

## TABEL DE CONCORDANȚĂ

### a proiectului de Ordin cu privire la stabilirea unui plan de control coordonat în vederea stabilirii prevalenței practicilor frauduloase în comercializarea anumitor produse alimentare

1	Recomandarea Comisiei din 27 martie 2014 privind un al doilea plan de controale coordonate pentru stabilirea prevalenței unor practici frauduloase în comercializarea anumitor produse alimentare (2014/180/UE)			
2	Titlul proiectului de act normativ național Ordin cu privire la stabilirea unui plan de control coordonat în vederea stabilirii prevalenței practicilor frauduloase în comercializarea anumitor produse alimentare			
3	Gradul general de compatibilitate – parțial compatibil			
4	Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare/ Platon Valentina			
5	13.03.2026			
	Actul Uniunii Europene	Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observațiile
	6	7	8	9
	<p style="text-align: right;">Anexa I</p> <p>Al doilea plan de controale coordonate pentru stabilirea prevalenței unor practici frauduloase în comercializarea anumitor produse alimentare</p> <p><b>A. Produsele vizate</b></p> <p>1. Produsele alimentare comercializate și/sau etichetate drept conținând carne de vită (de exemplu, carne tocată, preparate din carne și produse din carne) ca ingredient dominant în componența carne, încadrate în următoarele categorii:</p> <p>(a) produse alimentare preambalate destinate consumatorului final sau unităților de alimentație colectivă, care sunt etichetate drept conținând carne de vită ca ingredient dominant;</p> <p>(b) produse alimentare oferite spre vânzare consumatorului final sau unităților de alimentație colectivă fără să fie preambalate și produse alimentare ambalate în unitățile de vânzare la cererea consumatorului sau preambalate pentru vânzare directă, care sunt comercializate și/sau altfel marcate drept conținând carne de vită ca ingredient dominant în componența carne din produs.</p> <p>2. În scopul aplicării prezentului plan de controale coordonate, se aplică definiția „produsului alimentar preambalat” de la articolul 1 alineatul (3) litera (b) din Directiva 2000/13/CE.</p>	<p style="text-align: right;"><i>Anexă la Ordinul nr /2026</i></p> <p style="text-align: center;"><b>Stabilirea unui plan de control coordonat în vederea stabilirii prevalenței practicilor frauduloase în comercializarea anumitor produse alimentare</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Secțiunea 1</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Controale asupra produselor alimentare comercializate și/sau etichetate drept conținând carne de vită</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Subsecțiunea 1</b></p> <p style="text-align: center;"><b>Produse vizate</b></p> <p>1. Produsele alimentare comercializate și/sau etichetate drept conținând carne de vită (de exemplu, carne tocată, produse din carne, preparate din carne), încadrate în următoarele categorii:</p> <p>1.1. produse alimentare preambalate destinate consumatorului final sau unităților de alimentație publică care sunt etichetate drept conținând carne de vită ca ingredient dominant;</p> <p>1.2. produse alimentare oferite spre vânzare consumatorului final sau unităților de alimentație publică fără preambalare și produse alimentare ambalate în unitățile de vânzare la cererea consumatorului sau preambalate pentru vânzare directă,</p>	<b>parțial compatibil</b>	

3. În scopul aplicării prezentului plan de controale coordonate, se aplică definiția „cărni tocate”, a „preparatelor din carne” și a „produselor din carne” de la punctele 1.13, 1.15 și 7.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.

**B. Obiectivul**

Autoritățile competente ar trebui să efectueze controale oficiale pentru a stabili dacă produsele menționate la litera A conțin carne de cal care nu este menționată în mod corespunzător pe ambalaj sau, în cazul produselor alimentare care nu sunt preambalate, dacă informația privind prezența acestui tip de carne nu este pusă la dispoziția consumatorului sau a unităților de alimentație colectivă, în conformitate cu dispozițiile Uniunii și, dacă este cazul, cu cele naționale.

**C. Punctele și procedura de eșantionare**

1. Eșantionul ar trebui să fie reprezentativ pentru produsele în cauză din statul membru și să provină dintr-o varietate de produse.
2. Eșantionarea produselor ar trebui efectuată la nivelul comercianților cu amănuntul (de exemplu, în supermarketuri, în magazine mici de vânzare cu amănuntul și în măcelării locale) și ar putea fi extinsă, de asemenea, la alte unități (de exemplu, depozite frigorifice).

**D. Numărul de eșantioane și modalitățile de eșantionare**

Tabelul de mai jos oferă o privire generală asupra numărului orientativ recomandat de eșantioane de prelevat în perioada precizată în punctul 1 din recomandare. Distribuția eșantioanelor per stat membru este bazată pe datele demografice, cu un număr minim de 10 eșantioane din produsele în cauză per stat membru și per 30 de zile.

Produse alimentare comercializate și/sau etichetate	
Țara de comercializare	Numărul indicativ lunar recomandat al eșantioanelor
Franța, Germania, Italia, Regatul Unit, Spania, Polonia	150
România, Țările de Jos, Belgia, Grecia, Portugalia, Republica Cehă, Ungaria, Suedia, Austria, Bulgaria	100
Lituania, Slovacia, Danemarca, Irlanda, Finlanda, Letonia	50
Slovenia, Estonia, Cipru, Luxemburg, Malta	10

comercializate și/sau altfel marcate drept conținând carne de vită ca ingredient dominant în componenta carne din produs.

