

TABEL DE CONCORDANȚĂ

la proiectul Hotărârii Guvernului cu privire la Cerințele pentru intrarea în Republica Moldova a transporturilor de animale de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman

1.	Titlul actului Uniunii Europene, inclusiv cele mai recente amendamente incluse Regulamentul delegat (UE) 2022/2292 AL COMISIEI din 6 septembrie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cerințele pentru intrarea în Uniune a transporturilor de animale de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman, (CELEX: 32022R2292), publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 304 din 24 noiembrie 2022, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul Delegat (UE) 2025/637 al Comisiei din 29 ianuarie 2025
2.	<i>Titlul proiectului de act normativ național</i> Hotărârea Guvernului cu privire la Cerințele pentru intrarea în Republica Moldova a transporturilor de animale de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman
3.	Gradul general de compatibilitate Parțial compatibil
4	Autoritatea/persoana responsabilă Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare/Funcția/Direcția Siguranța Alimentelor
5	Data întocmirii/actualizării 22.10.2025

Actul Uniunii Europene	Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observațiile
6	7	8	9
CAPITOLUL I DOMENIU DE APLICARE ȘI DEFINIȚII	CAPITOLUL I DOMENIU DE APLICARE ȘI DEFINIȚII	Compatibil	

<i>Articolul 1</i> Obiect și domeniu de aplicare (1) Prezentul regulament completează Regulamentul (UE) 2017/625 în ceea ce privește cerințele pentru intrarea în Uniune a transporturilor de animale de la care se obțin produse alimentare și de anumite mărfuri destinate consumului uman provenind din țări terțe sau din regiuni ale acestora, pentru a asigura conformitatea lor cu cerințele aplicabile stabilite prin normele menționate la articolul 1 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul (UE) 2017/625 sau cu cerințe recunoscute ca fiind cel puțin echivalente cu ele.	1. Prezentele Cerințe stabilesc intrarea în Republica Moldova a transporturilor de animale de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman provenind din alte țări sau din regiuni ale acestora, pentru a asigura conformitatea lor cu cerințele aplicabile stabilite prin normele menționate la art. 1 alin. (2) lit. a) din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar.		
(2) Cerințele prevăzute la alineatul (1) vizează: (a) identificarea animalelor de la care se obțin produse alimentare și a anumitor mărfuri destinate consumului uman care fac obiectul următoarelor cerințe pentru intrarea în Uniune: (i) cerința ca respectivele animale de la care se obțin produse alimentare și anumite mărfuri destinate consumului uman să provină dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia care figurează în listă în conformitate cu articolul 126 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul (UE) 2017/625; (ii) cerința ca animalele de la care se obțin produse alimentare și anumite mărfuri destinate consumului uman să fie expediate din, obținute în sau preparate în unități care respectă cerințele aplicabile menționate la articolul 126	2. Cerințele prevăzute la pct. 1 vizează: 2.1. identificarea animalelor de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman care fac obiectul următoarelor cerințe pentru intrarea în Republica Moldova: 2.1.1 cerința ca respectivele animale de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman să provină dintr-o altă țară sau dintr-o regiune a acesteia care figurează în listă în conformitate cu art. 85 alin. (2) lit. a) din Legea nr.82/2024; 2.1.2. cerința ca animalele de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman să fie expediate din, obținute în sau preparate în unități care respectă cerințele aplicabile menționate la art. 85 alin. (1) din Legea nr.82/2024 sau cerințe recunoscute ca fiind cel	Compatibil	

alineatul (1) din Regulamentul (UE) 2017/625 sau cerințe recunoscute ca fiind cel puțin echivalente cu ele și care figurează în listele întocmite și actualizate în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctele (ii) și (iii) din Regulamentul (UE) 2017/625; (iii) cerința ca fiecare transport de animale de la care se obțin produse alimentare și de anumite mărfuri destinate consumului uman să fie însoțit de un certificat oficial, de un atestat oficial sau de orice altă dovadă care să ateste conformitatea cu normele prevăzute la articolul 1 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul (UE) 2017/625, cum ar fi un atestat privat, în conformitate cu articolul 126 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (UE) 2017/625;	puțin echivalente cu ele și care figurează în listele întocmite și actualizate în conformitate cu art. 85 alin. (6) subpct. 5) lit. b) din Legea nr.82/2024; 2.1.3. cerința ca fiecare transport de animale de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman să fie însoțit de un certificat oficial, de un atestat oficial sau de orice altă dovadă care să ateste conformitatea cu normele prevăzute la art. 1 alin. (2) lit. a) din Legea nr.82/2024, cum ar fi un atestat privat, în conformitate cu art. 85 alin. (2) lit. c) din Legea nr.82/2024;		
(b) cerințe privind intrarea în Uniune a animalelor de la care se obțin produse alimentare și a anumitor mărfuri destinate consumului uman provenite dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a unei țări terțe care figurează în listă, în conformitate cu articolul 127 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625;	2.2. cerințe privind intrarea în Republica Moldova a animalelor de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman provenite din alte țări care figurează în listă, în conformitate cu articolul art. 85 alin. (5) din Legea nr.82/2024;	Compatibil	
(c) cerințe în baza cărora transporturile de animale de la care se obțin produse alimentare și de anumite mărfuri destinate consumului uman provenind din țări terțe să fie expediate din, obținute în sau preparate în unități care respectă cerințele aplicabile menționate la articolul 126 alineatul (1) din Regulamentul (UE) 2017/625 sau cerințe recunoscute ca fiind cel puțin echivalente cu ele și care figurează în listele	2.3. cerințe în baza cărora transporturile de animale de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman provenind din alte țări să fie expediate din, obținute în sau preparate în unități care respectă cerințele aplicabile menționate la art. 85 alin. (1) din Legea nr.82/2024 sau cerințe recunoscute ca fiind cel puțin echivalente cu ele și care figurează în listele întocmite și	Compatibil	

întocmite și actualizate în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctele (ii) și (iii) din Regulamentul (UE) 2017/625;	actualizate conform art. 85 alin. (6) subpct. 5) lit. b) din Legea nr.82/2024;		
(d) cerințe pentru intrarea în Uniune în vederea introducerii pe piață a următoarelor mărfuri specifice, în plus față de cerințele stabilite în conformitate cu articolul 126 din Regulamentul (UE) 2017/625:	2.4. cerințe pentru intrarea în Republica Moldova în vederea introducerii pe piață a următoarelor bunuri specifice, suplimentar față de cerințele stabilite conform art. 85 alin. (1)–(3) din Legea nr.82/2024:	Compatibil	
(i) carne proaspătă, carne tocată, preparate din carne, produse din carne, carne separată mecanic și materii prime destinate producției de gelatină și de colagen; (ii) moluște bivalve, echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii; (iii) produse pescărești; (iv) produse compuse;	2.4.1. carne proaspătă, carne tocată, preparate din carne, produse din carne, carne separată mecanic și materii prime destinate producției de gelatină și de colagen; 2.4.2. moluște bivalve, echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii; 2.4.3. produse pescărești; 2.4.4. produse compuse;	Compatibil	
(e) cerințe suplimentare referitoare la certificatele oficiale, atestatele oficiale și atestatele private care trebuie să însoțească animalele de la care se obțin produse alimentare și anumite mărfuri destinate consumului uman în vederea intrării în Uniune;	2.5. cerințe suplimentare referitoare la certificatele oficiale, atestatele oficiale și atestatele private care trebuie să însoțească animalele de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman în vederea intrării în Republica Moldova;	Compatibil	
(f) cerințe privind utilizarea substanțelor farmacologic active la animalele de la care se obțin produse alimentare și privind reziduurile acestora, precum și privind nivelurile contaminanților și ale reziduurilor de pesticide existente în produsele de origine animală și în produsele compuse, în cazul în care animalele de la care se obțin produse	2.6. cerințe privind utilizarea substanțelor farmacologic active la animalele de la care se obțin produse alimentare și privind reziduurile acestora, precum și privind nivelurile contaminanților și ale reziduurilor de pesticide existente în produsele de origine animală și în produsele compuse, în cazul în care animalele de la care se obțin produse	Compatibil	

alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse respective intră în Uniune din țări terțe și sunt destinate introducerii pe piața Uniunii, iar aceste cerințe sunt necesare pentru a se asigura că animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse respective oferă un nivel de protecție a sănătății umane echivalent cu cel prevăzut de normele relevante ale Uniunii privind siguranța alimentară; (g) cerința în baza căreia animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse pot să intre în Uniune numai din țări terțe care furnizează dovezi și garanții privind respectarea cerințelor stabilite în prezentul regulament prin prezentarea unui plan de control.	alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse respective intră în Republica Moldova din alte țări și sunt destinate introducerii pe piață, iar aceste cerințe sunt necesare pentru a se asigura că animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse respective oferă un nivel de protecție a sănătății umane echivalent cu cel prevăzut de normele privind siguranța alimentară; 2.7. cerința în baza căreia animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse pot să intre în Republica Moldova numai din țările care furnizează dovezi și garanții privind respectarea cerințelor stabilite în prezentul regulament prin prezentarea unui plan de control.		
(3) Prezentul regulament nu se aplică: (a) animalelor și mărfurilor care nu sunt destinate consumului uman, cu mențiunea că prezentul regulament se aplică atunci când destinația animalelor și a mărfurilor nu a fost decisă la intrarea în Uniune și încă nu se poate exclude utilizarea lor în consumul uman; (b) animalelor și mărfurilor destinate consumului uman care sunt numai în tranzit prin Uniune, fără a fi introduse pe piață; (c) mărfurilor destinate consumului uman, în cazul eșantioanelor de mărfuri destinate consumului uman, importate în scopul analizei produsului și al testării calității	3. Prezenta hotărâre nu se aplică: 3.1. animalelor și bunurilor care nu sunt destinate consumului uman, cu mențiunea că prezentul regulament se aplică atunci când destinația animalelor și a bunurilor nu a fost decisă la intrarea în Republica Moldova și încă nu se poate exclude utilizarea lor în consumul uman; 3.2. animalelor și bunurilor destinate consumului uman care sunt numai în tranzit prin Republica Moldova, fără a fi introduse pe piață; 3.3. bunurilor destinate consumului uman, în cazul eșantioanelor de bunuri destinate consumului uman,	Compatibil	

fără a fi introduse pe piață.	importate în scopul analizei produsului și al testării calității fără a fi introduse pe piață. 3.4 produse și subproduse de origine animală supuse controlului sanitar veterinar, provenite din import prevăzute de art.83 alin.(4) din Legea nr.82/2024		
<i>Articolul 2</i> Definiții În sensul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții:	6. În sensul prezentei hotărâri se aplică definițiile art.3 din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, art.2 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor, art.2 din Cerințele generale de igienă a produselor alimentare, aprobate prin Legea nr.296/2017, pct.29 din Cerințele specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului 692/2025, pct.3 din Regulamentul privind măsurile și procedurile de stabilire a limitelor maxime admise de reziduuri ale substanțelor farmacologic active în produsele alimentare de origine animală, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.195/2011, pct.4 din Regulamentul sanitar privind limitele maxime de reziduuri de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.867/2023, Regulamentul sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.724/2024, pct.3 din Cerințele de calitate pentru miere naturală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 661/2007, pct.3 din Cerințele aplicabile germenilor și semințelor destinate producției de germeni, aprobate prin	Compatibil	

	Hotărârea Guvernului nr.69/2018.		
1. „introducere în Uniune” sau „intrare în Uniune” înseamnă acțiunea de introducere în Uniune sau de intrare în Uniune astfel cum este definită la articolul 3 punctul 40 din Regulamentul (UE) 2017/625;	<i>introducere în țară/intrare în țară</i> – introducere de animale și bunuri în țară, cu excepția cazurilor reglementate de art.1 alin.(2) lit.g);	Prevedere reformulată	Art.3 Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar
2. „transport” înseamnă transport astfel cum este definit la articolul 3 punctul 37 din Regulamentul (UE) 2017/625;	<i>transport</i> – un număr de animale și/sau o cantitate de bunuri, incluse în același certificat oficial, atestat oficial sau alt document, care sunt transportate cu același mijloc de transport, care provin din aceeași regiune sau din aceeași țară și care, cu excepția bunurilor ce cad sub incidența art.1 alin.(2) lit.g), sunt de același tip, de aceeași clasă sau au aceeași descriere;	Compatibil	Art.3 Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar
3. „animale” înseamnă animale astfel cum sunt definite la articolul 3 punctul 9 din Regulamentul (UE) 2017/625;	<i>animale</i> – astfel cum sunt definite în legea privind sănătatea animală; <i>animale</i> – animalele vertebrate și nevertebrate;	Compatibil	Art.3 din Legea nr.82/2024 Art. 4 din legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală

4. „mărfuri” înseamnă mărfuri astfel cum sunt definite la articolul 3 punctul 11 din Regulamentul (UE) 2017/625;	7.6. <i>mărfuri</i> - înseamnă tot ceea ce este supus uneia sau mai multor norme menționate la art. 1 din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar	Compatibil	
5. „echivalent” înseamnă echivalent conform definiției de la articolul 2 alineatul (1) litera (e) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004;	<i>echivalent</i> – capacitatea diferitor sisteme de a îndeplini aceleași obiective;	Compatibil	Art.2 din Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare
6. „unitate” înseamnă o unitate astfel cum este definită la articolul 2 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004;	7.7. <i>unitate</i> - înseamnă orice unitate a unei întreprinderi din domeniul alimentar;	Compatibil	
7. „certificat oficial” înseamnă un certificat oficial astfel cum este definit la articolul 3 punctul 27 din Regulamentul (UE) 2017/625;	<i>certificat oficial</i> – document, pe suport de hârtie sau în format electronic, semnat de către inspectorul autorizat, care atestă conformitatea cu una sau mai multe dintre cerințele stabilite la art.1 alin.(2);	Compatibil	Art.3 din Legea nr.82/2024
8. „atestat oficial” înseamnă un atestat oficial astfel cum este definit la articolul 3 punctul 28 din Regulamentul (UE) 2017/625;	<i>atestat oficial</i> – etichetă, marcă sau altă formă de atestare eliberată de către autoritățile competente sau de către operatorii aflați sub supravegherea autorităților competente, în urma controalelor oficiale, care asigură conformitatea cu una sau mai multe dintre cerințele prevăzute de prezenta lege sau cu normele art.1 alin.(2);	Compatibil	Art.3 din Legea nr.82/2024

9. „atestat privat” înseamnă un atestat semnat de operatorul din sectorul alimentar care introduce mărfuri în Uniune;	7. Suplimentar se definesc următoarele noțiuni: 7.1. <i>atestat privat</i> - un atestat semnat de operatorul din sectorul alimentar care introduce mărfuri în Republica Moldova;	Compatibil	
10. „introducere pe piață” înseamnă introducerea pe piață astfel cum este definită la articolul 3 punctul 8 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002;	<i>introducere pe piață</i> – deținerea produselor alimentare sau a hranei pentru animale în scopul comercializării, inclusiv oferirea spre vânzare sau orice altă formă de transfer, indiferent dacă este gratuit sau nu, comercializarea, distribuirea și alte forme de transfer;	Compatibil	Art 2 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor
11. „carne proaspătă” înseamnă carne proaspătă astfel cum este definită la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.1.10 „carne proaspătă”: carne care nu a fost supusă nici unui tratament în vederea conservării, cu excepția refrigerării, congelării, congelării rapide, inclusiv carnea ambalată prin vacuumare sau în atmosferă controlată;	Compatibil	Pct. 29.1.10 din HG nr.692/2025 Pentru aprobarea Cerințelor specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală
12. „carne tocată” înseamnă carne tocată astfel cum este definită la punctul 1.13 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.1.13 „carne tocată”: carnea dezosată care a fost supusă unei operațiuni de tocare și care conține mai puțin de 1% sare;	Compatibil	HG nr.692/2025 Pentru aprobarea

			Cerințelor specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală
13. „preparate din carne” înseamnă preparate din carne astfel cum sunt definite la punctul 1.15 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.1.15 „preparate din carne”: carnea proaspătă, inclusiv carnea care a fost secționată în fragmente, căreia i se adaugă produse alimentare, condimente sau aditivi sau care a fost supusă unei prelucrări insuficiente pentru a modifica în esență structura fibroasă a mușchilor și a determina astfel dispariția caracteristicilor cărnii proaspete;	Compatibil	HG nr.692/2025 Pentru aprobarea Cerințelor specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală
14. „produse din carne” înseamnă produse din carne astfel cum sunt definite la punctul 7.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.1.15 „preparate din carne”: carnea proaspătă, inclusiv carnea care a fost secționată în fragmente, căreia i se adaugă produse alimentare, condimente sau aditivi sau care a fost supusă unei prelucrări insuficiente pentru a modifica în esență structura fibroasă a mușchilor și a determina astfel dispariția caracteristicilor cărnii proaspete;	Compatibil	HG nr.692/2025

