

TABELUL DE CONCORDANȚĂ

pentru proiectul Hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Regulamentului sanitar privind limitele maxime de reziduuri ale produselor fitosanitare din sau de pe produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale

1.	Titlul actului Uniunii Europene, inclusiv cele mai recente amendamente Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene (JO) nr.70, 16 martie 2005, pct.1. Modificat ultima dată prin Regulamentul (UE) 2023/1069 al Comisiei din 01.06.2023, de modificare a anexei II la Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește limitele maxime de reziduuri pentru bixafen, ciprodinil, fenhexamid, fenpicoxamid, fenpiroximat, flutianil, izoxaflutol, mandipropamid, metoxifenoizid și spinetoram din sau de pe anumite produse.					
2.	Titlul proiectului actului normativ național Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea Regulamentului sanitar privind limitele maxime de reziduuri de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale					
3.	Gradul general de compatibilitate: Parțial compatibil					
	Actul Uniunii Europene	Proiectul actului normativ național	Gradul de compatibilitate	Diferențele	Observațiile	Autoritatea/ persoana responsabilă
	4.	5.	6.	7.	8.	9.
	Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE	Hotărâre de Guvern cu privire la aprobarea Regulamentului sanitar privind limitele maxime de reziduuri de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale				
	<i>Articolul 1</i> Obiect Prezentul regulament stabilește, în conformitate cu principiile generale enunțate în Regulamentul (CE) nr. 178/2002, în special necesitatea asigurării unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor, dispoziții comunitare armonizate cu privire la conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produsele alimentare și	CAPITOLUL I Dispoziții generale 1.Regulamentul definește cadru juridic de reglementare a limitelor maxime de reziduuri (LMR) de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale, responsabilitățile autorităților	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 1 pct. 1 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor

hrana pentru animale de origine vegetală și animală.	competente și operatorilor economici din domeniu alimentar și hranei pentru animale, procedurile de control pentru a asigura conformitatea cu LMR-urile stabilite, în scopul asigurării unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.				
<p style="text-align: center;">Articolul 2 Sferă de aplicare</p> <p>(1) Prezentul regulament se aplică produselor de origine vegetală și animală sau anumitor părți din produsele în cauză, enumerate în anexa I și destinate utilizării ca produse alimentare sau hrană pentru animale proaspete, transformate și/sau compozite, și în sau pe care pot exista reziduuri de pesticide.</p>	2.Regulamentul se aplică produselor de origine vegetală și animală sau anumitor părți din produsele în cauză, menționate în punctul 5, subpunctul 1), și destinate utilizării ca produse alimentare sau hrană pentru animale, proaspete, transformate sau compozite, și în sau pe care pot exista reziduuri de pesticide.	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 1 pct. 2 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
<p>(2) Prezentul regulament nu se aplică produselor enumerate în anexa I în cazul în care se demonstrează în mod corespunzător faptul că sunt destinate:</p> <p>(a) fabricării altor produse decât cele alimentare și hranei pentru animale sau</p> <p>(b) semănării sau plantării sau</p> <p>(c) unor activități autorizate prin legislația națională pentru testări privind substanțele active.</p>	<p>3.Regulamentul nu se aplică produselor în cazul în care se demonstrează faptul că, acestea sunt destinate:</p> <p>1) fabricării altor produse decât a celor alimentare și hranei pentru animale;</p> <p>2) însămânțării sau plantării;</p> <p>3) unor activități, autorizate prin cadru normativ, pentru testări privind substanțele active.</p>	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 1 pct. 3 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
<p>(3) Conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide stabilite în conformitate cu prezentul regulament nu se aplică produselor enumerate la anexa I, care sunt destinate exportului în țări terțe și tratate înainte de exportare, în cazul în care se demonstrează în mod satisfăcător că țara terță de destinație pretinde sau acceptă tratamentul în cauză, pentru a preveni introducerea de organisme nocive pe teritoriul său.</p>	8. Limite maxime de reziduuri nu se aplică produselor alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale, care sunt destinate exportului în alte țări și tratate înainte de exportare, în cazul în care se demonstrează în mod satisfăcător că țara de destinație pretinde sau acceptă tratamentul în cauză, pentru a preveni introducerea de organisme nocive pe teritoriul său.	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 2 pct. 8 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor

<p><i>Articolul 3</i> Definiții (a) „bune practici agricole” (BPA): modalitățile de utilizare a produselor fitosanitare recomandate, autorizate sau considerate inofensive de legislația națională, în condiții reale, în toate stadiile de producție, depozitare, transport, distribuție și transformare a produselor alimentare și a hranei pentru animale; practicile în cauză presupun, de asemenea, aplicarea, în conformitate cu Directiva 91/414/CEE, a principiilor de control integrat al organismelor dăunătoare dintr-o anumită zonă climatică, precum și utilizarea cantității minime de pesticide și stabilirea de CMR și/sau CMR provizorii la cel mai scăzut nivel posibil care să permită obținerea efectului dorit;</p>	<p>4. În sensul prezentului Regulament, termenii utilizați se definesc după cum urmează:</p> <p>1) <i>bune practici agricole (BPA)</i> – modalitățile de utilizare a produselor fitosanitare recomandate, autorizate sau considerate inofensive de legislația națională, în condiții reale, în toate stadiile de producție, depozitare, transportare, distribuție și transformare a produselor alimentare și a hranei pentru animale; practicile în cauză presupun, de asemenea, principii de control integrat al organismelor dăunătoare dintr-o anumită zonă climatică, precum și utilizarea cantității minime a produsului fitosanitar și stabilirea și/sau LMR provizorii la cel mai scăzut nivel posibil care să permită obținerea efectului dorit;</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Capitolul 1 pct. 4 din Regulamentul Hotărârii Guvernului</p>		<p>Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor</p>
<p>(b) „BPA critică”: o anumită BPA, în cazul în care există mai multe pentru o combinație substanță activă – produs, care generează nivelul maxim acceptabil de reziduuri de pesticide pentru o cultură tratată și servește drept bază pentru a stabili CMR;</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.</p>		
<p>(c) „reziduuri de pesticide”: 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, astfel cum au fost definite la articolul 2 alineatul (1) al Directivei 91/414/CEE, din sau de pe produsele enumerate în anexa I la prezentul regulament, în special reziduurile a căror prezență poate fi cauzată de o utilizare a substanțelor active în scopuri fitosanitare, veterinare sau ca biocide;</p>	<p>2) <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, în special reziduurile a căror prezență poate fi cauzată de o utilizare a substanțelor active în</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Capitolul 1 pct. 4 subpunctul 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului</p>		<p>Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor</p>

	scopuri fitosanitare, veterinare sau ca biocide;				
(d) „limită maximă aplicabilă reziduurilor” (CMR): o concentrație maximă de reziduuri de pesticide autorizată din sau de pe produsele alimentare sau hrana pentru animale, stabilite în conformitate cu prezentul regulament, pe baza BPA și a celui mai scăzut nivel de expunere care să permită protejarea tuturor consumatorilor vulnerabili;	3) <i>limita maximă de reziduuri (LMR)</i> – o limită maximă de reziduuri de pesticide autorizată din sau de pe produsele alimentare sau hrana pentru animale, stabilite pe baza BPA și a celui mai scăzut nivel de expunere, care să permită protejarea tuturor consumatorilor vulnerabili;	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 1 pct. 4 subpunctul 3) din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
(e) „CXL”: o CMR stabilită de Comisia Codexului alimentarius;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		
(f) „limită de determinare” (LD): cea mai scăzută concentrație de reziduuri validată care poate fi măsurată și înregistrată printr-o monitorizare de rutină cu ajutorul metodelor validate;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE		
(g) „toleranță la importuri”: CMR stabilită pentru produsele importate pentru a putea răspunde necesarului comerțului internațional, în cazul în care: — utilizarea substanței active într-un produs fitosanitar, în ceea ce privește un anumit produs, nu este autorizată în Comunitate, din alte motive decât sănătatea publică pentru un produs și un uz determinat sau — se justifică o limită diferită, deoarece CMR comunitară existentă a fost deja stabilită din alte motive decât sănătatea publică pentru un produs și un uz determinat;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(h) „test de competență”: un test comparativ, pe parcursul căruia mai multe laboratoare efectuează o analiză a probelor identice, care permite evaluarea	4) <i>test de competență</i> – un test comparativ, în cadrul căruia mai multe laboratoare efectuează analiza unor	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 1 pct. 4 subpunctul		Ministerul Sănătății, Agenției