2. În scopul acestui plan coordonat de control, se aplică definiția „produsului alimentar preambalat” de la articolul 2 din Legea nr. 279/2017 privind informarea consumatorului cu privire la produsele alimentare, iar definiția „autoritatea de control” se aplică în sensul articolului 3 din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar.

3. În scopul acestui plan coordonat de control, se aplică definițiile „cărni tocate”, „preparatelor din carne” și „produselor din carne” de la pct. 29.1.13, 29.1.15 și 29.7.1 din capitolul III al Hotărârii de Guvern nr. 692/2025 pentru aprobarea Cerințelor specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală.

4. Autoritatea competentă trebuie să desfășoare controale oficiale pentru a stabili dacă produsele menționate la pct. 1 conțin carne de cal, acest fapt nefiind indicat în mod adecvat pe ambalaj, sau, în cazul produselor alimentare care nu sunt preambalate, informația privind prezența acestei cărni nefiind pusă la dispoziția consumatorului sau a unităților de alimentație publică , în conformitate cu dispozițiile naționale.

**Subsecțiunea 2**

**Punctele și procedura de eșantionare**

5. Eșantionul trebuie să fie reprezentativ pentru produsele în cauză și să cuprindă o gamă variată de produse.
6. Eșantionarea produselor trebuie efectuată la nivelul distribuției cu amănuntul (de exemplu, unități de vânzare cu amănuntul a produselor din carne, în măcelării) și ar putea fi extinsă, de asemenea, la alte unități (de exemplu, la antrepozitele frigorifice).
7. Distribuția eșantioanelor per stat se bazează pe cifrele demografice, cu un număr minim de 10 eșantioane din produsele în cauză. Se recomandă efectuarea a 10 eșantionări o dată într-un trimestru calendaristic.

**Subsecțiunea 3**

**Metoda**

9. Toate eșantioanele se supun unui prim test de screening menit să depisteze prezența cărnii de cal (ca fracție masică g/g) la nivelul de 0,5 % sau mai mare. Alegerea metodei de screening este la latitudinea statului membru.



Numărul total de eșantioane pozitive după prima rundă de teste de screening		<p style="text-align: center;"><b>Tabelul 2</b></p> <table border="1"> <tr> <td>Numărul total de eșantioane</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Numărul total de eșantioane pozitive după prima rundă de teste de screening</td> <td></td> </tr> <tr> <td>Numărul total de eșantioane pozitive după a doua rundă de teste de confirmare efectuate în laboratorul desemnat</td> <td></td> </tr> </table>	Numărul total de eșantioane		Numărul total de eșantioane pozitive după prima rundă de teste de screening		Numărul total de eșantioane pozitive după a doua rundă de teste de confirmare efectuate în laboratorul desemnat			
Numărul total de eșantioane										
Numărul total de eșantioane pozitive după prima rundă de teste de screening										
Numărul total de eșantioane pozitive după a doua rundă de teste de confirmare efectuate în laboratorul desemnat										
Numărul total de eșantioane pozitive după a doua rundă de teste de confirmare efectuate în laboratorul desemnat										
<b>Model de raport pentru măsurile de asigurare a respectării legislației menționate la punctul 2</b>		<b>Tabelul 3</b>								
<b>Model de raport pentru măsurile de asigurare a respectării legislației menționate la punctul 10</b>										
Numărul de rezultate pozitive în cazul în care până în prezent au fost impuse măsuri de asigurare a respectării legislației		Numărul de rezultate pozitive în cazul în care până în prezent au fost impuse măsuri de asigurare a respectării legislației								
Dacă este posibil, se oferă detalii cu privire la cele mai frecvente măsuri de asigurare a respectării legislației utilizate (maximum trei puncte)		Dacă este posibil, se oferă detalii cu privire la cele mai frecvente măsuri de asigurare a respectării legislației utilizate (maximum trei puncte)								
Numărul de rezultate pozitive în cazul în care până în prezent nu au fost impuse măsuri de asigurare a respectării legislației		Numărul de rezultate pozitive în cazul în care până în prezent nu au fost impuse măsuri de asigurare a respectării legislației								
Dacă este posibil, se oferă detalii cu privire la cele mai frecvente motive pentru care nu s-au impus măsuri de asigurare a respectării legislației		Dacă este posibil, se oferă detalii cu privire la cele mai frecvente motive pentru care nu s-au impus măsuri de asigurare a respectării legislației								

<p>3. Toate testele de confirmare efectuate în conformitate cu punctul 2 într-un stat membru se efectuează într-un laborator desemnat în acest scop de autoritatea competentă. Laboratorul desemnat poate fi într-un alt stat membru, în urma unui acord cu autoritatea competentă din statul membru respectiv. Laboratorul desemnat trebuie să fie certificat cel puțin ISO 17025 pentru teste comparabile. Laboratorul desemnat poate să fi luat parte și la prima rundă de teste de screening. Numele și adresa laboratoarelor desemnate care participă la testele de confirmare se transmit laboratorului de referință al Uniunii Europene pentru proteinele animale din furaje, care va publica aceste informații pe site-ul său. Orientări mai detaliate cu privire la metoda de confirmare sunt disponibile pe site-ul de internet al laboratorului de referință al Uniunii Europene pentru proteinele animale din furaje, la adresa <a href="http://eurl.craw.eu/en/164/legal-sourcesand-sops">http://eurl.craw.eu/en/164/legal-sourcesand-sops</a></p>		<b>Prevederi UE neaplicabile</b>	
---	--	----------------------------------	--