15. „carne separată mecanic” înseamnă carne separată mecanic astfel cum este definită la punctul 1.14 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.1.14 „carne separată mecanic sau CSM”: produsul obținut prin îndepărtarea cărnii de pe oasele acoperite de carne după dezosare sau de pe carcasele de păsări, prin mijloace mecanice care determină distrugerea sau modificarea structurii fibroase a mușchilor;	Compatibil	HG nr.692/2025
16. „gelatină” înseamnă gelatină astfel cum este definită la punctul 7.7 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.7.7 „gelatină”: proteina naturală și solubilă, gelatinizată sau nu, obținută prin hidroliza parțială a colagenului produs din oase, piei, tendoane și nervi de animale;	Compatibil	HG nr. 692/2025
17. „colagen” înseamnă colagen astfel cum este definit la punctul 7.8 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.7.8 „colagen”: produs pe bază de proteine derivat din oase, piei și tendoane de animale, fabricat în conformitate cu exigențele pertinente din prezenta hotărâre;	Compatibil	HG nr. 692/2025
18. „produse înalt rafinate de origine animală” înseamnă produsele înalt rafinate menționate în secțiunea XVI punctul 1 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	7.9. produse înalt rafinate de origine animală - produsele înalt rafinate menționate în pct.231, capitolul XV din Hotărârea Guvernului nr. 692/2025 pentru aprobarea Cerințelor specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală;	Compatibil	
19. „moluște bivalve” înseamnă moluște bivalve astfel cum sunt definite la punctul 2.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.2.1 „moluște bivalve”: moluștele lamelibranhiate cu hrănire prin filtrare;	Compatibil	HG nr. 692/2025
20. „produse pescărești” înseamnă produse pescărești astfel cum sunt definite la punctul 3.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.3.1 „produse pescărești”: toate animalele marine sau de apă dulce (cu excepția moluștelor bivalve, echinodermelor vii, tunicatelor vii și gasteropodelor marine vii și a tuturor mamiferelor marine, reptile și broaște), sălbatice sau de crescătorie, inclusiv toate formele și părțile comestibile ale	Compatibil	HG nr. 692/2025

	acestor animale;		
21. „produs compus” înseamnă un produs alimentar care conține atât produse de origine vegetală, cât și produse prelucrate de origine animală;	7.8. produs compus- produs alimentar care conține atât produse de origine vegetală, cât și produse prelucrate de origine animală;	Compatibil	
22. „substanță farmacologic activă” înseamnă o substanță farmacologic activă astfel cum este definită la articolul 2 litera (a) din Regulamentul delegat (UE) 2019/2090 al Comisiei (1);	<i>substanță farmacologic activă</i> – orice substanță sau amestec de substanțe destinate pentru a fi utilizate la fabricarea unui medicament de uz veterinar și care, atunci când sunt utilizate în cadrul procesului de fabricație a acestuia, devin un ingredient activ al produsului respectiv;	Compatibil	Pct.2 din HG nr.505/2025 pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind modul de examinare a neconformităților suspectate sau confirmate, ca urmare a utilizării reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi

			pentru hrana animalelor, neautorizate sau interzise
23. „contaminant” înseamnă un contaminant astfel cum este definit la articolul 1 alineatul (1) al doilea paragraf din Regulamentul (CEE) nr. 315/93 al Consiliului (2);	<i>contaminant</i> – orice substanță care nimereste neintenționat în alimente sau care este prezentă în acestea ca urmare a producerii (inclusiv a activităților de creștere a plantelor și animalelor și a practicii veterinare), fabricării, prelucrării, preparării, tratării, ambalării, preambalării, etichetării, transportului, depozitării, manipulării sau distribuirii acestora ori ca urmare a contaminării mediului;	Compatibil	(HG 346/2025) Art.2 din Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor
24. „reziduuri de pesticide” înseamnă reziduuri de pesticide astfel cum sunt definite la articolul 3 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 396/2005;	<i>reziduuri de pesticide</i> – reziduurile, inclusiv substanțele active, substanțele metabolice și/sau produsele obținute în urma degradării sau reacției substanțelor active utilizate în prezent sau trecut în produsele fitosanitare din sau de pe produsele alimentare, în special reziduurile a căror prezență poate fi cauzată de o utilizare a substanțelor active în scopuri fitosanitare, veterinare sau ca biocide;	Compatibil	Pct. 4 din HG nr. 867/2023
25. „produs de origine animală” înseamnă un produs de origine animală astfel cum este definit la punctul 8.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.8.1 „produse de origine animală”: — produsele alimentare de origine animală, inclusiv mierea și sângele; — moluștele bivalve, echinodermele, tunicatele și gasteropodele marine vii destinate consumului uman și — celelalte animale destinate preparării pentru a fi furnizate vii consumatorului final.	Compatibil	HG nr. 692/2025

26. „plan de control pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți” înseamnă un plan de control privind utilizarea substanțelor farmacologic active, limitele maxime pentru reziduurilor de substanțe farmacologic active, nivelurile maxime pentru reziduurilor de pesticide și nivelurile maxime pentru contaminanți din animalele de la care se obțin produse alimentare și produsele de origine animală, inclusiv cele utilizate în produsele compuse;	7.2. <i>plan de control pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți</i> - plan de control privind utilizarea substanțelor farmacologic active, limitele maxime pentru reziduurilor de substanțe farmacologic active, nivelurile maxime pentru reziduurilor de pesticide și nivelurile maxime pentru contaminanți din animalele de la care se obțin produse alimentare și produsele de origine animală, inclusiv cele utilizate în produsele compuse;	Compatibil	
27. „insecte” înseamnă alimente care constau în insecte, sunt obținute sau produse din insecte sau din părți ale acestora, inclusiv orice stadii de viață ale insectelor, destinate consumului uman, care sunt, după caz, autorizate în conformitate cu Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului (3) și incluse în lista cu alimente noi a Uniunii stabilită prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/2470 al Comisiei (4) („lista cu alimente noi a Uniunii”);		Prevederi UE netranspuse	
28. „tranzit” înseamnă tranzit astfel cum este definit la articolul 3 punctul 44 din Regulamentul (UE) 2017/625;	tranzit – transport efectuat sub supraveghere vamală prin teritoriul Republicii Moldova în altă țară.	Compatibil	Art.3 Legea nr.82/2024
29. „carne de reptile” înseamnă părțile comestibile, neprelucrate sau prelucrate, derivate din reptile de crescătorie, aparținând speciilor <i>Alligator mississippiensis</i> , <i>Crocodylus johnstoni</i> , <i>Crocodylus niloticus</i> , <i>Crocodylus porosus</i> , <i>Timon lepidus</i> , <i>Python reticulatus</i> , <i>Python molurus bivittatus</i> sau <i>Pelodiscus sinensis</i> , care sunt, după caz,	7.3. <i>carne de reptile</i> - se utilizează în sensul definit la pct. 4 din Cerințele privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr.221/2009;	Compatibil	

autorizate în conformitate cu Regulamentul (UE) 2015/2283 și incluse în lista cu alimente noi a Uniunii;			
30. „melci” înseamnă melci astfel cum sunt definiți la punctul 6.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și orice alte specii de melci din familiile Helicidae, Hygromiidae sau Sphincterochilidae, destinați consumului uman;	29.6.2 „melci”: gasteropode terestre din speciile <i>Helix pomatia</i> Linné, <i>Helix aspersa</i> Muller, <i>Helix lucorum</i> și din speciile din familia Achatinidae.	Compatibil	HG nr. 692/2025
31. „produse alimentare” înseamnă produse alimentare astfel cum sunt definite la articolul 2 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002;	<i>produs alimentar sau aliment</i> – orice substanță sau produs, indiferent dacă este prelucrat, parțial prelucrat sau neprelucrat, destinat sau prevăzut în mod rezonabil să fie ingerat de oameni. Produsele alimentare includ băuturile, guma de mestecat și orice substanță, inclusiv apa, încorporată în mod intenționat în produse alimentare în timpul producerii, preparării sau tratării lor. Acestea includ apa în punctul de conformitate după cum urmează: 1) în cazul apei furnizate printr-o rețea de distribuție, în punctul din interiorul unei incinte sau al unei unități în care aceasta curge din robinetele folosite în mod normal pentru consumul uman; 2) în cazul apei furnizate dintr-un rezervor, în punctul în care aceasta curge din rezervor; 3) în cazul apei îmbuteliate în sticle sau recipiente destinate comercializării, în punctul în care aceasta este îmbuteliată în sticle sau recipiente; 4) în cazul apei folosite într-o întreprindere alimentară, în	Compatibil	Art.2 legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor

	punctul în care apa este utilizată în întreprindere. Noțiunea de "produs alimentar" nu include: a) hrana pentru animale; b) animalele vii; c) plantele înainte de a fi recoltate; d) medicamentele; e) cosmeticele; f) tutunul și produsele din tutun; g) substanțele stupefiante sau psihotrope; h) reziduurile și substanțele contaminante; i) produsele obținute prin utilizarea dispozitivelor medicale;		
32. „hrană pentru animale” sau „produse pentru hrana pentru animale” înseamnă hrană pentru animale sau produse pentru hrana pentru animale astfel cum sunt definite la articolul 3 punctul 4 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002;	<i>hrană pentru animale</i> – orice substanță sau produs, inclusiv aditivii, indiferent dacă este procesat, parțial procesat sau neprocesat, destinat utilizării în nutriția animalelor;	Compatibil	Art.2 Legea nr.306/2018
33. „audit” înseamnă un audit astfel cum este definit la articolul 3 punctul 30 din Regulamentul (UE) 2017/625;	<i>audit</i> – examinare metodică și independentă a respectării modului de efectuare a controalelor oficiale, care are drept scop să stabilească dacă activitățile și rezultatele aferente controlului respectiv corespund normelor stabilite și dacă aceste norme sunt puse în aplicare în mod eficient și permit atingerea obiectivelor;	Compatibil	Art. 3 Legea nr.82/2024

34. „autorități competente” înseamnă autorități competente astfel cum sunt definite la articolul 3 punctul 3 din Regulamentul (UE) 2017/625;	autoritate competentă – autoritate responsabilă de organizarea controalelor oficiale și de alte activități oficiale în conformitate cu prezenta lege și cu normele art.1 alin.(2);	Compatibil	Art. 3 Legea nr.82/2024
▼M2 ☐ 34a. „miere” înseamnă miere astfel cum este definită în Directiva 2001/110/CE a Consiliului (5), inclusiv în ceea ce privește principalele tipuri de miere;	miere – substanță naturală dulce produsă de albinele <i>Apis mellifera</i> din nectarul plantelor sau din secrețiile secțiunilor vii ale plantelor ori din excrețiile pe secțiunile vii ale plantelor, ale insectelor care se hrănesc prin sucțiune din plante și pe care albinele le colectează, le transformă, combinându-le cu substanțe proprii specifice, le depozitează, le deshidratează, le adună și le lasă în faguri pentru a se macera și a se maturiza;	Compatibil	Pct.3 HG nr.661/2007 Hotărîre cu privire la aprobarea Cerințelor de calitate pentru miere naturală
34b. „subproduse apicole” înseamnă miere, ceară de albine, lăptișor de matcă, propolis sau polen, care sunt destinate consumului uman;	7.4. <i>subproduse apicole</i> - miere, ceară de albine, lăptișor de matcă, propolis sau polen, care sunt destinate consumului uman;	Compatibil	
▼B ☐ 35. „germeni” înseamnă germeni astfel cum sunt definiți la articolul 2 litera (a) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 208/2013 al Comisiei (6);	<i>germeni</i> – produsul obținut în urma germinării semințelor și a dezvoltării lor în apă sau într-un alt mediu, recoltat înainte de dezvoltarea frunzelor veritabile și care este destinat a fi consumat întreg, inclusiv semințele;	Compatibil	Pct.3 din HG nr. 69/2018 cu privire la cerințele aplicabile germenilor și semințelor destinate producției de germen

36. „producție primară” înseamnă producție primară astfel cum este definită la articolul 3 punctul 17 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002;	<i>producție primară</i> – producerea, creșterea sau cultivarea produselor primare, incluzând recoltarea, mulsul și producția de animale de crescătorie înainte de sacrificare, de asemenea vânătoarea și pescuitul, precum și colectarea produselor de la animale și plante sălbatice;	Compatibil	Art.2 Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor
37. „abator” înseamnă un abator astfel cum este definit la punctul 1.16 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.1.16 „ <i>abator</i> ”: unitate utilizată pentru sacrificarea și prelucrarea animalelor a căror carne este destinată consumului uman;	Compatibil	HG nr.692/2025
38. „unitate de prelucrare a vânatului” înseamnă o unitate de prelucrare a vânatului astfel cum este definită la punctul 1.18 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.1.18 „unitate de prelucrare a vânatului”: orice unitate în care sunt preparate, în vederea introducerii pe piață, vânatul și carnea de vânat obținute după vânătoare	Compatibil	HG nr.692/2025
39. „unitate de tranșare” înseamnă o secție de tranșare astfel cum este definită la punctul 1.17 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.1.17 „secție de tranșare”: unitate de dezosare și/sau tranșare a cărnii;	Compatibil	HG nr.692/2025
40. „zonă de producție” înseamnă zonă de producție astfel cum este definită la punctul 2.5 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	7.10. <i>Zonă de producție</i> - orice zonă maritimă, estuarină sau lagunară, care conține fie straturi naturale de moluște bivalve, fie situri utilizate pentru cultivarea moluștelor bivalve și din care se prelevează moluște bivalve vii.	Compatibil	
41. „vas fabrică” înseamnă un vas fabrică astfel cum este definit la punctul 3.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	7.11. <i>Navă fabrică</i> - orice navă la bordul căreia produsele pescărești sunt supuse uneia sau mai multor dintre următoarele operațiuni, urmate de ambalare sau ambalare și, dacă este necesar, refrigerare sau congelare: filetare, feliere, jupuire, decorticare, decorticare, tocare sau prelucrare.	Compatibil	

42. „vas congelator” înseamnă un vas congelator astfel cum este definit la punctul 3.3 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	7.12. Navă congelatoare - orice navă la bordul căreia se efectuează congelarea produselor pescărești, după caz, după lucrări pregătitoare precum sângerarea, decapitarea, eviscerarea și îndepărtarea înotătoarelor și, dacă este necesar, urmată de ambalare sau ambalare.	Compatibil	
43. „navă frigorifică” înseamnă o navă echipată pentru a depozita și a transporta mărfuri pe paleți sau încărcături neambalate (în vrac) în magazine sau camere cu temperatură controlată;	7.5. <i>navă frigorifică</i> - navă echipată pentru a depozita și a transporta mărfuri pe paleți sau încărcături neambalate (în vrac) în magazine sau camere cu temperatură controlată;	Compatibil	
44. „produse lactate” înseamnă produse lactate astfel cum sunt definite la punctul 7.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.7.2 „ <i>produse lactate</i> ”: produsele prelucrate care rezultă din prelucrarea laptelui crud sau dintr-o tratare ulterioară a acestor produse prelucrate;	Compatibil	HG nr.692/2025
45. „produse din ouă” înseamnă produse din ouă astfel cum sunt definite la punctul 7.3 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	29.7.3 „ <i>produse din ouă</i> ”: produsele prelucrate care rezultă din prelucrarea ouălor sau a diferitelor componente sau amestecuri ale acestora sau dintr-o nouă prelucrare a acestor produse prelucrate;	Compatibil	HG nr.692/2025
46. „operator în sectorul alimentar” înseamnă un operator din sectorul alimentar astfel cum este definit la articolul 3 punctul 3 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002;	<i>operator din domeniul alimentar</i> – persoana fizică sau juridică responsabilă de respectarea legislației din domeniul alimentar în cadrul întreprinderii din domeniul alimentar aflată sub controlul său;	Compatibil	Art.2 Legea nr. 306/2018
47. „operator” înseamnă un operator astfel cum este definit la articolul 3 punctul 29 din Regulamentul (UE) 2017/625;	<i>operator</i> – persoană fizică sau juridică care deține una sau mai multe dintre obligațiile prevăzute de normele art.1 alin.(2);	Compatibil	Art.3 Legea nr. 82/2024
48. „post de control la frontieră” înseamnă un post de control la frontieră, astfel cum este definit la articolul 3 punctul 38 din Regulamentul (UE) 2017/625.	<i>post de control la frontieră</i> – loc, inclusiv ansamblul facilităților aferente acestuia, desemnat pentru efectuarea controalelor oficiale prevăzute la art.45 alin.(1);	Compatibil	Art. 3 Legea nr.82/2024

CAPITOLUL II CONDIȚII PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE ÎN CEEA CE PRIVEȘTE ȚĂRI TERȚE DE ORIGINE SAU REGIUNI ALE ACESTORA <i>Articolul 3</i> Animale de la care se obțin produse alimentare și mărfuri care trebuie să provină din țări terțe sau regiuni ale acestora care sunt incluse în lista menționată la articolul 126 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul (UE) 2017/625 Transporturile care implică următoarele animale de la care se obțin produse alimentare și mărfuri destinate consumului uman pot intra în Uniune doar dacă provin dintr-o țară terță sau dintr-o regiune a acesteia inclusă în lista pentru animalele și mărfurile respective, prevăzută în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405:	CAPITOLUL II CONDIȚII PENTRU INTRAREA ÎN REPUBLICA MOLDOVA A ANIMALELOR ȘI BUNURILOR <i>Secțiunea 1</i> Animale de la care se obțin produse alimentare și bunuri care provin din țările sau regiunile ale acestora care sunt incluse în lista menționată la art. 85 alin. (2) lit. a) din Legea nr.82/2024 8. Transporturile care implică următoarele animale de la care se obțin produse alimentare și mărfuri destinate consumului uman pot intra în Republica Moldova doar dacă provin dintr-o țară sau dintr-o regiune a acesteia inclusă în lista pentru animalele și mărfurile respective, prevăzută în Lista țărilor sau regiunilor din acestea autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a anumitor animale și bunuri destinate consumului uman:	compatibil	
(a) animalele vii pentru care au fost stabilite coduri din Nomenclatura combinată („coduri NC”) în partea a doua capitolul 1 din anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87, în cazul în care animalele vii respective sunt animale de la care se obțin produse alimentare;	8.1. animalele vii pentru care au fost stabilite coduri din Nomenclatura combinată (în continuare - NC) în partea a doua capitolul 1 din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014 în cazul în care animalele vii respective sunt animale de la care se obțin produse alimentare;	Compatibil	
(b) produsele de origine animală, inclusiv carnea de reptile și insectele întregi moarte, părțile de insecte sau insectele prelucrate, destinate consumului uman, pentru care au fost	8.2. produsele de origine animală, inclusiv carnea de reptile și insectele întregi moarte, părțile de insecte sau insectele prelucrate, destinate consumului uman, pentru care au fost	Compatibil	

stabilite codurile următoare în partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87:	stabilite codurile următoare în Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014:		
(i) codurile NC din capitolele 2-5, 15, 16 sau 29; sau	8.2.1. codurile NC din capitolele 2-5, 15, 16 sau 29; sau		
▼M3 ☐ (ii) pozițiile din Sistemul armonizat („poziții SA”) 0901 , 1301 , 1702 , 1806 , 2105 , 2106 , 2301 , 3001 , 3002 , 3203 , 3204 , 3302 , 3501 , 3502 , 3503 , 3504 , 3507 , 3823 , 3824 , 3913 , 3926 , 4101 , 4102 , 4103 sau 9602 și codurile NC 2202 99 și 3917 10 10 ;	8.2.2. pozițiile din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014, („poziții SA”) 0901, 1301, 1702, 1806, 2105, 2106, 2301, 3001, 3002, 3203, 3204, 3302, 3501, 3502, 3503, 3504, 3507, 3823, 3824, 3913, 3926, 4101, 4102, 4103 sau 9602 și codurile NC 2202 99 și 3917 10 10 ;	Compatibil	
▼B ☐ (c) melcii vii, cu excepția melcilor de mare, menționați la codul NC 0307 60 00 din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87; (d) făina de polen care se încadrează la codul NC ex 1212 99 95 din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87.	8.3. melcii vii, cu excepția melcilor de mare, menționați la codul NC 0307 60 00 din NC; 8.4. făina de polen care se încadrează la codul NC ex 1212 99 95	Compatibil	
<i>Articolul 4</i> Cerințe suplimentare pentru intrarea în Uniune a animalelor de la care se obțin produse alimentare și a mărfurilor dintr-o țară terță sau regiune a acesteia În plus față de cerințele stabilite la articolul 127 alineatul (3)	<i>Secțiunea 2</i> Cerințe suplimentare pentru intrarea în Republica Moldova a animalelor de la care se obțin produse alimentare și bunuri 9. Agenția națională pentru Siguranța Alimentelor (în	Compatibil	