calității analizelor efectuate de fiecare laborator în parte.	probe identice, ceea ce permite evaluarea calității analizelor efectuate de fiecare laborator în parte.		4) din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Naționale pentru Siguranța Alimentelor
(i) „doză acută de referință”: cantitatea estimată a unei substanțe din produsele alimentare, exprimată în raport cu greutatea corporală și care poate fi ingerată într-o scurtă perioadă de timp, în general pe parcursul unei zile, fără a reprezenta un risc considerabil pentru sănătatea consumatorului, având în vedere datele obținute pe baza studiilor corespunzătoare, precum și a grupurilor sensibile ale populației (copii, feteși și embrioni);		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(j) „doză zilnică admisă”: cantitatea estimată a unei substanțe din produsele alimentare, exprimată în raport cu greutatea corporală și care poate fi ingerată zilnic pe tot parcursul vieții fără a reprezenta un risc considerabil pentru orice consumator, având în vedere toți factorii cunoscuți în momentul evaluării, precum și grupurile sensibile ale populației (copii, feteși, embrioni).		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 4</i> Lista grupelor de produse cărora li se aplică CMR armonizate (1) Produsele, grupele de produse și/sau părțile de produse menționate la articolul 2 alineatul (1), cărora li se aplică CMR armonizate, sunt definite și reglementate prin anexa I. Măsura respectivă, destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 45 alineatul (3). Anexa I cuprinde toate produsele pentru care sunt stabilite CMR, precum și celelalte produse pentru care este oportun să se aplice CMR armonizate, având în vedere, în special, locul pe care îl ocupă în regimul alimentar al consumatorilor sau în schimburile comerciale. Produsele sunt clasate pe grupe astfel încât CMR să poată fi stabilite, în	CAPITOLUL II Limite maxime de reziduuri (LMR) de pesticide 5. Ministerul Sănătății, având la bază Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CEE, stabilește: 1) lista de produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale;	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 2 pct. 5 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor

măsura în care este posibil, pentru o grupă de produse similare sau înrudite.	<p>2) LMR ale produselor fitosanitare;</p> <p>3) LMR provizorii ale produselor fitosanitare;</p> <p>4) lista de substanțe active din produse fitosanitare care nu necesită LMR;</p> <p>5) valori implicite pentru produsele, grupe de produse și/sau părțile de produse asupra cărora nu au fost stabilite limite specifice;</p> <p>6) combinații de substanțe active – produse, utilizate pentru tratarea recoltei.</p>				
(2) Anexa I se aplică pentru prima dată la trei luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament și se revizuieste, după caz, în special la solicitarea unui stat membru.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE,		
<p><i>Articolul 5</i></p> <p>Stabilirea unei liste de substanțe active care nu necesită CMR</p> <p>(1) Substanțele active din produsele fitosanitare, evaluate în temeiul Directivei 91/414/CEE, pentru care nu sunt necesare CMR, sunt definite și enumerate în anexa IV la prezentul regulament, având în vedere utilizările substanțelor active în cauză și aspectele menționate la articolul 14 alineatul (2) literele (a), (c) și (d) din prezentul regulament. Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 45 alineatul (4).</p>	<p>6. Lista produselor alimentare, LMR și lista substanțelor active menționate în pct. 5 se aprobă prin ordinul ministrului sănătății, cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și pe pagina oficială web a Ministerului Sănătății, se actualizează în mod regulat cu referință la baza de date a Uniunii Europene a pesticidelor.</p>	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 2 pct. 6 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
(2) Anexa IV se aplică pentru prima dată la douăsprezece luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>CAPITOLUL II</p> <p>PROCEDURA PRIVIND CERERILE DE CMR</p> <p>SECȚIUNEA 1</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

Prezentarea cererilor de CMR					
<p><i>Articolul 6</i> Cereri (1) În momentul în care un stat membru decide să acorde o autorizație definitivă sau provizorie privind utilizarea unui produs fitosanitar, în conformitate cu Directiva 91/414/CEE, statul membru în cauză evaluează măsura în care, în urma utilizării produsului, trebuie să modifice o CMR existentă prevăzută în anexa II sau în anexa III la prezentul regulament, măsura în care este necesar să stabilească o nouă CMR sau să includă substanța activă în anexa IV. După caz, statul membru cere părții solicitante autorizația de a prezenta o cerere, în conformitate cu articolul 7.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(2) Orice parte care justifică, cu ajutorul unor elemente probatorii suficiente, în materie de sănătate, inclusiv organizațiile societății civile și părțile care au un interes comercial, precum cele care fabrică, cultivă, importă sau produc produsele prevăzute în anexa I, poate, de asemenea, să înainteze o cerere unui stat membru, în conformitate cu articolul 7.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(3) În momentul în care consideră că este necesar să stabilească, modifice sau elimine o CMR, un stat membru poate, de asemenea, să elaboreze și să evalueze o cerere de stabilire, modificare sau de eliminare a în cauză, în conformitate cu articolul 7.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(4) Cererile de toleranță la importuri se prezintă statelor membre desemnate raportoare, în conformitate cu Directiva 91/414/CEE sau, în cazul în care nici un raportor nu a fost desemnat în prealabil, cererile se prezintă statelor membre desemnate de Comisie, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2) din prezentul regulament, la cererea solicitantului. Astfel de cereri sunt prezentate în conformitate cu articolul 7 din prezentul regulament.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

<p style="text-align: center;"><i>Articolul 7</i></p> <p style="text-align: center;">Cerințe privind cererile de CMR</p> <p>(1) Solicitantul anexează la cerere următoarele informații și documente:</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(a) numele și adresa solicitantului;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(bun dosar care conține:) (i) o sinteză a cererii; (ii) principalele argumente de fond; (iii) un index al documentelor; (i o copie a BPA pertinente care se aplică utilizării v) în cauză a substanței active;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(c) un extras complet al tuturor considerentelor relevante cu produsul fitosanitar și/sau cu efectele sale;	din literatura de specialitate disponibilă, în raport	Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(informațiile prevăzute de anexele II și III la Directiva 91/414/CEE privind cerințele de date) pentru stabilirea de CMR de pesticide, inclusiv, după caz, datele toxicologice, datele cu privire la metodele analitice de rutină, utilizate în laboratoarele de control, precum și cele cu privire la metabolismul plantelor și animalelor.</p> <p>Cu toate acestea, în cazul în care datele au fost deja făcute publice, în special în cazul în care o substanță activă a fost evaluată în prealabil în conformitate cu Directiva 91/414/CEE sau în cazul în care există o CLX și astfel de informații sunt prezentate de solicitant, un stat membru poate, de asemenea, să utilizeze informațiile în cauză pentru a evalua o cerere. În astfel de cazuri, raportul de evaluare este însoțit de o mențiune care justifică utilizarea sau neutilizarea datelor menționate anterior.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(2) Statul membru care evaluează cererea poate, după caz, să ceară solicitantului să furnizeze informații suplimentare celor solicitate la alineatul (1) într-un interval de timp pe care îl va preciza și care nu poate să depășească, în nici un caz, doi ani.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

