate cu funcția de analiză a reziduurilor, în particular să coordoneze normele și metodele de analiză pentru fiecare reziduu sau grupă de reziduuri în cauză;

h) să asiste Agenția la elaborarea Programului anual de supraveghere a reziduurilor;

i) să organizeze periodic teste comparative pentru fiecare reziduu sau grupă de reziduuri pentru care laboratoarele teritoriale au fost desemnate;

j) să asigure difuzarea de informații furnizate de laboratoarele comunitare de referință;

k) să asigure personalului posibilitatea de a participa la cursurile de perfecționare organizate;

l) să se asigure că laboratoarele teritoriale desemnate respectă limitele maxime admise de reziduuri stabilite;

5) are următoarele competențe:

a) întocmește Programul anual de supraveghere și control al substanțelor și reziduurilor acestora, îl înaintează spre aprobare Agenției, urmărește și informează periodic Agenția despre realizarea acestuia;

b) execută toată gama de analize pentru decelarea reziduurilor și substanțelor prevăzute în reglementările oficiale;

c) asimilează și promovează metode și tehnici noi de analiză;

d) instruește și atestă personalul din secțiile sanitar-veterinare de control al reziduurilor în vederea însușirii și aplicării corecte a metodelor de analiză;

e) organizează și controlează efectuarea testelor intra- și interlaboratoare;

f) propune Agenției organizarea anchetelor și participă la acestea pentru stabilirea surselor de contaminare cu substanțe și reziduuri la animale și la produsele acestora;

g) colaborează cu laboratoarele naționale ale altor state în domeniul specific de activitate;
h) execută alte atribuții în limitele prezentei Norme sanitare-veterinare și ale legislației naționale.

52. Laboratoarele teritoriale desemnate pentru decelarea substanțelor și reziduurilor acestora la animalele vii și produsele de origine animală vor activa în conformitate cu prevederile prezentei Norme sanitare-veterinare în condiții minime de funcționare, onorându-și sarcinile și purtând răspundere pentru competențele atribuite de Agenție.

Arondarea raioanelor la laboratoarele teritoriale desemnate se stabilește de Agenție în funcție de amplasarea lor geografică și, respectiv, de capacitățile acestora.

Capitolul V

Măsurile întreprinse în cazul constatării unei încălcări

53. În cazul descoperirii substanțelor sau produselor menționate la pct. 3 al prezentei Norme sanitare-veterinare la proprietarii sau deținătorii neautorizați, aceștia se pun sub interdicție veterinară și sînt supuși controlului oficial pînă la luarea măsurilor impuse de Agenție, în funcție de natura substanțelor identificate.

54. În perioada de interdicție sanitare-veterinară, animalele se țin în exploatarea respectivă sau crescătoria de origine, nu sînt cedate unei alte persoane, cu excepția celor aflate sub control oficial.

În cazul confirmării unui tratament ilegal, animalele depistate pozitive vor fi sacrificate fără întîrziere sau trimise la un abator dotat cu instalațiile și echipamentele necesare în vederea ecarisării, în baza unui certificat sanitar- veterinar oficial care justifică sacrificarea. Dacă abatorul nu dispune de dotările necesare, animalele astfel sacrificate sînt trimise la o fabrică de transformare cu grad înalt de siguranță. Prelevarea și cercetarea probelor se va efectua din contul proprietarului sau deținătorului de animale, pe ansamblul loturilor de animale suspecte aparținînd crescătoriei controlate.

Dacă jumătate sau mai mult din totalul recoltărilor efectuate pe probe reprezentative este pozitivă, crescătorul poate opta pentru efectuarea unui control de ansamblu la animalele suspecte din crescătorie sau pentru nimicirea acestora.

Într-o perioadă ulterioară de minimum 12 luni exploatarea aparținînd aceluiași proprietar vor face obiectul unui control oficial amănunțit în vederea depistării reziduurilor descoperite inițial, rezultatele autocontrolului, în perioada respectivă, nefiind luate în considerare.

Crescătoriile sau întreprinderile care aprovizionează respectivele exploatarea sînt supuse, ținînd cont de încălcarea constatată, unui control suplimentar, destinat detectării substanței în cauză. Acest lucru este valabil pentru toate exploatarea sau întreprinderile aparținînd aceleiași rețele de aprovizionare cu animale sau cu hrană pentru animalele din exploatarea de origine sau de proveniență.