din Regulamentul (UE) 2017/625, Comisia decide includerea unor țări terțe sau a unor regiuni ale acestora în lista menționată la articolul 126 alineatul (2) litera (a) din respectivul regulament numai dacă următoarele cerințe sunt recunoscute de Comisie ca fiind cel puțin echivalente cu cerințele relevante aplicabile în Uniune pentru animalele de la care se obțin produse alimentare și pentru mărfurile menționate la articolul 3 din prezentul regulament:	continuare – autoritatea competentă) decide includerea a unor țări sau a unor regiuni ale acestora în lista menționată la art. 85 alin. (2) lit. a) din Legea nr.82/2024 numai dacă următoarele cerințe sunt recunoscute de autoritatea competentă ca fiind cel puțin echivalente cu cerințele aplicabile în Republica Moldova pentru animalele de la care se obțin produse alimentare și bunuri menționate la pct.8:		
(a) legislația țării terțe privind: (i) producția de produse de origine animală; (ii) utilizarea medicamentelor de uz veterinar, inclusiv normele privind interzicerea sau autorizarea lor, distribuția, introducerea lor pe piață și normele în domeniul administrării și inspecției; (iii) prepararea și utilizarea hranei pentru animale, inclusiv procedurile privind utilizarea aditivilor și prepararea și utilizarea hranei medicamentate pentru animale, precum și calitatea igienică a materiilor prime utilizate pentru prepararea hranei pentru animale și a produsului final;	9.1. legislația altei țări privind: 9.1.1. producția de produse de origine animală; 9.1.2. utilizarea medicamentelor de uz veterinar, inclusiv normele privind interzicerea sau autorizarea lor, distribuția, introducerea lor pe piață și normele în domeniul administrării și inspecției; 9.1.3. prepararea și utilizarea hranei pentru animale, inclusiv procedurile privind utilizarea aditivilor și prepararea și utilizarea hranei medicamentate pentru animale, precum și calitatea igienică a materiilor prime utilizate pentru prepararea hranei pentru animale și a produsului final;	Compatibil	
(b) condițiile de igienă, aplicate în prezent produselor de origine animală destinate Uniunii în cazul producției, fabricației, manipulării, depozitării și expedierii; (c) orice experiență de comercializare a produselor de origine animală provenite din țara terță și rezultatele oricăror	9.2. condițiile de igienă, aplicate produselor de origine animală destinate intrării în Republica Moldova în cazul producției, fabricației, manipulării, depozitării și expedierii; 9.3. orice experiență de comercializare a produselor de origine animală provenite din altă țară și rezultatele oricăror	Compatibil	

controale oficiale la intrarea pe teritoriul Uniunii; (d) în cazul în care sunt disponibile, rezultatele auditurilor efectuate de Comisie în țara terță în legătură cu alte animale de la care se obțin produse alimentare și mărfuri pentru care țara terță este deja inclusă în listă, în conformitate cu articolul 127 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625, în particular rezultatele evaluării efectuate de autoritățile competente din țara terță auditată, precum și acțiunile pe care autoritățile competente le-au întreprins în lumina eventualelor recomandări adresate lor în urma unor astfel de audituri efectuate de către Comisie;	controale oficiale la intrarea în Republica Moldova; 9.4. în cazul în care sunt disponibile, rezultatele auditurilor efectuate de autoritatea competentă în Republica Moldova în legătură cu alte animale de la care se obțin produse alimentare și bunuri pentru care țara auditată este deja inclusă în listă, în conformitate cu art. 85 alin. (5) din Legea nr.82/2024, în particular rezultatele evaluării efectuate de autoritățile competente din țara auditată, precum și acțiunile întreprinse de autoritățile competente a acțiunilor necesare, având în vedere eventualele recomandări primite, acolo unde este cazul, în urma unor astfel de audituri efectuate de către autoritatea competentă.		
(e) existența, punerea în aplicare și comunicarea unui program de control al zoonozelor, aprobat de Comisie, dacă este cazul; (f) cerințele țării terțe în ceea ce privește substanțele farmacologic active, pesticidele și contaminanții, în conformitate cu articolul 6.	9.5. existența, punerea în aplicare și comunicarea unui program de control al zoonozelor, aprobat de autoritatea competentă, dacă este cazul; 9.6. cerințele altei țări în ceea ce privește substanțele farmacologic active, pesticidele și contaminanții, conform pct.10-13.	Compatibil	
<i>Articolul 5</i> Animale și produse cărora li se aplică articolele 6-12 (1) Cerințele prevăzute la articolele 6-12 se aplică următoarelor animale și produse: (a) animalele vii pentru care au fost stabilite coduri NC în partea a doua secțiunea 1 capitolul 1 din anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87, în cazul în care animalele	4. Cerințele prevăzute la pct. 8-26 se aplică următoarelor animale și produse: 4.1. animalele vii pentru care au fost stabilite coduri NC în partea a doua secțiunea I capitolul 1 din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014 , în cazul în care animalele respective sunt animale de la care se obțin produse alimentare;	compatibil	

respective sunt animale de la care se obțin produse alimentare; (b) produsele de origine animală pentru care au fost stabilite coduri NC în partea a doua capitolele 2-5, 15 și 16 din anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 și pentru care au fost stabilite subpoziții în Sistemul armonizat („subpoziții SA”) la subpozițiile SA 0901 , 2105 , 3501 , 3502 și 3504 ; (c) produsele compuse pentru care au fost stabilite coduri NC în partea a doua secțiunea III capitolul 15 și în secțiunea IV capitolele 16-22 din anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87.	4.2. produsele de origine animală pentru care au fost stabilite coduri NC în partea a doua capitolele 2-5, 15 și 16 din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014 și pentru care au fost stabilite subpoziții în Sistemul armonizat („subpoziții SA”) la subpozițiile SA 0901, 2105, 3501, 3502 și 3504 ; 4.3. produsele compuse pentru care au fost stabilite coduri NC în partea a doua secțiunea III capitolul 15 și în secțiunea IV capitolele 16-22 din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014.		
(2) Cerințele prevăzute la articolele 6-12 nu se aplică: — gelatinei și materiilor prime pentru producția de gelatină menționate în secțiunea XIV capitolul I punctul 1 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și — colagenului și materiilor prime pentru producția de colagen menționate în secțiunea XV capitolul I punctul 1 din anexa III la regulamentul respectiv și — produselor înalt rafinate de origine animală și ▼M2 □ — produselor pescărești obținute din capturi sălbatice, insectelor, broaștelor, pulpelor de broască, melcilor, reptilelor și cărnii de reptile.	5. Cerințele prevăzute la pct.8-26 nu se aplică: — gelatinei și materiilor prime pentru producția de gelatină; — colagenului și materiilor prime pentru producția de colagen; — produselor înalt rafinate de origine animală și —produselor pescărești obținute din capturi sălbatice, insectelor, broaștelor, pulpelor de broască, melcilor, reptilelor și cărnii de reptile.	compatibil	

▼B □ <i>Articolul 6</i> Cerințe suplimentare pentru intrarea în Uniune a animalelor de la care se obțin produse alimentare, a produselor de origine animală și a produselor compuse în ceea ce privește substanțele farmacologic active și reziduurile acestora, contaminanții și reziduurile de pesticide (1) În plus față de cerințele prevăzute în Regulamentul (UE) 2017/625, transporturile de animale de la care se obțin produse alimentare, de produse de origine animală și de produse compuse pot intra în Uniune numai dacă provin dintr-o țară terță care a instituit un plan de control pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți care stabilește garanții privind respectarea:	<i>Secțiunea 3</i> Cerințe suplimentare pentru intrarea în Republica Moldova a animalelor de la care se obțin produse alimentare, a produselor de origine animală și a produselor compuse în ceea ce privește substanțele farmacologic active și reziduurile acestora, contaminanții și reziduurile de pesticide 10. Suplimentar, la cerințele prevăzute de Legea nr.82/2024, transporturile de animale de la care se obțin produse alimentare, de produse de origine animală și de produse compuse pot intra în Republica Moldova numai dacă provin din altă țară care a instituit un plan de control pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți care stabilește garanții privind respectarea:	compatibil	
(a) cerințelor Uniunii referitoare la utilizarea substanțelor farmacologic active, la limitele maxime pentru reziduurile de substanțe farmacologic active, la nivelurile maxime pentru reziduurile de pesticide și nivelurile maxime pentru contaminanți și (b) cerințelor suplimentare specificate la articolele 9-12 din prezentul regulament. (2) În plus față de cerințele prevăzute la articolul 127 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625, Comisia decide includerea unei țări terțe în lista menționată la articolul 126 alineatul (2) litera (a) din regulamentul	10.1. cerințelor legislației din domeniul alimentar referitoare la utilizarea substanțelor farmacologic active, la limitele maxime pentru reziduurile de substanțe farmacologic active, la nivelurile maxime pentru reziduurile de pesticide și nivelurile maxime pentru contaminanți și 10.2. cerințelor suplimentare specificate la pct. 10-26 11. Autoritatea competentă decide includerea unei țări în lista menționată la art. 85 alin. (2) lit. a) din Legea nr. 82/2024 numai dacă țara respectivă furnizează dovezi și garanții privind respectarea cerințelor prevăzute la pct. 10, împreună cu informațiile enumerate în capitolul II din anexa	Compatibil	

respectiv numai dacă țara terță respectivă furnizează dovezi și garanții privind respectarea cerințelor prevăzute la alineatul (1) al prezentului articol, împreună cu informațiile enumerate în partea II din anexa I la prezentul regulament, în cererea de includere în lista țărilor terțe pe care țara terță respectivă trebuie să o transmită în temeiul articolului 127 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625.	1, în cererea țara trebuie să o transmită conform art. 85 alin. (5) din Legea nr.82/2024.		
(3) După ce a aprobat includerea țării terțe respective în lista țărilor terțe autorizate, Comisia asigură, în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625, faptul că țara terță respectă în continuare cerințele prevăzute la alineatul (1) din prezentul articol.	12. După ce a aprobat includerea țării respective în lista țărilor autorizate, autoritatea competentă asigură, conform art. 85 alin. (6) din Legea nr.82/2024, faptul că țara respectă în continuare cerințele prevăzute la pct.10.	Compatibil	
(4) În sensul alineatului (3), Comisia ia în considerare dovezile și garanțiile actualizate privind respectarea cerințelor prevăzute la alineatul (1), inclusiv informațiile privind planul de control al țării terțe vizând substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți în conformitate cu partea II din anexa I, care urmează să fie transmis de țara terță respectivă până la data de 31 martie a fiecărui an.	13. În sensul pct.12, autoritatea competentă ia în considerare dovezile și garanțiile actualizate privind respectarea cerințelor prevăzute la pct.10, inclusiv informațiile privind planul de control al țării terțe vizând substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți conform capitolului II din anexa 1, care urmează să fie transmis de țara respectivă până la data de 31 martie a fiecărui an.	Compatibil	
<i>Articolul 7</i> Includerea unei țări terțe într-o listă a țărilor terțe care respectă cerințele Uniunii privind substanțele farmacologic active și reziduurile acestora, contaminanții și reziduurile de pesticide	<i>Secțiunea 4</i> Includerea unei țări în lista țărilor care respectă cerințele legislației naționale privind substanțele farmacologic active și reziduurile acestora, contaminanții și reziduurile de pesticide	Compatibil	

În plus față de condițiile prevăzute în Regulamentul (UE) 2017/625, transporturile de animale de la care se obțin produse alimentare, de produse de origine animală și de produse compuse pot intra în Uniune numai dacă provin dintr-o țară terță care îndeplinește cerințele prevăzute la articolul 6 alineatul (1) și care figurează în lista țărilor terțe aprobate pentru introducerea în Uniune a respectivelor animale de la care se obțin produse alimentare sau produse de origine animală, prevăzută în Anexa -I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405.	14. Suplimentar la condițiile prevăzute de Legea nr. 82/2024, transporturile de animale de la care se obțin produse alimentare, de produse de origine animală și de produse compuse pot intra în Republica Moldova numai dacă provin dintr-o țară care îndeplinește cerințele prevăzute la pct. 10 din secțiunea 3. 14.1. Țările din care pot proveni transporturile menționate la pct. 14 trebuie să figureze în Lista țărilor autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a anumitor animale și bunuri destinate consumului uman.		
<i>Articolul 8</i> Derogare de la cerințele pentru intrarea în Uniune a animalelor de la care se obțin produse alimentare, a produselor de origine animală și a produselor compuse (1) Prin derogare de la articolul 7, transporturile de animale de la care se obțin produse alimentare, de produse de origine animală și de produse compuse pot intra în Uniune din țări terțe care nu au un plan de control aprobat vizând substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți, dar care asigură faptul că animalele de la care se obțin produse alimentare și produsele de origine animală, inclusiv cele utilizate în produsele compuse, sunt originare dintr-un stat membru sau dintr-o țară terță care figurează în lista prevăzută în Anexa -I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 în ceea ce privește animalele de la care se obțin produse alimentare sau produsele de origine animală	<i>Secțiunea 5</i> Derogare de la cerințele pentru intrarea în Republica Moldova a animalelor de la care se obțin produse alimentare, a produselor de origine animală și a produselor compuse 15. Prin derogare de la pct.14, transporturile de animale de la care se obțin produse alimentare, de produse de origine animală și de produse compuse pot intra în Republica Moldova din alte țări care nu au un plan de control aprobat vizând substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți, dar care asigură faptul că animalele de la care se obțin produse alimentare și produsele de origine animală, inclusiv cele utilizate în produsele compuse, dintr-un stat membru al Uniunii Europene sau dintr-o altă țară care figurează în Lista țărilor autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a anumitor animale și bunuri destinate	Compatibil	

respective.	consumului uman.		
(2) În plus față de cerințele prevăzute la articolul 127 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625, Comisia decide includerea unei țări terțe în lista menționată la articolul 126 alineatul (2) litera (a) din regulamentul respectiv numai dacă autoritatea competentă din țara terță respectivă furnizează Comisiei dovezi și garanții privind respectarea cerințelor prevăzute la alineatul (1) al prezentului articol. Aceste dovezi și garanții constau în informații privind procedurile aflate în vigoare în țara terță respectivă pentru a garanta trasabilitatea și originea animalelor de la care se obțin produse alimentare și a produselor de origine animală respective.	16. Suplimentar la cerințele prevăzute de art. 85 alin. (6) din Legea nr.82/2024, autoritatea competentă decide includerea unei țări în lista menționată la art. 85 alin. (2) lit. a) din Legea nr.82/2024, numai dacă autoritatea competentă din țara respectivă furnizează Agenției dovezi și garanții privind respectarea cerințelor prevăzute la pct. 15. Aceste dovezi și garanții constau în informații privind procedurile existente în țara respectivă pentru a garanta trasabilitatea și originea animalelor de la care se obțin produse alimentare și a produselor de origine animală respective.	Compatibil	
(3) În cazul în care o țară terță este inclusă, în conformitate cu alineatele (1) și (2), în lista țărilor terțe autorizate pentru anumite animale de la care se obțin produse alimentare sau produse de origine animală, rubrica referitoare la țara terță respectivă este însoțită de următoarea notă: „Țară terță, din care intră în Uniune numai anumite animale de la care se obțin produse alimentare sau anumite produse de origine animală – ca atare sau ca ingrediente ale unor produse compuse – care provin (a) din alte țări terțe autorizate pentru introducerea în Uniune a unor astfel de animale de la care se obțin produse alimentare sau a unor astfel de produse de origine animală sau (b) din state	17. În cazul în care o țară este inclusă, conform pct. 13 și 14 în Lista țărilor autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a anumitor animale și bunuri destinate consumului uman, rubrica referitoare la țara respectivă este însoțită de următoarea notă: „Țară, care introduce în Republica Moldova numai anumite animale de la care se obțin produse alimentare sau anumite produse de origine animală – ca atare sau ca ingrediente ale unor produse compuse – care provin 17.1. din alte țări autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a unor astfel de animale de la care se obțin produse alimentare sau a unor astfel de produse de origine animală sau 17.2. din statele membre ale UE.	Compatibil	

membre, în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2022/2292 al Comisiei.” Pentru țările terțe din care, din cauza cerințelor de sănătate animală, nu pot intra în Uniune animale de la care se obțin produse alimentare sau produse de origine animală ca atare, rubrica referitoare la țara terță respectivă este însoțită de următoarea notă: „Țară terță, din care intră în Uniune numai produse compuse care conțin produse prelucrate de origine animală, care provin (a) din alte țări terțe autorizate pentru introducerea în Uniune a unor astfel de produse de origine animală sau (b) din state membre, în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul delegat (UE) 2022/2292 al Comisiei.”	18. Pentru țările din care, din cauza cerințelor de sănătate animală, nu pot introduce în Republica Moldova animale de la care se obțin produse alimentare sau produse de origine animală ca atare, rubrica referitoare la țara respectivă este însoțită de următoarea notă: „Țară, din care se introduce în Republica Moldova numai produse compuse care conțin produse prelucrate de origine animală, care provin 18.1. din alte țări autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a unor astfel de animale de la care se obțin produse alimentare sau a unor astfel de produse de origine animală sau 18.2. din statele membri ale UE.		
(4) Pentru producția de membrane destinate introducerii în Uniune, țările terțe pot utiliza materii prime de origine animală provenite din state membre sau din alte țări terțe sau regiuni ale acestora care sunt autorizate pentru introducerea în Uniune a cărnii proaspete sau a anumitor produse din carne și stomacuri, vezici și intestine tratate și care sunt incluse în listele relevante pentru astfel de carne proaspătă și produse din carne din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei (7) sau din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405. Țările	19. Pentru producția de membrane, țările care au intenția de introducere a acestora în Republica Moldova, pot utiliza materii prime de origine animală provenite din state membre ale UE sau din alte țări autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a cărnii proaspete sau a anumitor produse din carne și stomacuri, vezici și intestine tratate și care sunt incluse în Lista țărilor autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a anumitor animale și bunuri destinate consumului uman.	compatibil	

terțe din care intră în Uniune membrane sunt incluse în Anexa -I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 pentru membrane. În plus, unitățile din care provin membrane care intră în Uniune trebuie să fie listate în conformitate cu articolul 13 alineatul (1) din prezentul regulament.			
(5) După ce a aprobat includerea țării terțe respective în listele țărilor terțe autorizate menționate în prezentul articol, Comisia asigură, în conformitate cu articolul 127 alineatul (4) din Regulamentul (UE) 2017/625, faptul că țara terță respectă în continuare cerințele prevăzute la alineatul (1) din prezentul articol.	20. După ce a aprobat includerea țării respective în listele țărilor autorizate autoritatea competentă asigură, conform art. 85 alin. (7) al Legii nr.82/2024, faptul că țara respectivă respectă în continuare cerințele prevăzute la pct.15.	compatibil	
CAPITOLUL III CONDIȚII PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE ÎN CEEA CE PRIVEȘTE UTILIZAREA SUBSTANȚELOR FARMACOLOGIC ACTIVE ȘI REZIDUURILE ACESTORA, CONTAMINANȚII ȘI REZIDUURILE DE PESTICIDE <i>Articolul 9</i> Cerințe privind utilizarea substanțelor farmacologic active la animalele de la care se obțin produse alimentare și privind reziduurile acestora în produsele de origine animală și în produsele compuse	CAPITOLUL III CONDIȚII PENTRU INTRAREA ÎN REPUBLICA MOLDOVA A SUBSTANȚELOR FARMACOLOGIC ACTIVE ȘI REZIDUURILE ACESTORA, CONTAMINANȚII ȘI REZIDUURILE DE PESTICIDE <i>Secțiunea 1</i> Cerințe privind utilizarea substanțelor farmacologic active la animalele de la care se obțin produse alimentare și privind reziduurile acestora în produsele de origine animală și în produsele compuse 21. Animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Republica Moldova numai din țări care oferă garanții din care rezultă că controalele privind utilizarea	compatibil	