<p align="center"><i>Articolul 8</i></p> <p align="center">Evaluarea cererilor</p> <p>(1) Statul membru căruia i se înaintează, în temeiul articolului 6, o cerere în conformitate cu articolul 7 transmite imediat o copie a cererii autorității și Comisiei și elaborează, în cel mai scurt timp, un raport de evaluare.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(2) Cererile se evaluează în conformitate cu dispozițiile relevante din principiile uniforme pentru evaluarea și autorizarea produselor fitosanitare enumerate la anexa VI la Directiva 91/414/CEE sau cu principiile de evaluare speciale pentru stabilirea unui regulament al Comisiei, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2) din prezentul regulament.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(3) Prin derogare de la alineatul (1) și în urma încheierii unui acord între statele membre în cauză, cererea poate fi evaluată de statul membru desemnat raportor, în conformitate cu Directiva 91/414/CEE, pentru substanța activă în cauză.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(4) În cazul în care un stat membru se confruntă cu dificultăți cu privire la evaluarea unei cereri sau pentru a evita o muncă repetitivă, se poate decide, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2), care stat membru va evalua cererile în cauză.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p align="center">SECȚIUNEA 2</p> <p align="center">Evaluarea cererilor privind CMR de către autoritate</p> <p align="center"><i>Articolul 10</i></p> <p align="center">Avizul autorității cu privire la cererile pentru CMR</p> <p>(1) Autoritatea evaluează cererile și rapoartele de evaluare și emite un aviz focalizat, în principal, asupra riscurilor la care este supus consumatorul și, după caz, animalele, a stabilirii, modificării sau eliminării unui CMR. Avizul cuprinde:</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

(o evaluare cu privire la adecvarea, în raport cu a obiectivele de control care au fost stabilite, a) metodei de analiză pentru monitorizarea regulată propusă în cadrul cererii;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(b)LD anticipată pentru combinația pesticid/produs;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(o evaluare a riscurilor în cazul depășirii dozei zilnice c acceptabile sau dozei acute de referință în urma) modificării CMR; partea din aportul de reziduuri din produsul care face obiectul cererii de CMR;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(d orice alt element care are relevanță pentru evaluarea) riscurilor.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(2) Autoritatea transmite solicitantului, Comisiei și statelor membre avizul său motivat, în care indică cu precizie baza pe care se fondează concluzia sa.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(3) Fără a aduce atingere articolului 39 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, autoritatea publică avizul său motivat.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 11</i> Intervalul de timp acordat autorității pentru emiterea de avize cu privire la cererile de CMR (1) În conformitate cu articolul 10, autoritatea emite un aviz motivat în maxim trei luni de la data primirii cererii. Cu titlu excepțional, în cazul în care sunt necesare evaluări mai detaliate, intervalul de timp prevăzut la alineatul (1) poate fi prelungit la șase luni de la data primirii cererii.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(2) Orice cerere de informații suplimentare prezentată de autoritate are ca efect suspendarea intervalului de timp prevăzut la alineatul (1) până în momentul în care sunt furnizate informațiile solicitate. Suspendarea intervalului în cauză se aplică în temeiul articolului 13.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 12</i> Evaluarea CMR existente de către autoritate		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

(1) În termen de douăsprezece luni de la data includerii sau excluderii unei substanțe active din anexa I la Directiva 91/414/CEE, după intrarea în vigoare a prezentului regulament, autoritatea emite Comisiei și statelor membre un aviz motivat, fondat în special pe raportul de evaluare relevant, elaborat în temeiul Directivei 91/414/CEE, cu privire la:					
(CMR existente pentru substanța activă în cauză, a stabilite de anexa II sau III la prezentul regulament;)		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(necesitatea stabilirii unor noi CMR pentru substanța b activă în cauză sau a includerii sale în anexa IV la) prezentul regulament;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(factorii de transformare speciali prevăzuți la c articolul 20 alineatul (2) din prezentul regulament) care pot fi necesari pentru substanța activă în cauză;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(CMR pe care Comisia poate să le includă în anexa II d și/sau în anexa III la prezentul regulament și cele) susceptibile să fie eliminate pentru substanța activă în cauză.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(2) Pentru substanțele deja incluse în anexa I la Directiva 91/414/CEE înainte de intrarea în vigoare a prezentului regulament, avizul prevăzut la alineatul (1) din prezentul articol se emite în termen de douăsprezece luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 13</i> Control administrativ În cazul în care autoritatea adoptă o decizie sau nu acționează, în temeiul atribuțiilor care îi sunt conferite prin prezentul regulament, decizia sau omisiunea în cauză poate face obiectul unui control administrativ efectuat de Comisie, care acționează din proprie inițiativă sau la solicitarea unui stat membru sau a oricărei persoane implicate în mod direct și individual. Comisia este sesizată cu o cerere în acest sens în termen de două luni de la data la care partea interesată a luat cunoștință de actul sau omisiunea în cauză.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

Comisia adoptă o decizie în cele două luni și solicită, după caz, ca autoritatea să își retragă decizia sau să remedieze omisiunea în cauză într-un interval de timp determinat.					
<p align="center">SECȚIUNEA 3</p> <p align="center">Stabilirea, modificarea sau eliminarea CMR</p> <p align="center"><i>Articolul 14</i></p> <p align="center">Decizii cu privire la cererile de CMR</p> <p>(1) La primirea unui aviz din partea Comisiei și, având în vedere avizul în cauză, se elaborează un regulament cu privire la stabilirea, modificarea sau eliminarea unui CMR sau o decizie de respingere a cererii, în trei luni, de către Comisie și se supune spre adoptare, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2).</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(2) Având în vedere actele prevăzute la alineatul (1) se iau în considerare:		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(a) cunoștințele științifice și tehnice disponibile;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(prezența eventualelor reziduuri de pesticide care provin din alte surse decât utilizările fitosanitare) actuale ale substanțelor active, precum și a efectelor lor cumulate și sinergice cunoscute, în cazul în care există metode de evaluare ale efectelor în cauză;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(rezultatele unei analize a riscurilor la care ar putea fi expuși consumatorii caracterizați printr-o ingerare) importantă și o vulnerabilitate ridicată și, după caz, a eventualelor riscuri pentru animale;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(rezultatele evaluărilor și a eventualelor decizii privind modificarea utilizărilor produselor) fitosanitare;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(o CLX sau BPA care se aplică într-o anumită țară a terță pentru utilizarea licită, în țara în cauză, a unei) anumite substanțe active;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(f) alți factori legitimi care au pondere în luarea deciziei.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

<p>(3) Comisia poate pretinde în orice moment ca solicitantul sau autoritatea să îi furnizeze informații suplimentare. Comisia pune la dispoziția statelor membre și autorității orice informație suplimentară primită.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.</p>		
<p><i>Articolul 15</i> Includerea de noi CMR sau de CMR modificate în anexele II și III (1) Regulamentul prevăzut la articolul 14 alineatul (1): (stabilește noi CMR sau CMR modificate și le include în lista prevăzută în anexa II la prezentul) regulament în cazul în care substanțele active sunt incluse în anexa I la Directiva 91/414/CEE sau</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.</p>		
<p>(în cazul în care substanțele active nu au fost incluse în anexa I la Directiva 91/414/CEE și nici în anexa) II la prezentul regulament, stabilește sau modifică CMR provizorii și le include în lista prevăzută în anexa III la prezentul regulament sau</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.</p>		
<p>(în cazurile prevăzute la articolul 16, stabilește CMR c provizorii și le include în lista prevăzută în anexa III) la prezentul regulament.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.</p>		
<p>(2) În cazul în care o CMR provizorie se stabilește în conformitate cu alineatul (1) litera (b), CMR în cauză se elimină din anexa III printr-un regulament, la un an de la data includerii sau excluderii substanței active în cauză din anexa I la Directiva 91/414/CEE, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2) din prezentul regulament. Cu toate acestea, în cazul în care unul sau mai multe state membre înaintează cererea, intervalul de timp poate fi prelungit cu încă un an pentru a aștepta confirmarea că s-au realizat studiile științifice necesare pentru a fonda o cerere de stabilire a unei CMR. În cazurile în care se furnizează o astfel de confirmare, durata de includere a unei CMR provizorie se prelungește la doi ani, cu condiția să nu apară nici o problemă de siguranță inacceptabilă pentru consumatori.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.</p>		