55. Medicul veterinar împuternicit dintr-un abator are următoarele obligații:

1) în cazul în care suspectează sau deține dovezi că animalele aduse spre tăiere au făcut obiectul unui tratament ilegal sau că le-au fost administrate substanțe ori produse neautorizate:

a) să dispună ca animalele respective să fie sacrificate separat de celelalte loturi de animale;

b) să rețină carcasele și organele și să procedeze la prelevările de probe necesare pentru decelarea substanțelor respective;

c) dacă rezultatele sînt pozitive, să trimită carnea și organele la o fabrică de transformare

cu grad înalt de siguranță, fără careva compensații pentru producător;

2) în cazul suspiciunii sau deținerii de dovezi că animalele aduse spre tăiere au făcut obiectul unui tratament autorizat, dar nu a fost respectată perioada de așteptare, să amîne sacrificarea pînă se va asigura că reziduurile nu depășesc limitele maxime admise. Această perioadă nu poate fi în nici un caz mai scurtă decît timpul de așteptare prevăzut pentru substanțele în cauză sau decît timpul de așteptare prevăzut în autorizația de plasare pe piață a produsului respectiv. Totodată, în cazuri de urgență sau dacă starea de sănătate a animalelor o cere ori dacă infrastructurile sau echipamentele din dotarea abatorului nu permit amînarea sacrificării animalelor, acestea pot fi sacrificate înaintea perioadei de interdicție sau de amînare. Carnea și organele sînt reținute pînă la primirea rezultatelor controalelor oficiale solicitate laboratorului de către medicul veterinar împuternicit. Numai carnea și organele la care cantitatea de reziduuri nu depășește limitele maxime admise sînt oferite pentru consum uman;

3) să retragă din consumul uman carcasele și produsele pentru care nivelul reziduurilor depășește limitele maxime admise.

56. În caz de confirmare a deținerii, utilizării sau fabricării substanțelor sau produselor neautorizate într-o unitate de producție, autorizația sanitar-veterinară pentru întreprinderea în cauză este suspendată pe o perioadă în care întreprinderea efectuează un control amănunțit și înlătură încălcările. În cazul recidivei, autorizația sanitar-veterinară este retrasă definitiv.

57. Trebuie luate măsuri corespunzătoare egale față de toate persoanele care, în funcție de caz, sînt responsabile de distribuirea sau de administrarea substanțelor sau produselor neautorizate, precum și a celor autorizate, dar utilizate în alte scopuri decît cele prevăzute de legislația în vigoare.

58. Toate formele de necooperare cu Agenția sau toate formele de obstrucționare din partea personalului ori a responsabilului de abator, sau a unei întreprinderi private, în momentul executării inspecției și recoltării probelor necesare aplicării planurilor naționale de supraveghere a reziduurilor, precum și în momentul derulării anchetelor sau controalelor prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară, atrage după sine aplicarea măsurilor corespunzătoare din partea Agenției.

Capitolul VI

Importul provenit din alte țări

59. Eliberarea avizului sanitar-veterinar pentru importul animalelor vii destinate abatorizării, al carcaselor, semicarcaselor, produselor de origine animală și furajelor provenite din alte țări se efectuează în baza garanțiilor oferite de partea exportatoare cu privire la supravegherea reziduurilor și a substanțelor reglementate de prezenta Normă sanitar-veterinară.

60. În cazul în care investigațiile efectuate asupra animalelor, produselor de origine animală și furajelor importate demonstrează că au fost utilizate produse sau substanțe neautorizate pentru tratarea animalelor:

a) Centrul va informa imediat Agenția despre proveniența, natura produselor utilizate și a lotului respectiv;

b) Agenția va intensifica controlul la toate loturile de animale, produse de origine animală și furaje avînd aceeași origine. În special, de la următoarele 10 loturi provenite de la aceeași sursă va fi prelevată la posturile de control sanitar-veterinar, organizate în cadrul posturilor

vamale, o probă reprezentativă pentru fiecare lot sau parte din lot și va fi analizată pentru detectarea prezenței reziduurilor.

61. Agenția va fi informată despre rezultatul inspecțiilor și în baza acestor informații va efectua toate investigațiile necesare pentru a identifica motivele și originea încălcării depistate și va lua măsurile prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară.

În cazul în care rezultatele controalelor repetate scot în evidență prezența substanțelor sau produselor neautorizate, reziduurilor acestor substanțe sau produse sau depășirea limitei maxime admisibile de reziduuri:

a) lotul sau partea de lot respectiv va fi reexpediată în țara de origine, din contul expeditorului sau mandatarului, cu înscrierea în certificatul sanitar-veterinar a motivelor respingerii lotului;

b) în funcție de natura încălcărilor constatate și a riscurilor asociate acestei încălcări, alegerea privind reexpedierea, utilizarea altor căi autorizate sau distrugerea lotului sau a părții de lot respectiv trebuie lăsată expeditorului, fără a acorda careva compensații, și efectuată sub controlul și supravegherea Agenției.

[anexă](#)