(1) Animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Uniune numai din țări terțe care oferă garanții din care rezultă că controalele privind utilizarea substanțelor farmacologic active menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 și privind reziduurile acestora sunt cel puțin echivalente cu cele necesare pentru planurile de control naționale multianuale ale statelor membre, menționate la articolul 4 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646.	substanțelor farmacologic active sunt efectuate conform Cerințelor specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, aprobate de către autoritatea competentă, sunt cel puțin echivalente cu cele necesare pentru planurile de control naționale multianuale conform PHG nr./2025 pentru aprobarea modalităților practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora.		
(2) În cazul în care o țară terță autorizează utilizarea la animalele de la care se obțin produse alimentare a unor substanțe farmacologic active care nu sunt autorizate pentru astfel de animale în Uniune, animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Uniune numai în măsura în care țara terță respectivă oferă garanții că nu există reziduuri ale substanțelor în cauză în animalele și produsele respective. Metodele de analiză utilizate pentru a demonstra absența unor astfel de reziduuri trebuie să respecte cerințele stabilite în anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/808 sau cerințe echivalente cu ele.	22. În cazul în care o țară autorizează utilizarea la animalele de la care se obțin produse alimentare a unor substanțe farmacologic active care nu sunt autorizate pentru astfel de animale în Republica Moldova, animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Republica Moldova numai în măsura în care țara respectivă oferă garanții că nu există reziduuri ale substanțelor în cauză în animalele și produsele respective. Metodele de analiză utilizate pentru a demonstra absența unor astfel de reziduuri și la interpretarea rezultatelor trebuie să respecte normele sanitar-veterinare privind metodele analitice pentru reziduurile de substanțe farmacologic active utilizate la animalele de la care se obțin	Compatibil	

	produse alimentare, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr.721/2023		
<i>Articolul 10</i> Cerințe în ceea ce privește interzicerea anumitor substanțe (1) Animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Uniune numai dacă provin din țări terțe care oferă garanții privind respectarea interdicției de utilizare a beta-agoniștilor, a stilbenului și a oricărei substanțe cu efect tireostatic, estrogenic, androgenic și gestagen, la animalele de fermă, prevăzută în Directiva 96/22/CE, precum și a interdicției de utilizare a substanțelor enumerate în tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010.	<i>Secțiunea 2</i> Cerințe privind interzicerea anumitor substanțe 23. Animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Republica Moldova numai dacă provin din țări care oferă garanții privind respectarea interdicției de utilizare a beta-agoniștilor, a stilbenului și a oricărei substanțe cu efect tireostatic, estrogenic, androgenic și gestagen, la animalele de fermă, prevăzute de Normele sanitar -veterinare privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 942/2010, precum și a interdicției de utilizare a substanțelor enumerate la anexa nr. 2 din Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală.	Compatibil	
(2) Animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse provenite din țări terțe care autorizează utilizarea substanțelor menționate la alineatul (1) la animalele de la care se obțin produse alimentare sau care nu au norme privind utilizarea substanțelor respective pot intra în Uniune numai în măsura	24. Animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse provenite din alte țări care autorizează utilizarea substanțelor menționate la pct. 23 la animalele de la care se obțin produse alimentare sau care nu au norme privind utilizarea substanțelor respective pot intra în Republica Moldova numai în măsura în care țările respective oferă garanții din care rezultă că:	Compatibil	

în care țările terțe respective oferă garanții din care rezultă că: (a) au instituit un sistem de producție separată pentru a asigura faptul că animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse destinate intrării în Uniune nu sunt tratate cu substanțele menționate la alineatul (1) și (b) au instituit un sistem adecvat de identificare și trasabilitate a animalelor, precum și un sistem pentru controlul distribuției substanțelor menționate la alineatul (1) și pentru ținerea evidențelor privind administrarea medicamentelor de uz veterinar.	24.1. au instituit un sistem de producție separată pentru a asigura faptul că animalele de la care se obțin produse alimentare, produsele de origine animală și produsele compuse destinate intrării în Republica Moldova nu sunt tratate cu substanțele menționate la pct. 23; 24.2. au instituit un sistem adecvat de identificare și trasabilitate a animalelor, precum și un sistem pentru controlul distribuției substanțelor menționate la pct. 23 și pentru ținerea evidențelor privind administrarea medicamentelor de uz veterinar.		
<i>Articolul 11</i> Cerințe privind reziduurile de pesticide din alimentele de origine animală și din produsele compuse Produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Uniune numai dacă provin din țări terțe care oferă garanții din care rezultă că se efectuează controale reprezentative privind reziduurile de pesticide pentru a demonstra că produsele respective respectă nivelurile maxime de reziduuri stabilite în Regulamentul (CE) nr. 396/2005. Garanțiile respective trebuie să fie cel puțin echivalente cu cele prevăzute de programele naționale multianuale de control vizând reziduurile de pesticide, menționate în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1355.	<i>Secțiunea 3</i> Cerințe privind reziduurile de pesticide din alimentele de origine animală și din produsele compuse 25. Produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Republica Moldova numai dacă provin din țări care oferă garanții privind efectuarea controalelor reprezentative pentru reziduurile de pesticide, care demonstrează că produsele respective respectă nivelurile maxime de reziduuri stabilite prin Regulamentul sanitar privind limitele maxime de reziduuri de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 867/2023. 25.1. Garanțiile prevăzute la pct. 25 trebuie să fie cel puțin echivalente cu cele stabilite prin programele naționale	Compatibil	

	multianuale de control al reziduurilor de pesticide, prevăzute în Programul național de monitorizare și supraveghere a calității produselor de uz fitosanitar și a fertilizanților, aprobat de autoritatea competentă.		
<i>Articolul 12</i> Cerințe privind contaminanții din alimentele de origine animală și din produsele compuse Produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Uniune numai din țări terțe care oferă garanții din care rezultă că produsele respective respectă toleranțele maxime pentru contaminanți stabilite în temeiul Regulamentului (CEE) nr. 315/93. Garanțiile respective trebuie să fie cel puțin echivalente cu cele prevăzute în planurile de control naționale multianuale instituite în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2022/931 și cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/932.	<i>Secțiunea 4</i> Cerințe privind contaminanții din alimentele de origine animală și din produsele compuse 26. Produsele de origine animală și produsele compuse pot intra în Republica Moldova numai din țări care oferă garanții că produsele respective respectă toleranțele maxime pentru contaminanți stabilite prin Regulamentul sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 724/2024. 26.1. Garanțiile prevăzute la pct. 26 trebuie să fie cel puțin echivalente cu cele stabilite prin planurile naționale multianuale de control instituite conform Hotărârii Guvernului nr. 346/2025.	compatibil	
CAPITOLUL IV CONDIȚII PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE REFERITOARE LA UNITĂȚI <i>Articolul 13</i> Cerințe pentru unități (1) Transporturile următoarelor mărfuri pot intra în Uniune numai în cazul în care transporturile respective sunt expediate din, obținute în sau preparate în unități care figurează în liste întocmite și actualizate în conformitate cu	CAPITOLUL IV CONDIȚII PRIVIND ACCEPTAREA UNITĂȚILOR PENTRU INTRAREA ÎN REPUBLICA MOLDOVA <i>Secțiunea 1</i> Cerințe pentru unități 27. Transporturile următoarelor mărfuri pot intra în Republica Moldova numai în cazul în care transporturile respective sunt expediate din și obținute în sau preparate în unități care figurează în liste întocmite și actualizate în	compatibil	

articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctele (ii) și (iii) din Regulamentul (UE) 2017/625: (a) produsele de origine animală pentru care sunt prevăzute cerințe în anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și pentru care au fost stabilite codurile următoare în partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87: (i) codurile NC din capitolele 2-5, 15 sau 16 sau ▼M3 ☐ (ii) pozițiile SA 1702 , 1806 , 2105 , 2106 , 2301 , 2932 , 3001 , 3002 , 3501 , 3502 , 3503 , 3504 , 4101 , 4102 sau 4103 și codurile NC 2202 99 și 3917 10 10 ; ▼B ☐ (b) germenii care se încadrează la următoarele subpoziții SA: 0704 90 , 0706 90 , 0708 10 , 0708 20 , 0708 90 sau 1214 90 din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87;	conformitate cu art. 85 alin. (6) subpct. 5) lit. b) din Legea nr. 82/2024: 27.1. produsele de origine animală pentru care sunt prevăzute de Cerințele specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului 692/2025 și pentru care au fost stabilite codurile NC a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014: 27.1.1. codurile NC din capitolele 2-5, 15 sau 16 sau 27.1.2 pozițiile SA 1702, 1806, 2105, 2106, 2301, 2932, 3001, 3002, 3501, 3502, 3503, 3504, 4101, 4102 sau 4103 și codurile NC 2202 99, 3917 10 10 ; 27.2. germenii care se încadrează la următoarele subpoziții SA: 0704 90, 0706 90, 0708 10, 0708 20, 0708 90 sau 1214 90 din NC a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014;		
▼M2 ☐ (c) miere și alte produse apicole pentru care au fost stabilite următoarele poziții SA în partea II a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87: 0409 , 0410 , 1212 , 1521 sau 1702 .	27.3. miere și alte produse apicole pentru care au fost stabilite următoarele poziții SA în NC a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014: 0409, 0410, 1212, 1521 sau 1702.	compatibil	

▼B □ (2) Unitățile menționate la alineatul (1) din prezentul articol pot fi incluse în listele menționate la articolul 127 alineatul (3) litera (e) din Regulamentul (UE) 2017/625 numai dacă, în plus față de garanțiile prevăzute la articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctele (ii) și (iv) din Regulamentul (UE) 2017/625, țara terță în care sunt situate unitățile oferă următoarele garanții: (a) aceste unități, împreună cu toate unitățile care manipulează materii prime de origine animală utilizate la fabricarea produselor de origine animală menționate la alineatul (1) litera (a), respectă cerințele aplicabile menționate la articolul 126 alineatul (1) din Regulamentul (UE) 2017/625, în special pe cele din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, sau cerințe recunoscute ca fiind cel puțin echivalente cu ele; (b) aceste unități, după caz, manipulează numai materii prime de origine animală care provin din țări terțe care dețin un plan aprobat de monitorizare a reziduurilor pentru categoria de produse respectivă, în conformitate cu Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 și cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646 sau din state membre; (c) ea are autoritatea de a împiedica intrarea în Uniune din unitățile respective a produselor de origine animală în cazul în care unitățile respective nu îndeplinesc cerințele relevante ale Uniunii sau cerințe recunoscute ca fiind cel puțin echivalente cu ele.	29.Unitățile menționate la pct.27 pot fi incluse în listele prevăzute de art. 85 alin. (6) subpct. 5) din Legea nr.82/2024 numai dacă, suplimentar la garanțiile prevăzute la 85 alin. (6) subpct. 5)lit. b) și c) din Legea nr.82/2024), țara în care sunt situate unitățile oferă următoarele garanții: 29.1.aceste unități, împreună cu toate unitățile care manipulează materii prime de origine animală utilizate la fabricarea produselor de origine animală menționate la pct. 27.1 respectă cerințele aplicabile prevăzute de art. 85 alin. (1) din Legea nr.82/2024, în special Cerințele specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului 692/2025; 29.2. aceste unități, după caz, manipulează numai materii prime de origine animală care provin din țări care dețin un plan aprobat de monitorizare a reziduurilor pentru categoria de produse respectivă, în conformitate cu Cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, aprobate de către autoritatea competentă și conform PHG nr...../2025 pentru aprobarea modalităților practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de	compatibil	
---	---	-------------------	--

	control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora 29.3 Autoritatea competentă are competențe reale de a restricționa introducerea în Republica Moldova a unor astfel de unități din țara în care sunt situate a produselor de origine animală în cazul în care unitățile respective nu îndeplinesc cerințele relevante ale legislației naționale sau cerințele recunoscute ca fiind cel puțin echivalente cu acestea. 30. Autoritatea competentă permite intrarea în Republica Moldova a transporturilor menționate la pct. 27 doar cu condiția ca certificatele oficiale care trebuie să însoțească aceste transporturi în conformitate cu normele aplicabile ale Republicii Moldova să fie eliberate de către autoritățile competente din țara de export începând cu data publicării pe pagina web a Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor a listelor de unități menționate la pct. 27.		
(3) Comisia furnizează statelor membre orice liste noi și actualizate pe care le primește de la autoritățile competente din țara terță, în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctul (iii) din Regulamentul (UE) 2017/625, și publică aceste liste pe site-ul ei.		Prevederi UE neaplicabile	
(4) Statele membre autorizează intrarea în Uniune a transporturilor menționate la alineatul (1) doar cu condiția ca certificatele oficiale care trebuie să însoțească aceste transporturi în conformitate cu normele aplicabile ale Uniunii să fie eliberate de către autoritățile competente din		Prevederi UE neaplicabile	

țara terță începând cu data publicării de către Comisie a listelor de unități menționate la alineatul (1).			
<i>Articolul 14</i> Unitățile care nu fac obiectul cerințelor de la articolul 13 alineatul (1) Cerințele prevăzute la articolul 13 alineatul (1) nu se aplică unităților care desfășoară doar activitățile următoare: (a) producție primară; (b) operațiuni de transport; (c) depozitare de produse de origine animală care nu necesită condiții de depozitare la temperatură controlată; ▼M2 ☐ (d) producția de produse înalt rafinate de origine animală menționate la poziția SA 2932 sau 3503 din partea II a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87. ▼M2 ☐ _____ ▼B ☐	28. Cerințele prevăzute la pct.27 nu se aplică unităților care desfășoară doar activitățile următoare: 28.1. producție primară; 28.2. operațiuni de transport; 28.3. depozitare de produse de origine animală care nu necesită condiții de depozitare la temperatură controlată; 28.4. producția de produse înalt rafinate de origine animală conform poziției SA 2932 sau 3503 din NC a mărfurilor aprobate prin Legea nr.172/2014.	Compatibil	
CAPITOLUL V CERINȚE SUPLIMENTARE PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE A ANUMITOR MĂRFURI DESTINATE CONSUMULUI UMAN <i>Articolul 15</i>	CAPITOLUL V CERINȚE SUPLIMENTARE PENTRU INTRAREA ÎN REPUBLICA MOLDOVA A ANUMITOR BUNURI DESTINATE CONSUMULUI UMAN <i>Secțiunea 1</i> Cerințe privind transporturile de carne proaspătă,	compatibil	