<p style="text-align: center;"><i>Articolul 16</i></p> <p style="text-align: center;">Procedură de stabilire de CMR provizorii în cazuri speciale</p> <p>(1) Regulamentul prevăzut la articolul 14 alineatul (1) poate stabili o CMR provizorie care trebuie inclusă în anexa III în următoarele cazuri: (în circumstanțe excepționale, în special în cazul în care prezența reziduurilor de pesticide se datorează) unei contaminări a mediului sau de alt fel sau a unor utilizări ale produselor fitosanitare, în conformitate cu articolul 8 alineatul (4) din Directiva 91/414/CEE sau</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(în cazul în care produsele în cauză constituie o componentă secundară a regimului alimentar al) consumatorilor și nu reprezintă o parte importantă a regimului alimentar al oricărui sub-grup și, după caz, al animalelor sau</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(c) pentru miere sau</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(d) infuzii sau</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(în cazul în care utilizările principale ale produselor e fitosanitare au fost identificate în urma unei decizii) de a nu include sau a elimina o substanță activă din anexa I la Directiva 91/414/CEE;</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(în cazul în care noi produse, grupe de produse și/sau anumite părți ale produselor au fost incluse în anexa I și unul sau mai multe state membre au înaintat cererea, astfel încât să permită ca orice studiu științific necesar să fie întreprins și evaluat pentru a susține un CMR, cu condiția ca să nu existe nici o problemă de siguranță inacceptabilă pentru consumator.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(2) Orice includere a unor CMR provizorii, în conformitate cu alineatul (1) este condiționată de avizul autorității, de datele de monitorizare și de rezultatele unei evaluări care să demonstreze absența</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

<p>unor riscuri inacceptabile pentru consumatori și animale.</p> <p>Prelungirea valabilității CMR provizorii, prevăzute la alineatul (1) literele (a), (b), (c) și (d) se reevaluează cel puțin o dată la zece ani, iar CMR în cauză sunt, după caz, modificate sau eliminate.</p> <p>CMR prevăzute la alineatul (1) litera (e) se reevaluează la expirarea perioadei pentru care autorizate, datorită caracterului indispensabil al utilizării lor. CMR prevăzute la alineatul (1) litera (f) se reevaluează după analiza studiilor științifice, în maximum patru ani de la includerea lor în anexa III.</p>					
<p style="text-align: center;"><i>Articolul 17</i></p> <p>Modificări aduse CMR în urma unei revocări a autorizațiilor aplicabile produselor fitosanitare</p> <p>Modificările aduse la anexele II sau III, necesare pentru eliminarea unei CMR aplicabile unui produs fitosanitar, în urma revocării unei autorizații existente, pot fi adoptate fără solicitarea unui aviz din partea autorității.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>CAPITOLUL III CMR APLICABILE PRODUSELOR DE ORIGINE VEGETALĂ ȘI ANIMALĂ <i>Articolul 18</i> Respectarea CMR</p> <p>(1) Din momentul introducerii pe piață ca produse alimentare sau hrană pentru animale sau din momentul în care sunt date ca hrană pentru animale, produsele incluse în anexa I nu trebuie să conțină reziduuri de pesticide care să depășească:</p> <p>(a) CMR stabilite pentru produsele în cauză în anexele II și III;</p>	<p>7. Din momentul introducerii pe piață, produsele de origine vegetală și animală sau anumite părți din produsele în cauză, destinate utilizării ca produse alimentare sau hrană pentru animale, ce fac parte din lista aprobată de către Ministerul Sănătății, nu pot conține reziduuri care să depășească:</p> <p>1) LMR stabilite pentru produsele în cauză,</p>	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 7 subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
<p>(b) 0,01 mg/kg, în ceea ce privește produsele pentru care nu s-a stabilit nicio CMR specifică în anexele II sau III sau pentru substanțe active care nu sunt incluse în anexa IV, cu excepția cazului în care s-au stabilit valori implicite diferite pentru o substanță activă,</p>	<p>2) 0,01 mg/kg, în ceea ce privește produsele pentru care nu s-a stabilit nici o LMR, cu excepția cazului în care s-au stabilit alte valori implicite pentru anumite substanțe</p>	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 7 subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru

<p>ținând seama în același timp de metodele analitice de rutină disponibile.</p> <p>Astfel de valori implicite sunt incluse în anexa V. Măsura respectivă, destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 45 alineatul (4). Din motive imperative de urgență, Comisia poate să recurgă la procedura de urgență menționată la articolul 45 alineatul (5), în vederea garantării unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.</p>	active, având în vedere metodele analitice disponibile.				Siguranța Alimentelor
<p>(2) Statele membre nu pot interzice sau împiedica, pe teritoriul lor, ca produsele cuprinse în anexa I să fie introduse pe piață sau date ca hrană pentru animalele producătoare de hrană pe motiv că produsele în cauză conțin reziduuri de pesticide, cu condiția ca:</p> <p>(a) produsele în cauză să respecte alineatul (1) din prezentul articol și articolul 20; sau</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(b) substanța activă să fie inclusă în anexa IV.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(3) Prin derogare de la alineatul (1), statele membre pot autoriza, pe teritoriul lor, în urma unui tratament prin afumare aplicat ulterior recoltei, concentrații de reziduuri pentru o substanță activă care depășesc limitele precizate în anexele II și III pentru un produs cuprins în anexa I, în cazul în care combinațiile de substanță activă produs sunt incluse în anexa VII, cu condiția ca:</p> <p>(a) produsele în cauză să nu fie destinate consumului imediat;</p>	<p>9. Prin derogare de la pct. 8, în urma unui tratament prin fumigare aplicat ulterior recoltei, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor (ANSA) poate autoriza reziduurile de substanță activă, care depășesc LMR stabilite, în cazul în care combinațiile de substanță activă – produs, fac parte din lista aprobată de către autoritățile centrale responsabile de domeniu și sunt respectate următoarele condiții:</p> <p>1) produsele în cauză nu sunt destinate consumului imediat;</p>	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 2 pct. 9 subpunctul 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
<p>(b) să existe controale adecvate pentru a garanta că produsele în cauză nu pot fi puse la dispoziția</p>	<p>2) se efectuează controale eficiente pentru a evita furnizarea directă a</p>	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 2 pct. 9 subpunctul		Ministerul Sănătății,

utilizatorului final sau a consumatorului, în cazul în care sunt furnizate în mod direct celui din urmă, până în momentul în care reziduurile nu mai depășesc concentrațiile maxime indicate în anexele II și III;	acestor produse către utilizatorul final sau consumator, iar în cazul în care sunt furnizate acestora, să se asigure că conținutul reziduurilor nu mai depășește limitele maxime stabilite.		2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
(c) celelalte state membre și Comisia să fi fost informate cu privire la măsurile adoptate.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(4) În cazuri excepționale, în special în urma utilizării produselor fitosanitare în conformitate cu articolul 8 alineatul (4) din Directiva 91/414/CEE sau în temeiul obligațiilor prevăzute în Directiva 2000/29/CE (1), un stat membru poate autoriza, pe teritoriul său, introducerea pe piață de produse alimentare tratate sau hrană pentru animale tratată care nu sunt în conformitate cu alineatul (1) și/sau hrănirea animalelor cu acestea, cu condiția ca produsele alimentare sau hrana în cauză să nu reprezinte un risc inacceptabil. Astfel de autorizații se comunică de îndată celorlalte state membre, Comisiei și autorității, însoțite de o evaluare corespunzătoare a riscurilor, în scopul unei analize, fără întârzieri nejustificate, în vederea stabilirii unei CMR provizorii pentru o anumită perioadă sau în vederea adoptării oricăror altor măsuri necesare în ceea ce privește produsele în cauză. Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 45 alineatul (4). Din motive imperioase de urgență, Comisia poate recurge la procedura de urgență menționată la articolul 45 alineatul (5), în vederea garantării unui nivel ridicat de protecție a consumatorilor.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 19</i> Interzicerea produselor transformate și/sau compozite	10. Produsele pentru care sunt stabilite LMR și care nu sunt în conformitate cu limitele aprobate, nu pot fi transformate și/sau amestecate cu alte	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 2 pct. 10 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale

Se interzice transformarea și/sau amestecul produselor incluse în anexa I, care nu sunt în conformitate cu articolul 18 alineatul (1) sau cu articolul 20, în vederea diluării cu alte produse asemănătoare sau nu, în vederea introducerii pe piață ca produse alimentare sau hrană pentru animale sau a utilizării ca hrană pentru animale.	produse asemănătoare sau nu, în vederea introducerii pe piață ca produse alimentare sau hrană pentru animale sau a utilizării ca hrană pentru animale.				pentru Siguranța Alimentelor
<i>Articolul 20</i> CMR aplicabile produselor transformate și/sau compozite (1) În cazul în care CMR pentru produse alimentare sau hrană pentru animale, transformate și/sau compozite, nu sunt stabilite de anexele II sau III, CMR aplicabile sunt cele prevăzute la articolul 18 alineatul (1) pentru produsul corespunzător inclus în anexa I, având în vedere variațiile nivelului de reziduuri de pesticide cauzate de procesul de transformare și/sau de amestecare.	11. În cazul în care nu sunt stabilite LMR pentru produse alimentare sau hrana pentru animale transformate și/sau compozite, se aplică LMR stabilite pentru produsul corespunzător, având în vedere variațiile nivelului reziduurilor de pesticide cauzate de procesul de transformare și/sau de amestecare.	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 2 pct. 11 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
(2) Factorii de concentrație sau de diluare specifici pentru anumite operațiuni de transformare și/sau de amestecare sau pentru anumite produse transformate și/sau compozite se pot include în lista din anexa VI. Măsura respectivă, destinată să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 45 alineatul (3).		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
CAPITOLUL IV DISPOZIȚII SPECIALE CU PRIVIRE LA INTRODUCEREA UNOR CMR EXISTENTE ÎN PREZENTUL REGULAMENT <i>Articolul 21</i> Prima stabilire a CMR (1) CMR aplicabile produselor incluse în anexa I se stabilesc pentru prima dată și se inserează în lista din anexa II, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2); se includ și CMR prevăzute în conformitate cu Directivele 86/362/CEE, 86/363/CEE și 90/642/CEE, ținând seama de criteriile		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

prevăzute la articolul 14 alineatul (2) din prezentul regulament.					
(2) Anexa II se stabilește în termen de douăsprezece luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p align="center"><i>Articolul 22</i></p> <p align="center">Prima stabilire a CMR provizorii</p> <p>(1) CMR provizorii aplicabile substanțelor active pentru care nu s-a stabilit includerea sau excluderea din anexa I la Directiva 91/414/CEE se stabilesc pentru prima dată și se inserează în lista din anexa III la prezentul regulament, în cazul în care nu sunt deja incluse în anexa II, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2), ținând seama de informațiile furnizate de statele membre, în cazul emiterii unui aviz motivat, prevăzut la articolul 24, sau al factorilor prevăzuți la articolul 14 alineatul (2) și a următoarelor CMR:</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(a)CMR prevăzute în anexa la Directiva 76/895/CEE și		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(b) CMR naționale care nu sunt încă armonizate.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(2) Anexa III se stabilește în termen douăsprezece luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament, în conformitate cu articolele 23, 24 și 25.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p align="center"><i>Articolul 23</i></p> <p align="center">Informații furnizate de statele membre cu privire la CMR naționale</p> <p>În cazul în care o substanță activă nu este încă inclusă în anexa I la Directiva 91/414/CEE, iar un stat membru a stabilit, la o dată ulterioară datei intrării în vigoare a anexei I la prezentul regulament, o CMR națională pentru substanța activă corespunzător unui produs prevăzut în anexa I la prezentul regulament sau a hotărât ca nici o CMR nu este necesară pentru substanța activă menționată anterior, Comisiei i se</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

comunică de către statul membru în cauză, într-o anumită formă și la o anumită dată, stabilite în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2), CMR națională sau faptul că nu este necesară nici o CMR pentru o substanță activă și, după caz, la solicitarea Comisiei: (a) BPA;					
(datele analitice cu privire la testările monitorizate b și/sau datele de monitorizare, în cazul în care se) aplică o BPA critică într-un stat membru și în măsura în care datele în cauză sunt disponibile;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(doza zilnică acceptabilă și, după caz, doza acută de c referință, avute în vedere în scopul evaluării) riscurilor la nivel național, precum și rezultatele evaluării.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 24</i> Avizul autorității cu privire la datele asupra CMR naționale (1) Autoritatea adresează Comisiei un aviz motivat cu privire la potențialele riscuri pentru sănătatea consumatorilor care rezultă din: (a)CMR provizorii care pot fi incluse în anexa III;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(b)substanțele active care pot fi incluse în anexa IV.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(2) Autoritatea emite un aviz motivat, prevăzut la alineatul (1), ținând seama de cunoștințele științifice și tehnice disponibile, în special de informațiile furnizate de statele membre, în conformitate cu articolul 23.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 25</i> Stabilirea unor CMR provizorii Ținând seama de avizul autorității, în cazul în care un astfel de aviz este necesar, CMR provizorii pentru substanțele active prevăzute la articolul 23 se pot stabili și pot fi incluse în lista din anexa III, în conformitate cu articolul 22 alineatul (1) sau, după caz, substanța activă poate fi inclusă în anexa IV, în conformitate cu articolul 5 alineatul (1). CMR		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

provizorii se stabilesc la cel mai scăzut nivel care poate fi atins de toate statele membre, pe baza BPA.					
<p><i>CAPITOLUL V</i> CONTROALE OFICIALE, PREZENTARE DE RAPOARTE ȘI SANCTIUNI <i>SECȚIUNEA 1</i> Controale oficiale asupra CMR <i>Articolul 26</i> Controale oficiale (1) Fără a aduce atingere Directivei 96/23/CE (1), statele membre procedează la controale oficiale asupra reziduurilor de pesticide pentru a asigura respectarea prezentului regulament, în conformitate cu dispozițiile relevante din legislația comunitară privind controalele oficiale asupra produselor alimentare și hranei pentru animale.</p>	<p>CAPITOLUL IV Responsabilitățile Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor și Agenției Naționale pentru Sănătate Publică în cadrul Programelor anuale de monitorizare a reziduurilor</p> <p>20. ANSA execută următoarele atribuții în cadrul Programelor anuale de monitorizare a reziduurilor de pesticide:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1) efectuarea controalelor oficiale; 2) prelevarea probelor de la diferiți producători, importatori, distribuitori sau comercianți pentru a asigura reprezentativitatea rezultatelor; 3) analiza probelor, identificarea pesticidelor existente în acestea, precum și a nivelurilor de reziduuri; 4) publicarea rapoartelor. 	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 4 pct. 20 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor
<p>(2) Controalele efectuate asupra reziduurilor de pesticide constau, în special, în prelevarea de probe, supunerea ulterioară a acestora la analize și identificarea pesticidelor existente în acestea, precum și a nivelurilor de reziduuri. Controalele se realizează, de asemenea, în locurile în care produsele sunt distribuite consumatorului.</p>	<p>21. Controalele oficiale se efectuează la toate etapele lanțului alimentar, în conformitate cu prevederile Legii nr. 131/2012 privind controlul de stat asupra activității de întreprinzător, în funcție de riscuri și în conformitate cu graficul de monitorizare aprobat prin Programul anual de monitorizare a reziduurilor.</p>	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 4 pct. 21 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor
<p><i>Articolul 27</i> Eșantionare</p>	<p>22. În procesul efectuării controalelor oficiale ANSA prelevă un anumit</p>	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 4 pct. 22 din		Ministerul Sănătății,

(1) Fiecare stat membru prelevează un anumit număr și o gamă suficientă de probe, astfel încât rezultatele studiului să fie reprezentative pentru piață, având în vedere rezultatele programelor precedente de control. Prelevarea de probe se efectuează într-un loc cât mai apropiat de locul de furnizare, pentru a putea lua ulterior toate măsurile coercitive.	număr și o gamă suficientă de probe, astfel încât rezultatele studiului să fie reprezentative pentru piață. Prelevarea de probe se efectuează într-un loc cât mai apropiat de locul de furnizare, inclusiv la posturile de inspecție la frontieră, pentru a putea lua ulterior toate măsurile coercitive.		Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
	23. Produsele alimentare și hrana pentru animale depistate neconforme prezentului Regulament și LMR aprobate sunt retrase de pe piață în temeiul prescripției emise de către ANSA.	Prevedere națională	Prevedere din Capitolul 4 pct. 23 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
	24. ANSA informează consumatorii în mod deschis și transparent despre fiecare caz de depistare a produselor vegetale și animale cu depășiri a LMR de pesticide care sunt introduse pe piață.	Prevedere națională	Prevedere din Capitolul 4 pct. 24 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
(2) Măsurile destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia și de determinare a metodelor de prelevare necesare pentru controlul reziduurilor de pesticide din produse, altele decât cele prevăzute în Directiva 2002/63/CE (1), se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 45 alineatul (3) din prezentul regulament.	14. ANSA aplică metode de prelevare a probelor, stabilite de Guvern, pentru controlul oficial al reziduurilor de pesticide de pe și din plante și produse de origine vegetală și animală.	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 14 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor
<i>Articolul 28</i> Metode de analiză (1) Metodele de analiză a reziduurilor de pesticide îndeplinesc criteriile enunțate în dispozițiile relevante din legislația comunitară cu privire la controalele oficiale asupra produselor alimentare și hranei pentru animale.	15. Investigațiile de laborator pentru determinarea conținutului de reziduuri de pesticide se efectuează prin metode acreditate, ANSA acceptă utilizarea metodelor validate doar în cazul lipsei metodelor acreditate pentru o anumită substanță activă.	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 15 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor

<p>(2) În conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2), se pot adopta directive tehnice privind criteriile de validare și procedurile de control al calității aplicabile metodelor de analiză care permit determinarea prezenței reziduurilor de pesticide.</p> <p>(3) Toate laboratoarele responsabile cu analiza probelor pentru efectuarea de controale oficiale asupra reziduurilor de pesticide participă la testările comunitare de aptitudini, aplicabile reziduurilor de pesticide, organizate de Comisie.</p>	<p>16. Laboratoarele acreditate responsabile de analiza probelor pentru efectuarea controalelor oficiale asupra reziduurilor de pesticide participă la testările de competență aplicabile reziduurilor de pesticide conform SM SR EN ISO/IEC 17025:2018 „Cerințele generale pentru competența laboratoarelor de încercări și etalonări”.</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 16 din Regulamentul Hotărârii Guvernului</p>		<p>Ministerul Sănătății, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor</p>
<p>SECȚIUNEA 2 Program comunitar de control <i>Articolul 29</i> Program comunitar de control</p> <p>(1) Comisia stabilește un program de control comunitar, multianual și coordonat, care desemnează probele relevante pentru programele naționale de control și care au în vedere problemele existente în ceea ce privește respectarea CMR stabilite prin prezentul regulament, în vederea evaluării nivelului de expunere al consumatorilor și a punerii în aplicare a legislației în vigoare.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.</p>		
<p>(2) Programul de control comunitar se adoptă și se actualizează în fiecare an, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2). Proiectul de program de control comunitar se supune comitetului prevăzut la articolul 45 alineatul (1), cu cel puțin șase luni înainte de încheierea fiecărui an calendaristic.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.</p>		
<p>SECȚIUNEA 3 Programe naționale de control <i>Articolul 30</i> Programe naționale de control al reziduurilor de pesticide</p> <p>(1) Statele membre stabilesc programe naționale de control al reziduurilor de pesticide. Statele membre actualizează în fiecare an programele multianuale.</p>	<p>CAPITOLUL III Programul anual de monitorizare a reziduurilor de pesticide</p> <p>12. ANSA elaborează aprobă și publică pe pagina-web oficială, Programul anual de monitorizare a reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrană de origine</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 12 și 13 subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului</p>		<p>Ministerul Sănătății, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor</p>

<p>Programele în cauză se fondează pe evaluarea riscurilor și au ca scop, în special, evaluarea gradului de expunere a consumatorilor și respectarea legislației în vigoare. Programele conțin cel puțin următoarele informații:</p> <p>(a) produsele care trebuie supuse prelevării;</p>	<p>vegetală și animală pentru animale (în continuare – Program anual de monitorizare a reziduurilor), care face parte din Planul național multianual de acțiuni privind diminuarea riscurilor asociate utilizării produselor de uz fitosanitar.</p> <p>13. Programul anual de monitorizare a reziduurilor se bazează pe evaluarea riscurilor și conține cel puțin următoarele informații:</p> <p>1) produsele care trebuie supuse prelevării;</p>				
<p>(b) numărul probelor care trebuie prelevate și analizele care trebuie efectuate;</p>	<p>2) numărul probelor care trebuie prelevate și analizele care trebuie efectuate;</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 12 și 13 subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului</p>		<p>Ministerul Sănătății, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor</p>
<p>(c) pesticidele care trebuie analizate;</p>	<p>3) pesticidele care trebuie analizate;</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 12 și 13 subpct. 3) din Regulamentul Hotărârii Guvernului</p>		<p>Ministerul Sănătății, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor</p>
<p>(d) criteriile care trebuie avute în vedere pentru elaborarea programelor în cauză și, în special:</p> <p>(i) combinațiile pesticid – produs, care trebuie selecționate;</p> <p>(ii) numărul probelor prelevate pentru produsele naționale, respectiv pentru cele care nu sunt naționale;</p> <p>(iii) partea pe care o reprezintă consumul produselor în regimul alimentar național;</p> <p>(iv) programul de control comunitar și</p> <p>(v) rezultatele programelor de control precedente.</p>	<p>4) criteriile în baza cărora va fi elaborat programul și, în special:</p> <p>a) combinațiile pesticid – produs agroalimentar, care trebuie selecționate,</p> <p>b) ponderea consumului de produs în regimul alimentar național; rezultatele programelor de control precedente.</p> <p>c) rezultatele analizei riscurilor publicate de Agenția</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 12 și 13 subpct. 4) din Regulamentul Hotărârii Guvernului</p>		<p>Ministerul Sănătății, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor</p>

	Națională pentru Sănătate Publică (ANSP).				
(2) Statele membre prezintă Comisiei și autorității programele naționale actualizate de control al reziduurilor de pesticide, astfel cum se prevede la alineatul (1), cu cel puțin trei luni înainte de încheierea fiecărui an calendaristic.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(3) Statele membre participă la programul comunitar de control prevăzut la articolul 29. Statele membre publică pe Internet, în fiecare an, toate rezultatele monitorizării naționale a reziduurilor. În cazul în care CMR sunt depășite, statele membre pot preciza denumirea comercianților cu amănuntul, distribuitorilor sau producătorilor în cauză.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
SECȚIUNEA 4 Informații furnizate de statele membre și raportul anual <i>Articolul 31</i> Informații furnizate de statele membre (1) În fiecare an, până la 31 august, statele membre prezintă Comisiei, autorității și celorlalte state membre, următoarele informații cu privire la anul civil anterior: (a) rezultatele controalelor oficiale prevăzute la articolul 26 alineatul (1);		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(b) LD aplicate în cadrul programelor naționale de control prevăzute la articolul 30 și al programului comunitar de control prevăzut la articolul 29;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(c) datele cu privire la participarea laboratoarelor de analize la testările comunitare de aptitudini prevăzute la articolul 28 alineatul (3) și la alte testări de aptitudini privind combinațiile pesticid – produs supuse prelevării din cadrul programului național de control;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

(d) datele cu privire la statutul acreditat al laboratoarelor de analize responsabile cu controalele prevăzute la litera (a);		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(e) în măsura în care legislația națională o permite, modalitățile măsurilor coercitive adoptate.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 32</i> Raport anual asupra reziduurilor de pesticide (1) Pe baza informațiilor furnizate de statele membre, în conformitate cu articolul 31 alineatul (1), autoritatea stabilește un raport anual asupra reziduurilor de pesticide.	17. Anual, până în luna martie, ANSA elaborează și publică pe pagina-web oficială Raportul privind monitorizarea LMR de pesticide, asigurând transparența și informarea corespunzătoare a publicului.	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 17 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
(2) Autoritatea consemnează în raportul anual cel puțin următoarele informații: (a) o analiză a rezultatelor controalelor prevăzute la articolul 26 alineatul (2);	18. Raportul anual privind monitorizarea LMR de pesticide conține cel puțin următoarele informații: 1) analiza rezultatelor controalelor oficiale și orice altă informație relevantă și disponibilă;	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 18 subpct. 1) din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
(b) o expunere a eventualelor motive din cauza cărora CMR au fost depășite, însoțite eventual de observații pertinente cu privire la posibilele soluții în materie de gestionare a riscurilor;	2) expunerea eventualelor motive din cauza cărora LMR au fost depășite, însoțite eventual de observații pertinente cu privire la posibilele soluții în materie de gestionare a riscurilor;	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 18 subpct. 2) din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
(c) o analiză a riscurilor sanitare grave sau cronice la care sunt supuși consumatorii din cauza reziduurilor de pesticide;	25. ANSP exercită următoarele atribuții din perspectiva sănătății publice: a) evaluează riscurile sanitare grave sau cronice la care sunt supuși consumatorii din cauza reziduurilor de pesticide; b) publică rezultatele analizelor pe pagina web oficială a ANSP;	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 4 pct. 25 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Ministerul Sănătății, Agenția Națională pentru Sănătate Publică