Cerințe privind transporturile de carne proaspătă, carne tocată, preparate din carne, carne separată mecanic și produse din carne, precum și de materii prime destinate producției de gelatină și de collagen ▼M3 ☐ Transporturile următoarelor produse de origine animală pot intra în Uniune numai dacă au fost fabricate din materii prime obținute în abatoare, în unități de prelucrare a vânatului, în unități de tranșare, în unități de producere a cărnii tocate, a preparatelor din carne și a cărnii separate mecanic și în unități de prelucrare a produselor pescărești care figurează pe listele de unități, întocmite și actualizate în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) litera (e) din Regulamentul (UE) 2017/625 sau obținute în statele membre:	carne tocată, preparate din carne, carne separată mecanic și produse din carne, precum și de materii prime destinate producției de gelatină și de collagen 31. Transporturile următoarelor produse de origine animală pot intra în Republica Moldova numai dacă au fost fabricate din materii prime obținute în abatoare, în unități de prelucrare a vânatului, în unități de tranșare, în unități de producere a cărnii tocate, a preparatelor din carne și a cărnii separate mecanic și în unități de prelucrare a produselor pescărești care figurează pe listele de unități, întocmite și actualizate conform art. 85 alin. (6) subpct. 5) lit. b) din Legea nr.82/2024:		
▼B ☐ (a) carne proaspătă; (b) carne tocată; (c) preparate din carne; (d) carne separată mecanic și produse din carne, cu excepția membranelor astfel cum sunt definite la articolul 2 punctul 45 din Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei (8); (e) materiile prime destinate producției de gelatină și de collagen menționate în secțiunea XIV capitolul I punctul 4	31.1 carne proaspătă; 31.2. carne tocată; 31.3. preparate din carne; 31.4. carne separată mecanic și produse din carne, cu excepția membranelor astfel cum sunt definite de Normele sanitare veterinare privind sănătatea animală referitoare la circulația și manipularea transporturilor de anumite specii și categorii de animale, de materiale germinative și de produse de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 439/2025. 31.5. materiile prime destinate producției de gelatină și de collagen conform Cerințelor specifice de igienă care se	compatibil	

litera (a) și, respectiv, în secțiunea XV capitolul I punctul 4 litera (a) din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.	aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului 692/2025.		
<i>Articolul 16</i> Cerințe pentru transporturile de moluște bivalve, echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii (1) În pofida prevederilor articolului 14 din prezentul regulament, transporturile de moluște bivalve, echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii pentru care au fost stabilite coduri NC la poziția 0307 în partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 pot intra în Uniune numai dacă provin din zone de producție din țări terțe care figurează în listele întocmite de autoritățile competente din țara terță în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) litera (e) din Regulamentul (UE) 2017/625 și publicate de Comisie.	<i>Secțiunea 2</i> Cerințe pentru transporturile de moluște bivalve, echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii 32. Prin derogare de la prevederile pct. 15, este permisă intrarea în Republica Moldova a transporturilor de moluște bivalve, echinoderme, tunicate și gasteropode marine vii, încadrate la codurile NC corespunzătoare poziției 0307 din Nomenclatura combinată a mărfurilor, aprobată prin Legea nr. 172/2014. 32.1. Transporturile prevăzute la pct.32 pot intra în Republica Moldova doar dacă provin din țări incluse în listele aprobate de autoritatea competentă, în conformitate cu art. 85 alin. (6) subpct. 5) lit. b) din Legea nr. 82/2024.	Compatibil	
(2) Următoarele produse pot intra în Uniune, chiar dacă sunt recoltate în zone care nu au fost clasificate de autoritățile competente din țara terță de producție în conformitate cu articolul 18 alineatul (6) din Regulamentul (UE) 2017/625: (a) pectinidae, cu excepția cazului în care datele care provin din programele de monitorizare instituite în temeiul articolului 57 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 permit autorităților competente să clasifice locurile de pescuit astfel cum se prevede în secțiunea VII		Prevederi UE netranspuse-planificate de implementare de viitor a acestora	

capitolul IX punctul 2 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (b) gasteropodele marine care nu se hrănesc prin filtrare și echinodermele care nu se hrănesc prin filtrare.			
<i>Articolul 17</i> Întocmirea listelor cu zonele de producție (1) Înainte ca listele menționate la articolul 16 alineatul (1) din prezentul regulament să fie întocmite de către autoritățile competente ale țării terțe, se va ține seama în mod deosebit de garanțiile pe care autoritățile competente din țara terță le pot acorda în ceea ce privește conformitatea cu cerințele articolului 52 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 privind clasificarea și controlul zonelor de producție.		Prevederi UE netranspuse-planificate de implementare de viitor a acestora	
(2) Comisia trebuie să efectueze o vizită de control la fața locului înaintea întocmirii listelor menționate la articolul 16 alineatul (1)		Prevederi UE netranspuse-planificate de implementare de viitor a acestora	
(3) După întocmirea listelor menționate la articolul 16 alineatul (1) și în cazul în care autoritățile competente din țara terță oferă suficiente garanții cu privire la clasificarea și controlul zonelor de producție aflate în responsabilitatea lor, nu este necesar să se efectueze vizita de control la fața locului de către Comisie înainte de adăugarea unei noi zone		Prevederi UE netranspuse-planificate de implementare de viitor a acestora	

de producție într-una dintre listele existente stabilite în conformitate cu articolul 13.			
<i>Articolul 18</i> Cerințe speciale privind produsele pescărești Transporturile de produse pescărești pentru care au fost stabilite coduri NC la pozițiile 0301 , 0302, 0303 , 0304 , 0305 , 0306 , 0307 , 0308 , 0309 , 1504 , 1516 , 1517 , 1603 , 1604 , 1605 sau 2106 din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 pot intra în Uniune în vederea introducerii pe piață numai în cazul în care au fost obținute sau preparate, în orice etapă a producției lor, într-o unitate terestră, într-o navă fabrică sau congelator sau depozitate într-un depozit frigorific sau o navă frigorifică care figurează într-o listă întocmită și actualizată în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) litera (e) din Regulamentul (UE) 2017/625 și publicată de Comisie.	<i>Secțiunea 3</i> Cerințe speciale privind produsele pescărești 33. Transporturile de produse pescărești pentru care au fost stabilite coduri NC la pozițiile 0301, 0302, 0303, 0304, 0305, 0306, 0307, 0308, 0309, 1504, 1516, 1517, 1603, 1604, 1605 sau 2106 din Nomenclatura combinată a mărfurilor, aprobată prin Legea nr. 172/2014, pot intra în Republica Moldova în vederea introducerii pe piață. 33.1. Produsele menționate la pct. 33 pot fi introduse pe piață numai dacă au fost obținute sau preparate, în orice etapă a producției, într-o unitate terestră, într-o navă fabrică sau navă congelator, ori depozitate într-un depozit frigorific sau navă frigorifică care figurează într-o listă întocmită și actualizată conform art. 85 alin. (6) subpct. 5) din Legea nr. 82/2024 și publicată de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor.	compatibil	
<i>Articolul 19</i> Cerințe speciale pentru includerea în listă a navelor (1) O navă poate fi inclusă în listele unităților menționate la articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctul (ii) din Regulamentul (UE) 2017/625 dacă autoritățile competente din țara terță al cărei pavilion îl arborează nava și autoritățile competente dintr-o altă țară terță căreia autoritățile competente din țara terță al cărei pavilion îl arborează nava i-au delegat responsabilitatea inspecției navei în cauză	<i>Secțiunea 4</i> Cerințe speciale pentru includerea în listă a navelor 34. O navă poate fi inclusă în listele unităților menționate la art. 85 alin. (6) subpct. 5) lit. b) din Legea nr.82/2024 dacă autoritățile competente din țara al cărei pavilion îl arborează nava și autoritățile competente unei alte țări, căreia autoritățile competente din țara al cărei pavilion îl arborează nava i-au delegat responsabilitatea inspecției navei în cauză, furnizează Agenției o comunicare comună în care să precizeze că sunt îndeplinite următoarele	Compatibil	

furnizează Comisiei o comunicare comună în care să precizeze că sunt îndeplinite toate cerințele următoare:	cerințele:		
a) ambele țări terțe figurează în lista țărilor terțe sau a regiunilor acestora, întocmită în conformitate cu articolul 127 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625, din care este autorizată introducerea în Uniune a produselor pescărești;	34.1. ambele țări figurează în lista țărilor sau a regiunilor acestora, întocmită conform art. 85 alin. (6) din Legea nr.82/2024, prin care este autorizată introducerea în Republica Moldova a produselor pescărești;	Compatibil	
(b) toate produsele pescărești de pe nava în cauză, destinate introducerii pe piață în Uniune, sunt debarcate direct în țara terță căreia țara terță al cărei pavilion îl arborează nava i-a delegat responsabilitatea pentru inspectarea navei în cauză;		Prevederi UE netranspuse-planificate de implementare de viitor a acestora	
(c) autoritățile competente delegate au inspectat nava și au declarat că aceasta respectă cerințele aplicabile ale Uniunii;		Prevederi UE netranspuse-planificate de implementare de viitor a acestora	
(d) autoritățile competente delegate au declarat că vor inspecta periodic nava pentru a asigura faptul că aceasta respectă în continuare cerințele aplicabile ale Uniunii.		Prevederi UE netranspuse-planificate de implementare de viitor a acestora	
(2) O navă poate fi inclusă în listele unităților menționate la articolul 127 alineatul (3) litera (e) punctul (ii) din Regulamentul (UE) 2017/625 pe baza unei comunicări comune din partea autorităților competente din țara terță al cărei pavilion îl arborează nava și a autorităților competente		Prevederi UE netranspuse-planificate de	

dintr-un stat membru căruia autoritățile competente din țara terță al cărei pavilion îl arborează nava i-au delegat responsabilitatea inspectării navei în cauză, dacă sunt îndeplinite toate cerințele următoare:		implementare de viitor a acestora	
(a) toate produsele pescărești de pe nava în cauză, destinate introducerii pe piață în Uniune, sunt debarcate direct în statul membru căruia țara terță al cărei pavilion îl arborează nava i- a delegat responsabilitatea pentru inspectarea navei în cauză;	34.2. toate produsele pescărești de la nava în cauză și destinate introducerii pe piață în Republica Moldova sunt debarcate direct în țara al cărei pavilion îl arborează nava i-a delegat responsabilitatea inspectarea navei;	compatibil	
(b) autoritățile competente delegate au inspectat nava și au declarat că aceasta respectă cerințele aplicabile ale Uniunii;		Prevederi UE netranspuse-planificate de implementare de viitor a acestora	
(c) autoritățile competente delegate au declarat că vor inspecta periodic nava pentru a asigura faptul că aceasta respectă în continuare cerințele aplicabile ale Uniunii.		Prevederi UE netranspuse-planificate de implementare de viitor a acestora	
<i>Articolul 20</i> Cerințe aplicabile transporturilor de produse compuse (1) Transporturile de produse compuse menționate la codurile NC de la pozițiile 1517 , 1518 , 1601 00 , 1602 ,	<i>Secțiunea 5</i> Cerințe aplicabile transporturilor de produse compuse 35. Transporturile de produse compuse menționate la codurile NC de la pozițiile 1517, 1518, 1601 00, 1602, 1603 00, 1604, 1605, 1702, 1704, 1806, 1901, 1902, 1904, 1905, 2001, 2004, 2005, 2008, 2101, 2103, 2104, 2105 00,	compatibil	

1603 00 , 1604 , 1605 , 1702 , 1704 , 1806 , 1901 , 1902 , 1904 , 1905 , 2001 , 2004 , 2005 , 2008 , 2101 , 2103 , 2104 , 2105 00 , 2106 , 2202 sau 2208 din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 pot intra în Uniune în vederea introducerii pe piață numai dacă fiecare produs prelucrat de origine animală conținut în produsele compuse a fost produs fie în unități situate în țări terțe sau regiuni ale acestora din care este autorizată intrarea în Uniune a respectivelor produse prelucrate de origine animală în conformitate cu articolul 13 din prezentul regulament, fie în unități situate în state membre. (2) Până când Comisia va stabili o listă specifică a țărilor terțe sau a regiunilor acestora din care este autorizată intrarea în Uniune a produselor compuse, transporturile de produse compuse provenite din țări terțe sau regiuni ale acestora pot intra în Uniune dacă respectă următoarele norme: (a) produsele compuse menționate la alineatul (1) care necesită să fie transportate sau depozitate la temperaturi controlate trebuie să provină din țări terțe sau regiuni ale acestora din care este autorizată, în temeiul articolului 3, intrarea în Uniune a fiecărui produs prelucrat de origine animală conținut în produsele compuse; (b) produsele compuse menționate la alineatul (1) care nu necesită să fie transportate sau depozitate la temperaturi controlate și care conțin orice cantitate de produse pe bază de colostru sau de produse din carne trebuie să provină din țări terțe sau regiuni ale acestora din care este autorizată, în temeiul articolului 3, intrarea în Uniune a produselor pe bază	2106, 2202 sau 2208 din NC a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014 pot intra în Republica Moldova în vederea introducerii pe piață numai dacă fiecare produs prelucrat de origine animală conținut în produsele compuse a fost produs fie în unități situate în alte țări sau regiuni ale acestora din care este autorizată intrarea în Republica Moldova a respectivelor produse prelucrate de origine animală conform pct.27. 36. Până când Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor va stabili o listă specifică a țărilor sau a regiunilor acestora din care este autorizată intrarea în Republica Moldova a produselor compuse, transporturile de produse compuse provenite din alte țări sau regiuni ale acestora pot intra în Republica Moldova dacă respectă următoarele norme: 36.1. produsele compuse menționate la pct. 35 care necesită să fie transportate sau depozitate la temperaturi controlate trebuie să provină din țări sau regiuni ale acestora din care este autorizată, conform pct.8, intrarea în Republica Moldova a fiecărui produs prelucrat de origine animală conținut în produsele compuse; 36.2. produsele compuse menționate la pct.35 care nu necesită să fie transportate sau depozitate la temperaturi controlate și care conțin orice cantitate de produse pe bază de colostru sau de produse din carne trebuie să provină din alte țări sau regiuni ale acestora din care este autorizată conform pct.8, intrarea în Republica Moldova a produselor pe bază de colostru sau a produselor din carne conținute în produsele compuse; 36.3. produsele compuse menționate la pct. 35 care nu		
--	--	--	--

de colostru sau a produselor din carne conținute în produsele compuse; (c) produsele compuse menționate la alineatul (1) care nu necesită să fie transportate sau depozitate la temperaturi controlate și care conțin produse prelucrate de origine animală, altele decât produsele pe bază de colostru sau produsele din carne, pentru care sunt prevăzute cerințe în anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, trebuie să provină din țări terțe sau din regiuni ale acestora din care este autorizată, în temeiul articolului 3 din prezentul regulament, intrarea în Uniune a produselor din carne, produselor lactate, produselor pescărești sau produselor din ouă pe baza cerințelor de sănătate animală și publică ale Uniunii și care sunt listate pentru cel puțin unul dintre aceste produse de origine animală. (3) Țările terțe sau regiunile acestora care introduc în Uniune produse compuse trebuie să fie listate în Anexa -I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405 ca având un plan de control aprobat, în conformitate cu articolul 6 din prezentul regulament, pentru speciile sau produsele de bază din care sunt derivate produsele prelucrate de origine animală conținute în produsele compuse, cu excepția collagenului, a gelatinei și a produselor înalt rafinate de origine animală. (4) Alineatele (2) și (3) nu se aplică produselor compuse cu durată lungă de conservare care conțin numai produse prelucrate de origine animală sau produse compuse care se încadrează în domeniul de aplicare al Regulamentului (CE)	necesită să fie transportate sau depozitate la temperaturi controlate și care conțin produse prelucrate de origine animală, altele decât produsele pe bază de colostru sau produsele din carne, pentru care sunt prevăzute Cerințele specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului 692/2025, trebuie să provină din țări sau din regiuni ale acestora din care este autorizată, conform pct. 8, intrarea în Republica Moldova a produselor din carne, produselor lactate, produselor pescărești sau produselor din ouă pe baza cerințelor de sănătate animală și publică ale țării și care sunt listate pentru cel puțin unul dintre aceste produse de origine animală. 37. Țările sau regiunile acestora care introduc în Republica Moldova produse compuse trebuie să fie listate în Lista țărilor autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a anumitor animale și mărfuri destinate consumului uman pentru speciile sau produsele de bază din care sunt derivate produsele prelucrate de origine animală conținute în produsele compuse, cu excepția collagenului, a gelatinei și a produselor înalt rafinate de origine animală. 38. Pct. 36 și 37 nu se aplică produselor compuse cu durată lungă de conservare care conțin numai produse prelucrate de origine animală sau produse compuse care se încadrează în domeniul de aplicare al normelor sanitare privind enzimele alimentare, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr.1056/2016, norme privind aditivii alimentari, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr.229/2013, norme privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante utilizate		
---	--	--	--

nr. 1332/2008 al Parlamentului European și al Consiliului (9), al Regulamentului (CE) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului (10), al Regulamentului (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului (11) sau care conțin numai vitamina D3.	în produsele alimentare și măsurile tranzitorii privind lista de arome și materii prime, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr.1245/2018 sau care conțin numai vitamina D3.		
CAPITOLUL VI CONDIȚII PENTRU INTRAREA ÎN UNIUNE ÎN CEEA CE PRIVEȘTE CERTIFICAREA ȘI ATESTAREA <i>Articolul 21</i> Certificate oficiale (1) ►M2 □ Fiecare transport al următoarelor animale și mărfuri poate intra în Uniune în vederea introducerii pe piață numai în cazul în care este însoțit de un certificat oficial: ◀ (a) animalele vii pentru care au fost stabilite coduri NC în partea a doua secțiunea I capitolul 1 din anexa I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87, în cazul în care animalele vii respective sunt animale de la care se obțin produse alimentare; (b) produsele de origine animală destinate consumului uman pentru care au fost stabilite codurile următoare în partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87: (i) codurile NC din capitolele 2-5, 15, 16 sau 29; sau	CAPITOLUL VI CERINȚE PRIVIND CERTIFICAREA ȘI ATESTAREA ANIMALELOR ȘI BUNURILOR CARE INTRĂ ÎN REPUBLICA MOLDOVA <i>Secțiunea 1</i> Certificate oficiale 39. Fiecare transport al următoarelor animale și bunuri poate intra în Republica Moldova în vederea introducerii pe piață numai în cazul în care este însoțit de un certificat oficial: 39.1. animalele vii pentru care au fost stabilite coduri NC în partea a doua secțiunea I capitolul 1 din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014, în cazul în care animalele vii respective sunt animale de la care se obțin produse alimentare; 42.2. produsele de origine animală destinate consumului uman pentru care au fost stabilite codurile următoare în Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014: 39.2. produsele de origine animală destinate consumului	compatibil	