	c) elaborează și publică recomandări pentru populație, cum ar fi modul de consum responsabil și precauții de siguranță pentru a minimiza expunerea la reziduurile de pesticide.				
(d) o evaluare a gradului de expunere a consumatorilor la reziduurile de pesticide, fondată pe informațiile furnizate la litera (a) și pe orice altă informație relevantă și disponibilă, inclusiv rapoartele prezentate în temeiul Directivei 96/23/CE.	3. evaluarea gradului de expunere a consumatorilor la reziduurile de pesticide, conform informațiilor obținute în baza controalelor oficiale.	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 18 subpct. 3) din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
(3) În cazul în care un stat membru nu a furnizat informații în conformitate cu articolul 31, autoritatea poate, cu ocazia elaborării raportului anual, să nu ia în considerare informațiile privind statul membru în cauză.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(4) Prezentarea raportului anual poate fi stabilită în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2).		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(5) Autoritatea prezintă Comisiei raportul anual până în ultima zi a lunii februarie.	19. Raportul anual privind monitorizarea LMR de pesticide se prezintă, la cerere, Comisiei Europene.	Compatibil	Prevedere transpusă prin Capitolul 3 pct. 19 din Regulamentul Hotărârii Guvernului		Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor
(6) Raportul anual poate fi însoțit de un aviz cu privire la pesticide care ar trebui evaluat în cadrul programelor viitoare.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(7) Autoritatea publică anual raportul, precum și toate observațiile formulate de Comisie sau de statele membre.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 33</i> Prezentarea către comitet a raportului anual privind reziduurile de pesticide		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

<p>Comisia prezintă raportul anual privind reziduurile de pesticide comitetului prevăzut la articolul 45 alineatul (1) pentru ca organismul în cauză să îl examineze și să formuleze recomandări cu privire la eventualele măsuri care trebuie luate în cazul comunicării posibilei depășiri a CMR stabilite de anexele II și III.</p>					
<p>SECȚIUNEA 5 Sancțiuni <i>Articolul 34</i> Sancțiuni Statele membre stabilesc normele cu privire la sancțiunile aplicabile în cazul încălcării dispozițiilor din prezentul regulament și adoptă toate măsurile necesare pentru a asigura punerea lor în aplicare. Sancțiunile astfel prevăzute trebuie să fie efective, proporționale și disuasive. Statele membre comunică imediat Comisiei normele menționate anterior și orice modificare adusă acestora.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	<p>Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.</p>		
<p>CAPITOLUL VI MĂSURI DE URGENȚĂ <i>Articolul 35</i> Măsuri de urgență Articolele 53 și 54 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 se aplică în cazul în care, din noile informații sau din reevaluarea informațiilor disponibile, rezultă că reziduurile de pesticide sau CMR prevăzute în prezentul regulament pot amenința sănătatea umană sau animală și, în consecință, pot necesita adoptarea unor măsuri imediate. Intervalul de timp de care dispune Comisia pentru a lua o decizie este de șapte zile în cazul produselor proaspete.</p>	<p>CAPITOLUL V Măsuri de urgență 26. În cazuri de urgență (alerte a Organizației Mondiale a Sănătății, Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară, Agenției Europene pentru Produse Chimice, înștiințărilor sistemului rapid de alertă pentru alimente sau sesizări din partea altor entități publice), în vederea protejării sănătății consumatorilor: 1) ANSA adoptă măsuri urgente pentru protecția sănătății consumatorilor și animalelor prin: a) suspendarea plasării pe piață sau a comercializării produsului alimentar; b) suspendarea plasării pe piață sau a comercializării hranei de origine vegetală și animală pentru animale;</p>	<p>Compatibil</p>	<p>Prevedere transpusă prin Capitolul 5 pct. 26 și 27 din Regulamentul Hotărârii Guvernului</p>		<p>Ministerul Sănătății, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor</p>

	<p>c) stabilirea unor condiții speciale pentru produsele alimentare sau hrana pentru animale respective;</p> <p>2) ANSP adoptă măsurile urgente de protecție a sănătății populației prin:</p> <p>a) evaluarea riscurilor asupra sănătății publice,</p> <p>b) elaborarea recomandărilor pentru populație.</p> <p>27. Termenul de luarea deciziilor de către ANSA și ANSP în contextul situațiilor stipulate în pct. 26 se stabilește de maxim șapte zile în cazul produselor proaspete.</p>				
<p>CAPITOLUL VII MĂSURI DE SUSȚINERE LEGATE DE CMR ARMONIZATE PENTRU PESTICIDE <i>Articolul 36</i> Măsuri de susținere legate de CMR armonizate pentru pesticide (1) Măsurile de susținere legate de CMR armonizate pentru pesticide ar trebui stabilite la nivel comunitar și ar trebui să includă:</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(a) o bază de date consolidată din legislația comunitară în materie de CMR pentru reziduuri de pesticide pentru ca informațiile în cauză să fie accesibile publicului;</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(b) testările comunitare de aptitudini prevăzute la articolul 28 alineatul (3);</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(c) studiile și celelalte măsuri necesare pentru pregătirea și elaborarea legislației și directivelor tehnice în materie de reziduuri de pesticide, în special pentru a pune la punct și a utiliza metode de evaluare ale efectelor lor combinate, cumulate și sinergice;</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

(d) studiile necesare pentru estimarea nivelului de expunere al consumatorilor și animalelor la reziduuri de pesticide;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(e) studiile necesare susținerii laboratoarelor de control în cazul în care metodele analitice nu permit controlul CMR stabilite.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 37</i> Contribuția Comunității la măsurile de susținere a CMR armonizate pentru pesticide (1) Comunitatea poate aduce o contribuție financiară de până la 100 % a costului corespunzător măsurilor prevăzute la articolul 36. (2) Creditele se autorizează pentru fiecare exercițiu din cadrul procedurii bugetare.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>CAPITOLUL VIII</i> COORDONAREA CERERILOR PRIVIND CMR <i>Articolul 38</i> Desemnarea autorităților naționale Fiecare stat membru desemnează una sau mai multe autorități naționale responsabile cu coordonarea procesului de colaborare cu Comisia, autoritatea, celelalte state membre, precum și cu fabricanții, producătorii și agricultorii, în temeiul prezentului regulament. În cazul în care un stat membru desemnează mai multe autorități, statul în cauză menționează care dintre autoritățile desemnate va funcționa ca punct de contact. Autoritățile naționale pot delega anumite sarcini altor organisme. Comisiei și autorității i se comunică de către fiecare stat membru coordonatele autorităților naționale desemnate.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 39</i> Coordonarea informațiilor privind CMR de către autoritate Autoritatea are sarcina: (a) de a asigura coordonarea cu statul membru desemnat raportor pentru o substanță activă, în conformitate cu Directiva 91/414/CEE;		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

(b) de a asigura coordonarea cu statele membre și Comisia în ceea ce privește CMR, în special în vederea respectării dispozițiilor articolului 41.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 40</i> Informații care trebuie furnizate de statele membre La solicitarea autorității, statele membre îi furnizează toate informațiile de care dispun și care sunt necesare pentru ca gradul de siguranță al CMR să poată fi evaluat.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 41</i> Baza de date cu CMR a autorității Fără a aduce atingere dispozițiilor legislative comunitare și naționale aplicabile în materie de acces la documente, autoritatea creează și gestionează o bază de date accesibilă Comisiei, autorităților competente și statelor membre, care conține informațiile științifice relevante și BPA cu privire la CMR, substanțele active și factorii de transformare enumerați în anexele II, III și VII. În baza de date în cauză figurează, în special, evaluările privind ingerarea alimentară, factorii de transformare și valorile toxicologice critice.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<i>Articolul 42</i> Statele membre și taxele (1) Statele membre pot recupera costurile corespunzătoare sarcinilor legate de stabilirea, modificarea sau eliminarea CMR sau a oricărei sarcini care rezultă din obligațiile prevăzute în prezentul regulament, sub forma unei taxe.		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(2) Statele membre se asigură ca taxele prevăzute la alineatul (1):		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(a) să fie stabilită în mod transparent și		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
(b) să corespundă costului real al sarcinilor necesare. Se poate utiliza un barem al taxelor fixe în funcție de costul mediu al sarcinilor prevăzute la alineatul (1).		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

<p>CAPITOLUL IX PUNERE ÎN APLICARE <i>Articolul 43</i> Avizul științific al autorității Comisia sau statele membre pot solicita autorității emiterea unui aviz științific pentru orice măsură cu privire la evaluarea riscurilor în cadrul prezentului regulament. Comisia poate stabili intervalul de timp acordat autorității pentru emiterea avizului în cauză.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p><i>Articolul 44</i> Procedură de adoptare a avizului autorității (1) În cazul în care avizele emise de Autoritate, în temeiul prezentului regulament, nu se bazează decât pe munca științifică sau tehnică care necesită recursul la anumite principii științifice sau tehnice bine stabilite, avizele în cauză pot fi emise, sub rezerva unei obiecții a Comisiei sau a unui stat membru, fără consultarea comitetului științific sau a grupurilor științifice prevăzute la articolul 28 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(2) Normele de punere în aplicare, în temeiul articolului 29 alineatul (6) litera (a) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, enumeră cazurile în care alineatul (1) din prezentul articol este aplicabil.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p><i>Articolul 45</i> Comitetul (1) Comisia este asistată de Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătate animală instituit prin articolul 58 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (denumit în continuare „comitetul”).</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(2) În cazul în care se face trimitere la prezentul alineat, articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE se aplică, în temeiul dispozițiilor articolului 8 din decizia menționată anterior. Perioada prevăzută la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(3) Comitetul își stabilește regulamentul de procedură.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

<p align="center"><i>Articolul 46</i></p> <p align="center">Măsuri de aplicare</p> <p>În conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2) și ținând seama, după caz, de avizul autorității, ar trebui stabilite sau modificate: (măsurile de punere în aplicare care au ca obiect a aplicarea uniformă a prezentului regulament;)</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(datele care prevăzute la articolul 23, articolul 29 b alineatul (2), articolul 30 alineatul (2), articolul 31) alineatul (1) și articolul 32 alineatul (5);</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(documentele de orientare tehnică care facilitează c punerea în aplicare a prezentului regulament;)</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(modalitățile corespunzătoare datelor științifice d solicitate pentru stabilirea CMR.)</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p align="center"><i>Articolul 47</i></p> <p align="center">Raport privind punerea în aplicare a prezentului regulament</p> <p>Comisia transmite Parlamentului European și Consiliului, în termen de maximum zece ani de la data intrării în vigoare a prezentului regulament, un raport privind punerea sa în aplicare, însoțit de orice propunere utilă.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>CAPITOLUL X</p> <p>DISPOZIȚII FINALE</p> <p align="center"><i>Articolul 48</i></p> <p align="center">Abrogarea și adaptarea legislației</p> <p>(1) Directivele 76/895/CEE, 86/362/CEE, 86/363/CEE și 90/642/CEE se abrogă cu efect de la data prevăzută la articolul 50 paragraful al doilea.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(2) Articolul 4 alineatul (1) litera (f) din Directiva 91/414/CEE se înlocuiește cu următorul text: „(după caz, în măsura în care, pentru produsele f) agricole afectate de utilizarea prevăzută în autorizație, CMR au fost stabilite sau modificate în</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		

conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 396/2005 ⁽¹⁸⁾ .					
<p align="center"><i>Articolul 49</i></p> <p align="center">Măsuri tranzitorii</p> <p>(1) Cerințele prevăzute la capitolul III nu se aplică produselor fabricate în mod legal sau importate în Comunitate înainte de data prevăzută la articolul 50 paragraful al doilea. Cu toate acestea, pentru a garanta un grad ridicat de protecție a consumatorilor, se pot adopta măsuri corespunzătoare pentru produse, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2).</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>(2) În cazul în care se dovedesc a fi necesare pentru a permite comercializarea, transformarea și consumul normal al produselor, ar trebui stabilite măsuri tranzitorii suplimentare pentru a pune în aplicare anumite CMR prevăzute la articolele 15, 16, 21, 22 și 25. Măsurile în cauză, care nu aduc atingere obligației de a garanta un grad ridicat de protecție al consumatorilor, se adoptă în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 45 alineatul (2).</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p align="center"><i>Articolul 50</i></p> <p align="center">Intrare în vigoare</p> <p>Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>. Capitolele II, III și V se aplică la șase luni de la data publicării ultimului regulament de stabilire a anexelor I, II, III și IV. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre. Adoptat la Strasburg, 23 februarie 2005.</p>		Norme UE neaplicabile	Prevederea respectivă se aplică statelor membre ale UE.		
<p>ANEXA I</p> <p>Produse de origine vegetală sau animală prevăzute la articolul 2 alineatul (1)</p>	<i>ANEXA I</i>	Prevederi UE netranspuse	Va fi transpus prin ordinul ministrului sănătății cu publicarea în Monitorul		Ministerul Sănătății

	Lista de produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală pentru animale		Oficial al Republicii Moldova și se actualizează în mod regulat, în concordanță cu modificările operate la nivelul Uniunii Europene		
<i>ANEXA II</i> CMR definite anterior prin Directivele 86/362/CEE, 86/363/CEE și 90/642/CEE, la care se face referire în articolul 21 alineatul (1)	<i>ANEXA II</i> LMR ale produselor fitosanitare	Prevederi UE netranspuse	Va fi transpus prin ordinul ministrului sănătății cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și se actualizează în mod regulat, în concordanță cu modificările operate la nivelul Uniunii Europene		Ministerul Sănătății
<i>ANEXA III</i> CMR provizorii prevăzute la articolul 16 alineatul (1) și articolul 22 alineatul (1)	<i>ANEXA III</i> LMR provizorii ale produselor fitosanitare	Prevederi UE netranspuse	Va fi transpus prin ordinul ministrului sănătății cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și se actualizează în mod regulat, în concordanță cu modificările operate la nivelul Uniunii Europene		Ministerul Sănătății
<i>ANEXA IV</i> Lista substanțelor active ale produselor de uz fitosanitar, evaluate în conformitate cu Directiva 91/414/CEE, pentru care nu se cer conținuturile maxime de reziduuri (CMR) menționate la articolul 5 alineatul (1)	<i>ANEXA IV</i> Lista de substanțe active din produse fitosanitare care nu necesită LMR	Prevederi UE netranspuse	Va fi transpus prin ordinul ministrului sănătății cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și se actualizează în mod regulat, în concordanță cu modificările operate la nivelul Uniunii Europene		Ministerul Sănătății
<i>ANEXA V</i> Lista valorilor implicite, menționate la articolul 18 alineatul (1) litera (b)	<i>ANEXA V</i> Valori implicite pentru produsele, grupe de produse și/sau părțile de produse asupra cărora nu au fost stabilite limite specifice	Prevederi UE netranspuse	Va fi transpus prin ordinul ministrului sănătății cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și se actualizează în mod regulat, în concordanță cu modificările operate la nivelul Uniunii Europene		Ministerul Sănătății

<p><i>ANEXA VII</i> Combinății de produse/substanțe active, conform articolului 18 alineatul (3)</p>	<p><i>ANEXA VI</i> Combinății de substanțe active – produse, utilizate pentru tratarea recoltei</p>	<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Va fi transpus prin ordinul ministrului sănătății cu publicarea în Monitorul Oficial al Republicii Moldova și se actualizează în mod regulat, în concordanță cu modificările operate la nivelul Uniunii Europene</p>	<p>Ministerul Sănătății</p>
--	---	---------------------------------	---	-----------------------------