▼M3 ☐ (ii) pozițiile SA 0901 , 1702 , 1806 , 2105 , 2106 , 2301 , 3001 , 3002 , 3302 , 3501 , 3502 , 3503 , 3504 , 3507 , 3913 , 3926 , 4101 , 4102 , 4103 sau 9602 și codurile NC 2202 99 și 3917 10 10 ; ▼M2 ☐ (c) germenii și semințele destinate producției de germeni, menționate la următoarele subpoziții SA: 0704 90 , 0706 90 , 0708 10 , 0708 20 , 0708 90 , 0713 10 , 0713 33 , 0713 34 , 0713 35 , 0713 39 , 0713 40 , 0713 50 , 0713 60 , 0713 90 , 0910 99 , 1201 10 , 1201 90 , 1207 50 , 1207 99 , 1209 10 , 1209 21 , 1209 91 sau 1214 90 din partea II a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87; ▼B ☐ (d) făina de polen menționată la codul NC ex 1212 99 95 din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87; (e) melcii vii, cu excepția melcilor de mare, menționați la codul NC 0307 60 00 din partea a doua a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87; ▼M2 ☐ (f) produsele compuse menționate la articolul 20 alineatul (2) literele (a) și (b), cu excepția produselor	uman pentru care au fost stabilite codurile următoare în Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014: 39.2.1. codurile NC din capitolele 2-5, 15, 16, 29; sau 39.2.2. pozițiile SA 0901, 1702, 1806, 2105, 2106, 2301, 3001, 3002, 3302, 3501, 3502, 3503, 3504, 3507, 3913, 3926, 4101, 4102, 4103 sau 9602 și codurile NC 2202 99 și 3917 10 10; 39.3. germenii și semințele destinate producției de germeni, menționate la următoarele subpoziții SA: 0704 90, 0706 90, 0708 10, 0708 20, 0708 90, 0713 10, 0713 33, 0713 34, 0713 35, 0713 39, 0713 40, 0713 50, 0713 60, 0713 90, 0910 99, 1201 10, 1201 90, 1207 50, 1207 99, 1209 10, 1209 21, 1209 91 sau 1214 90 din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014; 39.4. făina de polen menționată la codul NC ex 1212 99 95 din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014; 39.5. melcii vii, cu excepția melcilor de mare, menționați la codul NC 0307 60 00 din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014; 39.6. produsele compuse menționate la pct. 36.1 și 36.2. cu excepția produselor compuse cu durată lungă de conservare care nu conțin produse din carne, în afară de: 39.6.1. gelatină sau collagen care nu sunt derivate din oase de rumegătoare; 39.6.2. produsele înalt rafinate, destinate consumului uman conform Cerințelor specifice de igienă care se aplică		
---	---	--	--

compuse cu durată lungă de conservare care nu conțin produse din carne, în afară de: (i) gelatină sau colagen care nu sunt derivate din oase de rumegătoare; (ii) produsele înalt rafinate, astfel cum sunt descrise în secțiunea XVI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, destinate consumului uman. ▼B ☐ (2) Atunci când transporturile de produse pescărești intră în Uniune direct de pe o navă frigorifică, un vas fabrică sau un vas congelator care arborează pavilionul unei țări terțe, certificatul oficial menționat la articolul 14 alineatul (3) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 poate fi semnat de căpitan. ▼M2 ☐ (3) Nu este necesar niciun certificat oficial pentru intrarea în Uniune a capsulelor de gelatină care intră sub incidența poziției SA 3913 , 3926 sau 9602 din partea II a anexei I la Regulamentul (CEE) nr. 2658/87 și nici pentru capsulele de gelatină ca parte a produselor de origine animală menționate la punctul 1 litera (b) din prezentul articol sau ca parte a produselor compuse menționate la articolul 20 alineatul (1) din prezentul regulament, în cazul în care capsulele respective nu sunt derivate din oase de rumegătoare. ▼B ☐	alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului 692/2025. 40. Atunci când transporturile de produse pescărești intră în Republica Moldova direct de pe o navă frigorifică, un vas fabrică sau un vas congelator care arborează pavilionul unei țări, certificatul oficial de sănătate animală conform modelului de certificat de sănătate animală, modelele de certificate oficiale și modelele de certificate de sănătate animală/oficiale, pentru intrarea în Republica Moldova, aprobate de autoritatea competentă, poate fi semnat de căpitan. 41. Nu este necesar certificat oficial pentru intrarea în Republica Moldova a capsulelor de gelatină care intră sub incidența poziției SA 3913, 3926 sau 9602 din Nomenclatura combinată a mărfurilor aprobată prin Legea nr.172/2014 și nici pentru capsulele de gelatină ca parte a produselor de origine animală menționate la pct. 39.2. sau ca parte a produselor compuse menționate la pct.35, în cazul în care capsulele respective nu sunt derivate din oase de rumegătoare. 42. Certificatele oficiale certifică faptul că produsele respectă: 42.1. cerințele stabilite în Legea nr.306/2018 privind siguranța alimentelor, Legea Nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare și Cerințele specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului 692/2025;		
---	---	--	--

(4) Certificatele oficiale menționate la alineatul (1) certifică faptul că produsele respectă: (a) cerințele stabilite în Regulamentele (CE) nr. 178/2002, (CE) nr. 852/2004 și (CE) nr. 853/2004 sau dispoziții recunoscute ca fiind echivalente cu respectivele cerințe; (b) orice cerințe specifice pentru intrarea în Uniune stabilite în prezentul regulament. (5) Certificatele oficiale menționate la alineatul (1) pot include detalii necesare în conformitate cu alte acte legislative ale Uniunii privind sănătatea publică și sănătatea animală. (6) Certificatul oficial pentru germenii și semințele destinate producției de germenii, menționate la alineatul (1) litera (c), însoțește transportul până când acesta ajunge la destinația indicată în certificatul oficial. În caz de divizare a transportului, o copie a certificatului oficial însoțește fiecare parte a transportului. (7) Autoritățile competente din țara terță de expediere pot certifica transporturile de produse de origine animală care necesită doar o atestare de sănătate publică sau transporturile de germenii care provin dintr-o altă țară terță dacă autoritățile competente din țara terță de expediere pot asigura conformitatea transporturilor cu cerințele pentru intrarea în Uniune prevăzute în prezentul regulament.	42.2. orice cerințe specifice pentru intrarea în Republica Moldova. 43. Certificatele oficiale menționate la pct.39 pot include detalii necesare în conformitate cu alte acte legislative ale Republicii Moldova privind sănătatea publică și sănătatea animală. 44. Certificatul oficial pentru germenii și semințele destinate producției de germenii, menționat la pct. 39.3. însoțește transportul până când acesta ajunge la destinația indicată în certificatul oficial. În caz de divizare a transportului, o copie a certificatului oficial însoțește fiecare parte a transportului. 45. Autoritățile competente din țara de expediere pot certifica transporturile de produse de origine animală care necesită doar o atestare de sănătate publică sau transporturile de germenii care provin dintr-o altă țară dacă autoritățile competente din țara de expediere pot asigura conformitatea transporturilor cu cerințele pentru intrarea în Republica Moldova.		
---	--	--	--

<i>Articolul 22</i> Atestat privat (1) Un atestat privat care confirmă faptul că transporturile respectă cerințele aplicabile menționate la articolul 126 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625, întocmit și semnat de operatorul din sectorul alimentar care introduce mărfuri în Uniune, însoțește: ▼M2 ☐ (a) transporturile de produse compuse menționate la articolul 20 alineatul (2) litera (b), în cazul în care produsele compuse nu conțin produse pe bază de colostru sau produse din carne, în afară de: (i) gelatină și colagen care nu sunt derivate din oase de rumegătoare; (ii) produsele înalt rafinate, astfel cum sunt descrise în secțiunea XVI din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, destinate consumului uman; ▼B ☐ (b) transporturile de produse compuse menționate la articolul 20 alineatul (2) litera (c) din prezentul regulament. ▼M3 ☐ (2) Prin derogare de la alineatul (1) din prezentul articol, (a) pentru produsele compuse exceptate de la efectuarea controalelor oficiale la posturile de control la frontieră, în	<i>Secțiunea 2</i> Atestat privat 46. Un atestat privat care confirmă faptul că transporturile respectă cerințele aplicabile conform art. 85 alin. (2) lit. a) din Legea nr.82/2024, întocmit și semnat de operatorul din domeniul alimentar care introduce bunuri în Republica Moldova, însoțește: 46.1. transporturile de produse compuse menționate la pct.36.2, în cazul în care produsele compuse nu conțin produse pe bază de colostru sau produse din carne, în afară de: 46.1.1. gelatină și colagen care nu sunt derivate din oase de rumegătoare; 46.2.2. produsele înalt rafinate, conform Cerințelor specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului 692/2025, 46.2. transporturile de produse compuse menționate la pct.36.3. 47. Prin derogare de la pct.46: 47.1. pentru produsele compuse exceptate de la efectuarea controalelor oficiale la posturile de control la frontieră, conform art. 46 lit. (h) din Legea nr.82/2024, atestatul privat însoțește produsele compuse respective în momentul introducerii lor pe piață, cu excepția produselor menționate la pct.42, pentru care nu este necesar un atestat privat; 47.2. nu este necesar un atestat privat pentru intrarea în	compatibil	
---	--	-------------------	--

conformitate cu articolul 48 litera (h) din Regulamentul (UE) 2017/625, atestatul privat însoțește produsele compuse respective în momentul introducerii lor pe piață, cu excepția produselor menționate la articolul 20 alineatul (4) din prezentul regulament, pentru care nu este necesar un atestat privat; (b) nu este necesar un atestat privat pentru intrarea în Uniune a produselor compuse care conțin ca unic produs prelucrat de origine animală capsule de gelatină care nu sunt derivate din oase de rumegătoare. ▼B □ (3) Atestatul privat menționat la alineatul (1) asigură trasabilitatea transporturilor și conține: (a) informații privind expeditorul și destinatarul mărfurilor introduse în Uniune; (b) lista produselor de origine vegetală și a produselor prelucrate de origine animală conținute în produsele compuse, indicate în ordinea descrescătoare a greutateii lor, astfel cum a fost înregistrată în momentul utilizării lor în fabricarea produselor compuse; (c) numărul de autorizare al unității (unităților) care fabrică produsele prelucrate de origine animală conținute în produsele compuse a fost atribuit în momentul acordării aprobării în temeiul articolului 4 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004, indicat de operatorul din sectorul alimentar care introduce mărfuri în Uniune.	Republica Moldova a produselor compuse care conțin ca unic produs prelucrat de origine animală capsule de gelatină care nu sunt derivate din oase de rumegătoare. 48. Atestatul privat menționat la pct. 46 asigură trasabilitatea transporturilor și conține: 48.1. informații privind expeditorul și destinatarul mărfurilor introduse în Republica Moldova; 48.2. lista produselor de origine vegetală și a produselor prelucrate de origine animală conținute în produsele compuse, indicate în ordinea descrescătoare a greutateii lor, astfel cum a fost înregistrată în momentul utilizării lor în fabricarea produselor compuse; 48.3. numărul de autorizare al unității (unităților) care fabrică produsele prelucrate de origine animală conținute în produsele compuse a fost atribuit în momentul acordării aprobării conform Hotărârii Guvernului nr. 692/2025, indicat de operatorul din sectorul alimentar care introduce bunuri în Republica Moldova. 49. Atestatul privat menționat la pct.46 atestă faptul că: 49.1. țara sau regiunea acesteia care produce produsele compuse respective figurează în listă cel puțin pentru una dintre următoarele categorii de produse de origine animală: 49.1.1. produse din carne; 49.1.2. produse lactate sau produse pe bază de colostru; 49.1.3. produse pescărești; 49.1.4. produse din ouă;		
--	---	--	--

(4) Atestatul privat menționat la alineatul (1) atestă faptul că: (a) țara terță sau regiunea acesteia care produce produsele compuse respective figurează în listă cel puțin pentru una dintre următoarele categorii de produse de origine animală: (i) produse din carne; (ii) produse lactate sau produse pe bază de colostru; (iii) produse pescărești; (iv) produse din ouă; (b) unitatea care produce produsele compuse îndeplinește standarde de igienă recunoscute ca fiind echivalente cu cele necesare în baza Regulamentului (CE) nr. 852/2004; (c) nu este necesar ca produsele compuse să fie depozitate sau transportate în condiții de temperatură controlată; (d) produsele prelucrate de origine animală conținute în produsele compuse provin din țări terțe sau regiuni ale acestora autorizate să introducă în Uniune fiecare produs	49.2. unitatea care produce produsele compuse îndeplinește standarde de igienă recunoscute ca fiind echivalente cu cele necesare conform Legii 296/2017; 49.3. nu este necesar ca produsele compuse să fie depozitate sau transportate în condiții de temperatură controlată; 49.4. produsele prelucrate de origine animală conținute în produsele compuse provin din țări sau regiuni ale acestora autorizate să introducă în Republica Moldova fiecare produs prelucrat de origine animală sau din alte țări și provin din unități listate; 49.5. produsele prelucrate de origine animală utilizate în produsele compuse au fost supuse cel puțin unuiu dintre tratamentele menționate în Norma sanitară veterinară privind sănătatea animală referitoare la circulația și manipularea transporturilor de anumite specii și categorii de animale, de materiale germinative și de produse de origine animală, aprobată prin Hotărârii Guvernului nr.439/2025, cu o scurtă descriere a tuturor proceselor la care a fost supus și a temperaturilor aplicate produselor compuse.		
---	---	--	--

prelucrat de origine animală sau din state membre și provin din unități listate; (e) produsele prelucrate de origine animală utilizate în produsele compuse au fost supuse cel puțin unuia dintre tratamentele menționate la articolul 163 alineatul (1) din Regulamentul delegat (UE) 2020/692, existând o scurtă descriere a tuturor proceselor la care a fost supus și a temperaturilor aplicate produselor compuse.			
CAPITOLUL VII DISPOZIȚII FINALE <i>Articolul 23</i> Trimiteri Trimiterile la articolul 29 din Directiva 96/23/CE se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.		Prevederi UE neaplicabile	
<i>Articolul 24</i> Abrogare Regulamentul delegat (UE) 2019/625 se abrogă. Trimiterile la regulamentul delegat abrogat se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament și se citesc în conformitate cu tabelul de corespondență din anexa II.		Prevederi UE neaplicabile	
<i>Articolul 25</i> Intrare în vigoare și aplicare		prevederi naționale	Prezenta hotărâre de Guvern va intra în

Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene. Se aplică de la 15 decembrie 2022. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.			vigoare odată cu intrarea în vigoare a Legii nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar
ANEXA I <i>Prezenta anexă stabilește informațiile privind planul de control pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți și privind planul de control actualizat pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți pe care țara terță trebuie să le transmită în scopul includerii și menținerii sale în lista menționată la articolul 7.</i>	Anexa nr. 1 La Cerințele pentru intrarea în Republica Moldova a transporturilor de animale de la care se obțin produse alimentare și anumite bunuri destinate consumului uman Informațiile planurilor de control pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți conform secțiunii 4 pct.14.	Compatibil	
PARTEA I Cerințe generale în ceea ce privește transmiterea planului de control pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți și a planului de control actualizat pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți 1. Planul de control vizând substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pe care o țară terță trebuie să îl transmită, împreună cu cererea de includere a sa în lista menționată la articolul 7 pentru anumite animale de la care	Capitolul I Cerințe generale în ceea ce privește transmiterea planurilor de control pentru substanțele farmacologic active, pesticide și contaminanți. 1. Planul de control vizând substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pe care o altă țară trebuie să îl transmită, împreună cu cererea de includere a sa în lista menționată la pct.14 pentru anumite animale de la care se obțin produse alimentare sau anumite produse de origine animală, trebuie să conțină informațiile specificate în	compatibil	

se obțin produse alimentare sau anumite produse de origine animală, trebuie să conțină informațiile specificate în partea II din prezenta anexă. 2. După includerea unei țări terțe în lista menționată la punctul 1, în scopul menținerii pe lista respectivă, ea trebuie să transmită un plan de control actualizat anual pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, împreună cu informațiile specificate în partea III. 3. Informații suplimentare pentru a completa planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și planul de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți menționate la punctele 1 și 2 pot fi transmise oricând. 4. Documentele de orientare relevante în ceea ce privește substanțele interzise, reziduurile de medicamente de uz veterinar, reziduurile de pesticide și contaminanți, puse la dispoziția publicului de către Comisie, trebuie să fie luate în considerare în vederea transmiterii planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și a planului de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 5. Planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți se transmite Comisiei pe cale electronică, în formatul descris în documentele de orientare menționate la punctul 4 sau într-un alt format, cu condiția ca ele să includă toate informațiile enumerate în părțile II și III, după caz.	Capitolul II. 2. După includerea unei țări terțe în lista menționată la pct.13, în scopul menținerii pe lista respectivă, ea trebuie să transmită un plan de control actualizat anual pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, împreună cu informațiile specificate în Capitolul III. 3. Informații suplimentare pentru a completa planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și planul de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți menționate la pct. 1 și 2 pot fi transmise oricând. 4. Documentele de orientare relevante în ceea ce privește substanțele interzise, reziduurile de medicamente de uz veterinar, reziduurile de pesticide și contaminanți, puse la dispoziția publicului de către Agenție, trebuie să fie luate în considerare în vederea transmiterii planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și a planului de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 5. Planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți se transmite Agenției pe cale electronică, în formatul descris în documentele de orientare menționate la pct. 4 sau într-un alt format, cu condiția ca ele să includă toate informațiile enumerate în Capitolele-II și III, după caz.		
---	--	--	--

PARTEA II <i>Planul de control al unei țări terțe pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți – informații necesare</i> A. Domeniul de aplicare al planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți 1. Lista categoriilor de animale de la care se obțin produse alimentare, de produse de origine animală, inclusiv cele utilizate ca ingrediente în produsele compuse, care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, incluzând detalii privind speciile și subspeciile de animale. 2. Informații privind originea animalelor de la care se obțin produse alimentare și a produselor de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în particular dacă ele sunt produse, în țara terță, în întregime din animale sau produse de origine animală care provin din țara respectivă sau dacă includ animale sau produse de origine animală care provin din alte țări terțe sau din state membre. În cazul în care animalele de la care se obțin produse alimentare și produsele de origine animală nu sunt produse în țara terță care transmite planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, se furnizează informații cu privire la țările de origine și la scopul preconizat al respectivelor animale și produse de origine animală, explicând în special dacă produsele de origine	Capitolul II <i>Planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți</i> Secțiunea 1-a Domeniul de aplicare al planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți 6. Lista categoriilor de animale de la care se obțin produse alimentare, de produse de origine animală, inclusiv cele utilizate ca ingrediente în produsele compuse, care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, incluzând detalii privind speciile și subspeciile de animale. 7. Informații privind originea animalelor de la care se obțin produse alimentare și a produselor de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în particular dacă ele sunt produse, în țara terță, în întregime din animale sau produse de origine animală care provin din țara respectivă sau dacă includ animale sau produse de origine animală care provin din alte țări. În cazul în care animalele de la care se obțin produse alimentare și produsele de origine animală nu sunt produse în altă țară care transmite planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, se furnizează informații cu privire la țările de origine și la scopul preconizat al respectivelor animale și produse de origine animală, explicând în special dacă produsele de origine animală sunt destinate intrării în Republica	compatibil	
---	---	-------------------	--

animală sunt destinate intrării în Uniune ca atare sau ca ingrediente ale unor produse compuse. 3. Date privind producția națională din anul precedent pentru speciile de animale și produsele de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 4. O explicație din care să reiasă dacă, pentru animalele și produsele de origine animală în cauză, planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți cuprinde producția națională totală sau o parte din producția națională (de exemplu, producția anumitor ferme/producători și producția anumitor unități destinată intrării în Uniune). În cazul în care este cuprinsă doar o parte din producția națională, se furnizează o descriere a sistemului existent prin care se asigură că numai animalele și produsele de origine animală din populația segregată vizată de planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți sunt eligibile pentru intrare în Uniune.	Moldova ca atare sau ca ingrediente ale unor produse compuse. 8. Date privind producția națională din anul precedent pentru speciile de animale și produsele de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 9. O explicație din care să reiasă dacă, pentru animalele și produsele de origine animală în cauză, planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți cuprinde producția națională totală sau o parte din producția națională (de exemplu, producția anumitor ferme/producători și producția anumitor unități destinată intrării în Republica Moldova). În cazul în care este cuprinsă doar o parte din producția națională, se furnizează o descriere a sistemului existent prin care se asigură că numai animalele și produsele de origine animală din populația segregată vizată de planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți sunt eligibile pentru intrare în Republica Moldova.		
B. Autoritățile competente responsabile și competențele juridice ale acestora 1. Datele de contact ale autorităților competente: denumirea și adresa autorității sau a autorităților competente centrale și datele punctului de contact pentru corespondența cu privire la planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți (de exemplu, adrese de e-mail, numere de telefon).	Secțiunea a 2-a Autoritățile competente responsabile și competențele lor legale 10. Datele de contact ale autorităților competente: denumirea și adresa autorității sau a autorităților competente centrale și datele punctului de contact pentru corespondența cu privire la planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți	compatibil	

2. O descriere a structurii autorităților competente, inclusiv, dacă este cazul, diferitele niveluri de organizare (de exemplu, nivel central, regional, local), departamentele implicate și organigramele. 3. O descriere a rolului autorităților competente implicate în punerea în aplicare a planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, inclusiv în ceea ce privește aspectele legate de elaborarea planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, coordonarea și supravegherea punerii în aplicare a planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, colectarea eșantioanelor, colectarea și evaluarea rezultatelor, aplicarea unor măsuri corective, dacă este necesar, care să fie eficace, proporționale și disuasive pentru a opri reapariția neconformităților, precum și transmiterea la Comisie a unui plan de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 4. Temeiul juridic al planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, inclusiv trimiteri la dispozițiile specifice care conferă autorităților competente dreptul de a intra în sediile relevante, de a colecta eșantioane, de a efectua investigații de monitorizare în cazul în care sunt detectate rezultate neconforme și de a impune măsuri corective în astfel de cazuri, de exemplu restricții privind circulația animalelor, distrugerea animalelor sau aplicarea de amenzi.	(de exemplu, adrese de e-mail, numere de telefon). 11. O descriere a structurii autorităților competente, inclusiv, dacă este cazul, diferitele niveluri de organizare (de exemplu, nivel central, regional, local), departamentele implicate și organigramele. 12. O descriere a rolului autorităților competente implicate în punerea în aplicare a planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, inclusiv în ceea ce privește aspectele legate de elaborarea planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, coordonarea și supravegherea punerii în aplicare a planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, colectarea eșantioanelor, colectarea și evaluarea rezultatelor, aplicarea unor măsuri corective, dacă este necesar, care să fie eficace, proporționale și disuasive pentru a opri reapariția neconformităților, precum și transmiterea la Agenție a unui plan de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 13. Temeiul juridic al planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, inclusiv trimiteri la dispozițiile specifice care conferă autorităților competente dreptul de a intra în sediile relevante, de a colecta eșantioane, de a efectua investigații de monitorizare în cazul în care sunt detectate rezultate neconforme și de a impune măsuri corective în astfel de cazuri, de exemplu restricții privind circulația animalelor, distrugerea animalelor sau aplicarea de amenzi.		
---	---	--	--

C. Substanțele farmacologic active 1. Cerințele îndeplinite de planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în particular dacă aceste cerințe sunt cele menționate la articolul 4 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, sau cerințe echivalente. În acest din urmă caz, trebuie furnizate detalii suplimentare cu privire la modul în care aceste cerințe abordează toate punctele enumerate în partea II literele C-K din prezenta anexă. 2. Lista grupelor de substanțe care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pentru fiecare specie de animale și produs de origine animală astfel cum se specifică: ▼M2 ☐ (a) la punctul A.1 din anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 pentru substanțele din grupa A menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644; ▼B ☐ (b) la punctul B.1 din anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 pentru substanțele din grupa B menționate în anexa I la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644. Pentru substanțele din grupa B, selectarea grupelor vizate de planul de control trebuie să ia în considerare autorizarea și utilizarea unor astfel de substanțe, precum și riscurile reziduurilor existente în animalele și produsele de origine animală destinate intrării în Uniune.	Secțiunea a 3-a Substanțele farmacologic active 14. Cerințele îndeplinite de planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în particular dacă aceste cerințe sunt cele menționate la (Pâslaru) Proiectul HG Guvernului cu privire la controalele oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora, sau cerințe echivalente. În acest caz trebuie furnizate detalii suplimentare cu privire la modul în care aceste cerințe abordează toate punctele enumerate Capitolul II secțiunile 3-11. 15. Lista grupelor de substanțe care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pentru fiecare specie de animale și produs de origine animală astfel cum se specifică: 15.1. pentru substanțele din grupa A, în Cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, aprobate de autoritatea competentă. 15.2. pentru substanțele din grupa B, în Cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea	compatibil	
---	--	-------------------	--

3. În cadrul grupelor de substanțe care fac obiectul planului de control, lista substanțelor și a reziduurilor marker ale acestora care trebuie analizate pentru speciile de animale și produsele de origine animală specifice în matrice specifice, inclusiv o justificare pentru selectarea lor pe baza criteriilor de risc stabilite în anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644. 4. Numărul de eșantioane pentru fiecare specie de animale și fiecare produs de origine animală pentru fiecare dintre grupele de substanțe care fac obiectul planului de control, pe baza frecvențelor de control prevăzute în anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, sau garanții echivalente. O descriere a criteriilor de selectare a punctelor de eșantionare și a animalelor sau a produselor de origine animală care trebuie să fie eșantionate pe baza criteriilor prevăzute în anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644. 5. O descriere a strategiei de eșantionare, explicând modul în care aceasta abordează dispozițiile din anexa III la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644.	substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, aprobate de autoritatea competentă. 16. În cadrul grupelor de substanțe care fac obiectul planului de control, lista substanțelor și a reziduurilor marker ale acestora care trebuie analizate pentru speciile de animale și produsele de origine animală specifice în matrice specifice, inclusiv o justificare pentru selectarea lor pe baza criteriilor de risc stabilite în Cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, aprobate de autoritatea competentă. 17. Numărul de eșantioane pentru fiecare specie de animale și fiecare produs de origine animală pentru fiecare dintre grupele de substanțe care fac obiectul planului de control, pe baza frecvențelor de control prevăzute de Ordinul aprobat de autoritatea competentă. O descriere a criteriilor de selectare a punctelor de eșantionare și a animalelor sau a produselor de origine animală. 18. O descriere a strategiei de eșantionare, explicând modul în care aceasta abordează dispozițiile din Cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente		
---	--	--	--

	de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, aprobate de autoritatea competentă.		
D. Pesticidele 1. Lista substanțelor testate în planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și numărul corespunzător de eșantioane pentru fiecare categorie de animale de la care se obțin produse alimentare și de produse de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în conformitate cu cerințele prevăzute în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/1355. 2. O justificare pentru selectarea substanțelor care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în particular faptul că gama de substanțe testate este reprezentativă pentru pesticidele utilizate. 3. Controalele trebuie să ofere garanții privind respectarea de către alimentele de origine animală destinate intrării în Uniune a limitelor maxime pentru reziduuri menționate în Regulamentul (CE) nr. 396/2005. Aceste garanții trebuie furnizate pentru toate pesticidele autorizate în țara terță, în particular pentru pesticidele care sunt autorizate în țara terță, dar nu sunt autorizate în Uniune. 4. O justificare pentru selectarea pesticidelor care fac obiectul planului, ținând seama de riscurile pentru hrana pentru animale și pentru mediu și a pesticidelor	Secțiunea a 4-a Pesticide 19. Lista substanțelor testate în planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și numărul corespunzător de eșantioane pentru fiecare categorie de animale de la care se obțin produse alimentare și de produse de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în conformitate cu cerințele prevăzute în Programul Național de monitorizare și supraveghere a calității produselor de uz fitosanitar și a fertilizanților, aprobat de autoritatea competentă. 20. O justificare pentru selectarea substanțelor care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în particular faptul că gama de substanțe testate este reprezentativă pentru pesticidele utilizate. 21. Controalele trebuie să ofere garanții privind respectarea prevederilor Regulamentului sanitar privind limitele maxime de reziduuri de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrană de origine vegetală aprobate prin Hotărârea Guvernului nr.867/2023. Aceste garanții trebuie furnizate pentru toate pesticidele autorizate în țara terță, în particular pentru pesticidele care sunt autorizate în țara terță, dar nu sunt autorizate în Republica Moldova.	compatibil	

pentru care sunt stabilite limite maxime pentru reziduuri în Uniune, precum și o justificare pentru numărul de eșantioane planificate, pe baza nivelului de încredere atins în identificarea unui anumit procent de depășire a limitelor maxime pentru reziduuri stabilite în legislația Uniunii pentru animalele și produsele de origine animală destinate intrării în Uniune.	22. O justificare pentru selectarea pesticidelor care fac obiectul planului, ținând seama de riscurile pentru hrana pentru animale și pentru mediu și a pesticidelor pentru care sunt stabilite limite maxime pentru reziduuri în Republica Moldova, precum și o justificare pentru numărul de eșantioane planificate, pe baza nivelului de încredere atins în identificarea unui anumit procent de depășire a limitelor maxime pentru reziduuri stabilite în legislația Republicii Moldova pentru animalele și produsele de origine animală destinate intrării în Republica Moldova		
E. Contaminanții 1. Lista contaminanților testați din planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și numărul corespunzător de eșantioane pentru fiecare categorie de animale de la care se obțin produse alimentare și de produse de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în conformitate cu cerințele prevăzute în Regulamentul delegat (UE) 2022/931 și în Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/932. 2. O justificare pentru selectarea contaminanților care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, ținând seama de riscurile prezentate pentru hrana pentru animale și pentru mediu, precum și contaminanții pentru care au fost stabilite în Uniune limite maxime în produsele de origine animală care fac obiectul planului de control	Secțiunea a 5-a Contaminanți 23. Lista contaminanților testați din planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și numărul corespunzător de eșantioane pentru fiecare categorie de animale de la care se obțin produse alimentare și de produse de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 346/2025 pentru aprobarea unor regulamente privind contaminanții în produsele alimentare. 24. O justificare pentru selectarea contaminanților care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, ținând seama de riscurile prezentate pentru hrana pentru animale și pentru mediu, precum și contaminanții pentru care au fost stabilite în Republica Moldova limite maxime în produsele de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți.	compatibil	

pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți.			
F. Metodele de analiză și laboratoare 1. Lista laboratoarelor oficiale sau a laboratoarelor contractuale ori a ambelor tipuri de laboratoare, implicate în efectuarea analizelor în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 2. Stadiul acreditării, inclusiv domeniul de acreditare, al fiecărui laborator oficial care efectuează analize în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 3. Pentru fiecare dintre laboratoare, o listă a tuturor metodelor utilizate în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, indicând dacă ele sunt sau nu incluse în domeniul de aplicare al acreditării pentru matricele specifice cuprinse în planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 4. Pentru fiecare dintre laboratoare, o listă a metodelor utilizate în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, indicând dacă ele sunt validate în conformitate cu normele relevante ale Uniunii sau cu norme echivalente sau sunt nevalidate pentru matricele specifice cuprinse în planul de control pentru	Secțiunea a 6-a Metodele de analiză și laboratoare 25. Lista laboratoarelor oficiale sau a laboratoarelor contractuale ori a ambelor tipuri de laboratoare, implicate în efectuarea analizelor în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 26. Stadiul acreditării, inclusiv domeniul de acreditare, al fiecărui laborator oficial care efectuează analize în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 27. Pentru fiecare dintre laboratoare, o listă a tuturor metodelor utilizate în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, indicând dacă ele sunt sau nu incluse în domeniul de aplicare al acreditării pentru matricele specifice cuprinse în planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 28. Pentru fiecare dintre laboratoare, o listă a metodelor utilizate în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, indicând dacă ele sunt validate în conformitate cu normele relevante naționale sau cu norme echivalente, sau sunt nevalidate pentru matricele specifice cuprinse în planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, specificând standardul utilizat pentru	compatibil	

substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, specificând standardul utilizat pentru validare. 5. Pentru fiecare dintre substanțele testate în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, o listă cuprinzând metodele analitice și standardele de reglementare utilizate pentru interpretarea rezultatelor analitice, precum și cerințele de performanță ale metodelor analitice, incluzând informații referitoare la: (a) substanța analizată și reziduurile marker; (b) matricele analizate; (c) identificarea metodei analitice (de exemplu, ELISA, LC-MS/MS, AAS); (d) tipul metodei analitice (de screening sau de confirmare); (e) metodele de screening și de confirmare utilizate, limitele de detecție și limitele de cuantificare sau, după caz, limita de decizie pentru confirmare ($CC\alpha$) și capacitatea de detecție pentru screening ($CC\beta$), astfel cum sunt definite la articolul 2 al doilea paragraf punctele 14 și 15 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/808; (f) concentrația peste care un rezultat este considerat neconform în sensul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. În special, trebuie indicate diferențele față de limitele stabilite în legislația Uniunii.	validare. 29. Pentru fiecare dintre substanțele testate în cadrul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, o listă cuprinzând metodele analitice și standardele de reglementare utilizate pentru interpretarea rezultatelor analitice, precum și cerințele de performanță ale metodelor analitice, incluzând informații referitoare la: 29.1.substanța analizată și reziduurile marker; 29.2.matricele analizate; 29.3.identificarea metodei analitice (de exemplu, ELISA, LC-MS/MS, AAS); 29.4.tipul metodei analitice (de screening sau de confirmare); 29.5.metodele de screening și de confirmare utilizate, limitele de detecție și limitele de cuantificare sau, după caz, limita de decizie pentru confirmare ($CC\alpha$) și capacitatea de detecție pentru screening ($CC\beta$), conform Normei sanitare veterinare privind metodele analitice pentru reziduurile de substanțe farmacologic active utilizate la animalele de la care se obțin produse alimentare și la interpretarea rezultatelor aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 721/2023; 29.6.concentrația peste care un rezultat este considerat neconform în sensul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. În special, trebuie indicate diferențele față de limitele stabilite în legislația națională.		
--	---	--	--

G. Substanțele farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi în hrana animalelor pentru utilizare la animalele de la care se obțin produse alimentare și interdicții de utilizare la aceste animale 1. Legislația națională care reglementează introducerea pe piață și condițiile de utilizare a medicamentelor de uz veterinar pentru speciile de animale de la care se obțin produse alimentare care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, inclusiv trimiteri la dispozițiile relevante. 2. Lista medicamentelor de uz veterinar autorizate pentru speciile de animale de la care se obțin produse alimentare care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, indicând, pentru fiecare produs, denumirea produsului, substanța sau substanțele farmacologic active conținute în acesta și speciile vizate. Substanțele care sunt autorizate în țara terță, dar nu sunt autorizate pentru o astfel de utilizare în Uniune trebuie evidențiate în listă. Lista trebuie să includă, de asemenea, aditivii destinați hranei animalelor care sunt activi din punct de vedere farmacologic, cum ar fi antibioticele, coccidiostaticele și histomonostaticele. 3. O descriere a sistemului existent pentru a se asigura că, pentru fiecare dintre substanțele care sunt autorizate în țara terță pentru utilizare la speciile de animale care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic	Secțiunea a 7-a Substanțele farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi în hrana animalelor pentru utilizare la animalele de la care se obțin produse alimentare și interdicții de utilizare la aceste animale 30. Legislația națională care reglementează introducerea pe piață și condițiile de utilizare a medicamentelor de uz veterinar pentru speciile de animale de la care se obțin produse alimentare care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, inclusiv trimiteri la dispozițiile relevante. 31. Lista medicamentelor de uz veterinar autorizate pentru speciile de animale de la care se obțin produse alimentare care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, indicând, pentru fiecare produs, denumirea produsului, substanța sau substanțele farmacologic active conținute în acesta și speciile vizate. Substanțele care sunt autorizate în țara terță, dar nu sunt autorizate pentru o astfel de utilizare în Republica Moldova trebuie evidențiate în listă. Lista trebuie să includă, de asemenea, aditivii destinați hranei animalelor care sunt activi din punct de vedere farmacologic, cum ar fi antibioticele, coccidiostaticele și histomonostaticele. 32. O descriere a sistemului existent pentru a se asigura că, pentru fiecare dintre substanțele care sunt autorizate în altă țară pentru utilizare la speciile de animale care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, dar care nu sunt autorizate	compatibil	
---	--	-------------------	--

active, pesticide și contaminanți, dar care nu sunt autorizate pentru o astfel de utilizare în Uniune, nu există reziduuri prezente în concentrații care pot fi cuantificate în mod fiabil în respectivele animale sau produse de origine animală destinate intrării în Uniune. Se furnizează dovezi care să arate că substanțele respective sunt testate în matricele corespunzătoare din planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți în ceea ce privește animalele și produsele de origine animală relevante. 4. O declarație din care să reiasă dacă vreuna dintre substanțele incluse în tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010 este autorizată pentru utilizare la speciile de animale de la care se obțin produse alimentare care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. În cazul în care astfel de substanțe sunt autorizate, se furnizează o descriere a sistemului prin care se asigură că animalele tratate cu astfel de substanțe și produsele derivate din ele nu sunt eligibile pentru intrare în Uniune. În cazul în care utilizarea unor astfel de substanțe la animalele de la care se obțin produse alimentare este interzisă în țara terță, se menționează temeiul juridic național al acestei interdicții. 5. O confirmare a faptului că substanțe stilbenice (și anume stilbenul, derivații de stilben, sărurile sale și esterii săi) sau substanțe tireostatice nu sunt autorizate pentru utilizare la speciile de animale de la care se obțin produse alimentare vizate de planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, indiferent de eligibilitatea lor pentru intrarea în Uniune,	pentru o astfel de utilizare în Republica Moldova, nu există reziduuri prezente în concentrații care pot fi cuantificate în mod fiabil în respectivele animale sau produse de origine animală destinate intrării în Republica Moldova. Se furnizează dovezi care să arate că substanțele respective sunt testate în matricele corespunzătoare din planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți în ceea ce privește animalele și produsele de origine animală relevante. 33.O declarație din care să reiasă dacă vreuna dintre substanțele incluse în anexa nr.2 din Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală, este autorizată pentru utilizare la speciile de animale de la care se obțin produse alimentare care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. În cazul în care astfel de substanțe sunt autorizate, se furnizează o descriere a sistemului prin care se asigură că animalele tratate cu astfel de substanțe și produsele derivate din ele nu sunt eligibile pentru intrare în Republica Moldova. În cazul în care utilizarea unor astfel de substanțe la animalele de la care se obțin produse alimentare este interzisă în altă țară, se menționează temeiul juridic național al acestei interdicții. 34.O confirmare a faptului că substanțe stilbenice (și anume stilbenul, derivații de stilben, sărurile sale și esterii săi) sau substanțe tireostatice nu sunt autorizate pentru		
---	--	--	--

precum și menționarea temeiului juridic național al interdicției respective. 6. O declarație din care să reiasă dacă substanțele cu acțiune estrogenă, androgenă sau gestagenă și substanțele beta-agoniste sunt autorizate în scopul promovării creșterii la speciile de animale de la care se obțin produse alimentare, vizate de planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. În cazul în care astfel de substanțe sunt autorizate, se furnizează o descriere detaliată a sistemului existent prin care se asigură că animalele tratate nu sunt eligibile pentru intrare în Uniune. În cazul în care astfel de substanțe fie nu sunt autorizate, fie sunt interzise în mod expres, se menționează temeiul juridic național al interdicției.	utilizare la speciile de animale de la care se obțin produse alimentare vizate de planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, indiferent de eligibilitatea lor pentru intrarea în Republica Moldova, precum și menționarea temeiului juridic național al interdicției respective. 35.O declarație din care să reiasă dacă substanțele cu acțiune estrogenă, androgenă sau gestagenă și substanțele beta-agoniste sunt autorizate în scopul promovării creșterii la speciile de animale de la care se obțin produse alimentare, vizate de planul de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. În cazul în care astfel de substanțe sunt autorizate, se furnizează o descriere detaliată a sistemului existent prin care se asigură că animalele tratate nu sunt eligibile pentru intrare în Republica Moldova. În cazul în care astfel de substanțe fie nu sunt autorizate, fie sunt interzise în mod expres, se menționează temeiul juridic național al interdicției.		
H. Informații specifice privind bovinele, caprinele și ovinele și produsele de origine animală derivate de la acestea, inclusiv laptele 1. O declarație din care să reiasă dacă substanța 17-beta-estradiol și derivații esterici ai acesteia sunt autorizați și utilizați în medicamente de uz veterinar în orice scop la speciile în cauză, inclusiv pentru tratamente zootehnice sau terapeutice. În cazul în care astfel de substanțe sunt autorizate, se furnizează o descriere a sistemului prin care se asigură că animalele tratate cu astfel de substanțe și	Secțiunea a 8-a Informații specifice privind bovine, caprine și ovine și produsele de origine animală derivate de la acestea, inclusiv laptele 36. O declarație din care să reiasă dacă substanța 17-beta-estradiol și derivații esterici ai acesteia sunt autorizați și utilizați în medicamente de uz veterinar în orice scop la speciile în cauză, inclusiv pentru tratamente zootehnice sau terapeutice. În cazul în care astfel de substanțe sunt autorizate, se	compatibil	

produsele derivate din ele nu sunt eligibile pentru intrare în Uniune. În cazul în care astfel de substanțe sunt interzise, se menționează o trimitere la temeiul juridic național al interdicției. 2. Bovinele, caprinele și ovinele și produsele de origine animală derivate din ele, inclusiv laptele, care sunt eligibile pentru intrare în Uniune dintr-o țară terță care figurează în lista țărilor terțe care dețin un plan de control aprobat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, menționate în Anexa -I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405, trebuie să provină de pe teritoriul țării terțe respective, din state membre sau din alte țări terțe care pun în aplicare un plan de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți aprobat de Comisie.	furnizează o descriere a sistemului prin care se asigură că animalele tratate cu astfel de substanțe și produsele derivate din ele nu sunt eligibile pentru intrare în Republica Moldova. În cazul în care astfel de substanțe sunt interzise, se menționează o trimitere la temeiul juridic național al interdicției. 37. Bovinele, caprinele și ovinele și produsele de origine animală derivate din ele, inclusiv laptele, care sunt eligibile pentru intrare în Republica Moldova dintr-o altă țară care figurează în lista țărilor care dețin un plan de control aprobat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, menționate în Ordinul aprobat de autoritatea competentă cu privire la stabilire a listelor cu țările terțe sau regiunile din acestea autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a anumitor animale și mărfuri destinate consumului uman, trebuie să provină de pe teritoriul țării terțe respective, din state membre sau din alte țări terțe care pun în aplicare un plan de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți aprobat de Guvern.		
I. Informații specifice pentru miere 1. În cazul în care substanțe antimicrobiene sunt autorizate pentru tratarea sau prevenirea bolilor albinelor, o descriere a sistemului existent prin care se garantează că nu sunt prezente reziduuri, în concentrații care pot fi cuantificate, în mierea destinată intrării în Uniune. 2. Mierea destinată intrării în Uniune provenită dintr-o țară terță care figurează într-o listă de țări terțe care dețin un	Secțiunea a 9-a Informații specifice pentru miere 38. În cazul în care substanțe antimicrobiene sunt autorizate pentru tratarea sau prevenirea bolilor albinelor, o descriere a sistemului existent prin care se garantează că nu sunt prezente reziduuri, în concentrații care pot fi cuantificate, în mierea destinată intrării în Republica Moldova.	Compatibil	

plan de control aprobat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, menționate în Anexa -I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405, trebuie să provină de pe teritoriul țării terțe respective, din state membre sau din alte țări terțe care pun în aplicare un plan de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți aprobat de Comisie.	39. Mierea destinată intrării în Republica Moldova provenită dintr-o țară care figurează într-o listă de țări care dețin un plan de control aprobat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, astfel cum se menționează în Lista țărilor autorizate pentru introducerea în Republica Moldova a anumitor animale și mărfuri destinate consumului uman aprobată de autoritatea competentă, trebuie să fie originare din țara respectivă sau din țările care pun în aplicare un plan de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți		
J. Informații specifice pentru acvacultură 1. În cazul în care sunt autorizați coloranți pentru tratamentul și prevenirea bolilor în orice etapă de producție, o descriere a coloranților utilizați și a produselor pescărești (inclusiv a crustaceelor) pentru care tratamentul este autorizat și a sistemului existent prin care se garantează că nu sunt prezente reziduuri, în concentrații care pot fi cuantificate, în produsele de acvacultură destinate intrării în Uniune. 2. Produsele de acvacultură destinate intrării în Uniune provenite dintr-o țară terță care figurează într-o listă de țări terțe care dețin un plan de control aprobat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, menționate în Anexa -I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/405, trebuie să provină de pe teritoriul țării terțe respective, din state membre sau din alte țări terțe care pun în aplicare un plan de control pentru substanțe	Secțiunea a 10-a Informații specifice pentru acvacultură 40. În cazul în care sunt autorizați coloranți pentru tratamentul și prevenirea bolilor în orice etapă de producție, o descriere a coloranților utilizați și a produselor pescărești (inclusiv a crustaceelor) pentru care tratamentul este autorizat și a sistemului existent prin care se garantează că nu sunt prezente reziduuri, în concentrații care pot fi cuantificate, în produsele de acvacultură destinate intrării în Republica Moldova. 41. Produsele de acvacultură destinate intrării în Republica Moldova provenite dintr-o altă țară care figurează într-o listă de alte țări care dețin un plan de control aprobat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți, trebuie să provină de pe teritoriul altei țări care pun în aplicare un plan de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți aprobat de autoritatea competentă.	compatibil	

farmacologic active, pesticide și contaminanți aprobat de Comisie.			
K. Informații specifice pentru ecvine 1. O descriere a sistemului existent prin care se asigură că ecvinele tratate cu substanțe interzise sau neautorizate în Uniune pentru utilizare la animalele de la care se obțin produse alimentare și produsele destinate consumului uman derivate din astfel de animale nu sunt eligibile pentru intrare în Uniune. Trebuie descrise următoarele elemente ale unui astfel de sistem: (a) identificarea și trasabilitatea ecvinelor; (b) ținerea evidențelor privind administrarea medicamentelor de uz veterinar; (c) înregistrările care indică toate tratamentele cu substanțe farmacologic active. 2. În cazul în care ecvinele sunt tratate cu substanțe considerate esențiale în conformitate cu normele Uniunii, o descriere a sistemului existent prin care se asigură că alimentele derivate de la astfel de animale nu sunt eligibile pentru intrare în Uniune decât după șase luni de la ultimul tratament. 3. Ecvinele de la care se obțin produse alimentare eligibile pentru intrare în Uniune trebuie să provină de pe teritoriul țării terțe din care este autorizată intrarea în Uniune a ecvinelor sau din alte țări care pun în aplicare un plan de	Secțiunea a 11-a Informații specifice pentru ecvidee 42. O descriere a sistemului existent prin care se asigură că ecvideele tratate cu substanțe interzise sau neautorizate în Republica Moldova pentru utilizare la animalele de la care se obțin produse alimentare și produsele destinate consumului uman derivate din astfel de animale nu sunt eligibile pentru intrare în Republica Moldova. Trebuie descrise următoarele elemente ale unui astfel de sistem: 42.1. identificarea și trasabilitatea ecvideelor; 42.2. ținerea evidențelor privind administrarea medicamentelor de uz veterinar; 42.3. înregistrările care indică toate tratamentele cu substanțe farmacologic active. 43. În cazul în care ecvideele sunt tratate cu substanțe considerate esențiale în conformitate cu legislația Republicii Moldova, o descriere a sistemului existent prin care se asigură că alimentele derivate de la astfel de animale nu sunt eligibile pentru intrare în Republica Moldova decât după șase luni de la ultimul tratament. 44. Ecvideele de la care se obțin produse alimentare eligibile pentru intrare în Republica Moldova trebuie să provină de pe teritoriul unei țări din care este autorizată intrarea în țară a ecvideelor sau din alte țări care pun în aplicare un plan de control pentru substanțe farmacologic	compatibil	

control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți aprobat de Comisie.	active, pesticide și contaminanți aprobat de autoritatea competentă.		
L. Informații specifice care trebuie furnizate de țările terțe menționate la articolul 8 alineatele (1) și (2) 1. O declarație a autorității competente din țara terță care să confirme că produsele de origine animală destinate intrării în Uniune ca atare sau ca ingrediente ale unor produse compuse provin numai din țări terțe care figurează în lista țărilor terțe care dețin un plan de control aprobat vizând substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pentru animalele de la care se obțin produse alimentare sau pentru produsele de origine animală respective și că procedurile pe care le-a instituit în acest scop sunt suficiente pentru a garanta trasabilitatea și originea produselor de origine animală în cauză. 2. O descriere cuprinzătoare, de către autoritatea competentă a țării terțe, a procedurilor în vigoare în țara terță, în sprijinul declarației menționate la punctul 1.	Secțiunea a 12-a Informații specifice care trebuie furnizate de țările menționate la pct. 15 și 16, secțiunea 5, capitolul II al Anexei 45. O declarație a autorității competente din altă țară care să confirme că produsele de origine animală destinate intrării în Republica Moldova ca atare sau ca ingrediente ale unor produse compuse provin numai din alte țări care figurează în lista țărilor care dețin un plan de control aprobat vizând substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pentru animalele de la care se obțin produse alimentare sau pentru produsele de origine animală respective și că procedurile pe care le-a instituit în acest scop sunt suficiente pentru a garanta trasabilitatea și originea produselor de origine animală. 46. O descriere cuprinzătoare, de către autoritatea competentă a țării, a procedurilor în vigoare în acea țară, în sprijinul declarației menționate la pct.46.	compatibil	
M. Informații specifice pentru membrane O descriere a sistemului existent prin care se asigură că în tratamentul membranelor nu sunt utilizate substanțe antimicrobiene a căror utilizare este interzisă în Uniune la animalele de la care se obțin produse alimentare, în conformitate cu tabelul 2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 37/2010.	Secțiunea a 13-a Informații specifice pentru membrane 47. Se prezintă o descriere a sistemului existent prin care se asigură controlul tratamentului membranelor. 47.1. Sistemul menționat la punctul 48 trebuie să garanteze că, în tratamentul membranelor, nu sunt utilizate substanțe	compatibil	

	antimicrobiene a căror utilizare este interzisă în Republica Moldova la animalele de la care se obțin produse alimentare, în conformitate cu anexa nr. 2 la Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr. 5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală.		
PARTEA III Planul de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți – informații necesare A. Modificări introduse în planul de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți 1. Date actualizate privind producția animalelor și a produselor de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și impactul asupra numărului de eșantioane planificate. 2. Detalii privind orice modificări survenite de la transmiterea anuală precedentă a planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și care modifică informațiile furnizate anterior în partea II literele A-M. 3. În absența modificărilor, în partea II literele A-M se include, după caz, o declarație care precizează că nu au survenit modificări.	Capitolul III Planul de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți – informații necesare Secțiunea 1-a Modificări introduse în planul de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți 48. Date actualizate privind producția animalelor și a produselor de origine animală care fac obiectul planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și impactul asupra numărului de eșantioane planificate. 49. Detalii privind orice modificări survenite de la transmiterea anuală precedentă a planului de control pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți și care modifică informațiile furnizate anterior în Capitolul II, secțiunile 1-13. 50. În absența modificărilor, în Capitolul II secțiunile 1-13 se include o declarație care precizează că nu au survenit modificări.	compatibil	

B. Rezultatele punerii în aplicare a planului de control vizând substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pentru anul precedent 1. Rezultatele punerii în aplicare a planului de control vizând substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pentru anul precedent, împreună cu planul de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 2. Justificarea oricăror discrepanțe între numărul de eșantioane sau de substanțe planificate a fi analizate și numărul de eșantioane și/sau de substanțe analizate efectiv. 3. Detalii privind rezultatele neconforme cu limitele maxime pentru reziduurile de substanțe farmacologic active, limitele maxime pentru reziduuri de pesticide sau nivelurile maxime pentru contaminanți aplicabile în Uniune, inclusiv, pentru fiecare dintre aceste rezultate neconforme, datele eșantionării, datele privind disponibilitatea rezultatelor analitice, reziduurile marker identificate, concentrațiile măsurate, metodele analitice utilizate și laboratoarele implicate. 4. Pentru fiecare dintre rezultatele neconforme, o descriere a rezultatului investigațiilor de monitorizare întreprinse de autoritățile competente, motivul neconformității și orice măsuri luate pentru a preveni reapariția neconformităților.	Secțiunea a 2-a Rezultatele punerii în aplicare a planului de control vizând substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pentru anul precedent 51. Rezultatele punerii în aplicare a planului de control vizând substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți pentru anul precedent, împreună cu planul de control actualizat pentru substanțe farmacologic active, pesticide și contaminanți. 52. Justificarea oricăror discrepanțe între numărul de eșantioane sau de substanțe planificate a fi analizate și numărul de eșantioane și/sau de substanțe analizate efectiv. 53. Detalii privind rezultatele neconforme cu limitele maxime pentru reziduurile de substanțe farmacologic active, limitele maxime pentru reziduuri de pesticide sau nivelurile maxime pentru contaminanți aplicabile în Republica Moldova, inclusiv, pentru fiecare dintre aceste rezultate neconforme, datele eșantionării, datele privind disponibilitatea rezultatelor analitice, reziduurile marker identificate, concentrațiile măsurate, metodele analitice utilizate și laboratoarele implicate. 54. Pentru fiecare dintre rezultatele neconforme, o descriere a rezultatului investigațiilor de monitorizare întreprinse de autoritățile competente, motivul neconformității și orice măsuri luate pentru a preveni reapariția neconformităților.	compatibil	
---	---	-------------------	--

ANEXA II			
Tabelul de corespondență menționat la articolul 24 al doilea paragraf			
Regulamentul delegat 2019/625	Prezentul regulament (UE)		
Articolul 1	Articolul 1		
Articolul 2	Articolul 2		
Articolul 3	Articolul 3		
Articolul 4	Articolul 4		
Articolul 5	Articolul 13	-	Prevederi UE neaplicabile
Articolul 6	Articolul 14		
Articolul 7	Articolul 15		
Articolul 8	Articolul 16		
Articolul 9	Articolul 17		
Articolul 10	Articolul 18		
Articolul 11	Articolul 19		
Articolul 12	Articolul 20		
Articolul 13	Articolul 21		
Articolul 14	Articolul 22		

(1) Regulamentul delegat (UE) 2019/2090 al Comisiei din 19 iunie 2019 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește cazurile de neconformitate suspectată sau confirmată cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor sau cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate (JO L 317, 9.12.2019, p. 28.). (2) Regulamentul (CEE) nr. 315/93 al Consiliului din 8 februarie 1993 de stabilire a procedurilor comunitare privind contaminanții din alimente (JO L 37, 13.2.1993, p. 1). (3) Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului din 25 noiembrie 2015 privind alimentele noi, de modificare a Regulamentului (UE) nr. 1169/2011 al Parlamentului European și al Consiliului și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 258/97 al Parlamentului European și al Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 1852/2001 al Comisiei (JO L 327, 11.12.2015, p. 1). (4) Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2017/2470 al Comisiei din 20 decembrie 2017 de stabilire a listei cu alimente noi a Uniunii în conformitate cu Regulamentul (UE) 2015/2283 al Parlamentului European și al Consiliului privind alimentele noi (JO L 351, 30.12.2017, p. 72). (5) Directiva 2001/110/CE a Consiliului din 20 decembrie 2001 privind mierea (JO L 10, 12.1.2002, p. 47).		Prevederi UE neaplicabile	
---	--	----------------------------------	--

(6) Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr. 208/2013 al Comisiei din 11 martie 2013 privind cerințele în materie de trasabilitate aplicabile germenilor și semințelor destinate producției de germeni (JO L 68, 12.3.2013, p. 16). (7) Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2021/404 al Comisiei din 24 martie 2021 de stabilire a listelor cu țările terțe, teritoriile sau zonele din acestea din care introducerea în Uniune de animale, material germinativ și produse de origine animală este autorizată în conformitate cu Regulamentul (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului (JO L 114, 31.3.2021, p. 1). (8) Regulamentul delegat (UE) 2020/692 al Comisiei din 30 ianuarie 2020 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele privind intrarea în Uniune, precum și circulația și manipularea după intrare, a transporturilor de anumite animale, de materiale germinative și de produse de origine animală (JO L 174, 3.6.2020, p. 379). (9) Regulamentul (CE) nr. 1332/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind enzimele alimentare și de modificare a Directivei 83/417/CEE a Consiliului, a Regulamentului (CE) nr. 1493/1999 al Consiliului, a Directivei 2000/13/CE, a Directivei 2001/112/CE a Consiliului și a Regulamentului (CE) nr. 258/97 (JO L 354, 31.12.2008, p. 7).			
--	--	--	--

(10) Regulamentul (CE) nr. 1333/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aditivii alimentari (JO L 354, 31.12.2008, p. 16). (11) Regulamentul (CE) nr. 1334/2008 al Parlamentului European și al Consiliului din 16 decembrie 2008 privind aromele și anumite ingrediente alimentare cu proprietăți aromatizante destinate utilizării în și pe produsele alimentare și de modificare a Regulamentului (CEE) nr. 1601/91 al Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 2232/96 și (CE) nr. 110/2008 și a Directivei 2000/13/CE (JO L 354, 31.12.2008, p. 34).			
--	--	--	--