

TABEL DE CONCORDANȚĂ
la proiectul Hotărârii Guvernului de punere în aplicare a Legii nr. 152/2022 cu privire la reglementarea și controlul organismelor modificate genetic

1	Decizia Comisiei din 13 octombrie 2009 de stabilire a formularelor standard de raportare pentru prezentarea rezultatelor monitorizării privind diseminarea deliberată în mediu a organismelor modificate genetic, ca produse sau ca și componente ale produselor, în vederea introducerii pe piață, în temeiul Directivei 2001/18/CE a Parlamentului European și a Consiliului. [notificată cu numărul C(2009) 7680]. Text cu relevanță pentru SEE. Publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene JO L 275, 21.10.2009, p. 9-27.				
2	Proiect Hotărârea Guvernului de punere în aplicare a Legii nr. 152/2022 cu privire la reglementarea și controlul organismelor modificate genetice				
3	Compatibil				
Actul Uniunii Europene	Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Diferențele	Observațiile	Autoritatea/persoana responsabilă
4	5	6	7	8	9
Decizia Comisiei din 13 octombrie 2009 de stabilire a formularelor standard de raportare pentru prezentarea rezultatelor monitorizării privind diseminarea deliberată în mediu a organismelor modificate genetic, ca produse sau ca și componente ale produselor, în vederea introducerii pe piață, în temeiul Directivei 2001/18/CE a Parlamentului European și a Consiliului. [notificată cu numărul C(2009) 7680]. Text cu relevanță pentru SEE. Publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene JO L 275, 21.10.2009, p. 9-27.	Hotărârea Guvernului de punere în aplicare a Legii nr. 152/2022 cu privire la reglementarea și controlul organismelor modificate genetic Anexa nr.5 la Hotărârea Guvernului nr.____/2024 Cerințe față de formularul standard de raportare pentru prezentarea rezultatelor monitorizării privind diseminarea deliberată în mediu a organismelor modificate genetic, ca produse sau ca și componente ale produselor, în vederea introducerii pe piață	Compatibil complet			Ministerul Mediului Agenția de Mediu
Articolul 1 Formularele de raportare stabilite în anexele I și II se utilizează ca note tehnice orientative pentru a facilita implementarea și explicarea anexei VII la Directiva 2001/18/CE. Articolul 2 Prezenta decizie se adresează statelor membre. Adoptată la Bruxelles, 13 octombrie 2009. Pentru Comisie Stavros DIMAS Membru al Comisiei	Capitolul I RAPORT DE MONITORIZARE PENTRU CULTIVARE 1. Formularele de raportare stabilite în Capitolul I și II se utilizează ca note tehnice orientative pentru a facilita implementarea și explicarea Legii 152/2022 cu privire la reglementarea și controlul organismelor modificate genetic (în continuare – Legea 152/2022).				

<p style="text-align: center;">ANEXA I RAPORT DE MONITORIZARE PENTRU CULTIVARE</p> <p>Formular de prezentare a rezultatelor monitorizării pentru cultivarea de organisme modificate genetic în conformitate cu: articolul 19 alineatul (3), articolul 20 alineatul (1) și anexa VII la Directiva 2001/18/CE și articolul 9 alineatul (1) și articolul 21 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1829/2003</p> <p>1. Informații generale 1.1. Cultură/trăsătură (trăsături): ... 1.2. Numărul deciziei de autorizare în temeiul Directivei 2001/18/CE și numărul și data autorizației în temeiul Directivei 2001/18/CE: ... 1.3. Numărul deciziei de autorizare și data autorizației în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1829/2003: ... 1.4. Identificator unic: ... 1.5. Perioada de raportare de la xx/xx/xx la xx/xx/xx 1.6. S-au prezentat și alte rapoarte de monitorizare cu privire la: Import și prelucrare: Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/> Produse alimentare/Furaje: Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/></p> <p>2. Rezumat</p> <p>3. Rezultatele monitorizării <i>Următoarele secțiuni trebuie completate în conformitate cu apendicele 2</i></p> <p>3.1. Supraveghere generală 3.1.1. Descrierea supravegherii generale 3.1.2. Detalii privind rețelele de supraveghere utilizate pentru monitorizarea efectelor asupra mediului în cursul supravegherii generale și descrierea altor metodologii</p>	<p>2. Formular de prezentare a rezultatelor monitorizării pentru cultivarea de organisme modificate genetic în conformitate cu prevederile Legii 152/2022 și Legii 394/2023:</p> <p>1. Informații generale 1.1. Cultură/trăsătură (trăsături): ... 1.2. Numărul deciziei de autorizare și numărul și data autorizației în temeiul Legii 152/2022. ... 1.3. Numărul deciziei de autorizare și data autorizației în temeiul Legii 394/2023: 1.4. Identificator unic: ... 1.5. Perioada de raportare de la xx/xx/xx la xx/xx/xx 1.6. S-au prezentat și alte rapoarte de monitorizare cu privire la: Import și prelucrare : Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/> Produse alimentare/Furaje : Da <input type="checkbox"/> Nu <input type="checkbox"/></p> <p>2. Rezumat</p> <p>3. Rezultatele monitorizării <i>Următoarele secțiuni trebuie completate în conformitate cu pct.4</i></p> <p>3.1. Supraveghere generală 3.1.1. Descrierea supravegherii generale 3.1.2. Detalii privind rețelele de supraveghere utilizate pentru monitorizarea efectelor asupra mediului în cursul supravegherii generale și descrierea altor metodologii 3.1.3. Detalii privind informațiile și/sau formarea puse la dispoziție operatorilor și utilizatorilor etc. 3.1.4. Rezultatele supravegherii generale 3.1.5. Informații suplimentare 3.1.6. Analiza publicațiilor evaluate <i>inter pares</i> – pct.3</p> <p>3.2. Monitorizare specifică 3.2.1. Descrierea și rezultatele monitorizării specifice (dacă este cazul) 3.2.2. Monitorizarea și raportarea efectelor adverse</p>				
--	--	--	--	--	--

<p>3.1.3.Detalii privind informațiile și/sau formarea puse la dispoziție operatorilor și utilizatorilor etc.</p> <p>3.1.4.Rezultatele supravegherii generale</p> <p>3.1.5.Informații suplimentare</p> <p>3.1.6.Analiza publicațiilor evaluate <i>inter pares</i> – apendice</p> <p>3.2. Monitorizare specifică</p> <p>3.2.1.Descrierea și rezultatele monitorizării specifice (dacă este cazul)</p> <p>3.2.2.Monitorizarea și raportarea efectelor adverse rezultate în urma unei diseminări accidentale (dacă este cazul)</p> <p>3.3. Observații finale</p> <p>4. Rezumat privind rezultatele și concluzii</p> <p>5. Adaptarea planului de monitorizare și a metodologiei aferente pentru anii următori</p> <p>Semnătura: ...</p> <p>Data: ...</p>	<p>rezultate în urma unei diseminări accidentale (dacă este cazul)</p> <p>3.3. Observații finale</p> <p>4. Rezumat privind rezultatele și concluzii</p> <p>5. Adaptarea planului de monitorizare și a metodologiei aferente pentru anii următori</p> <p>Semnătura: ...</p> <p>Data: ...</p>																												
<p align="center">Apendicele 1</p> <p align="center">ANALIZA PUBLICAȚIILOR</p> <p align="center">EVALUATE <i>INTER PARES</i></p> <p>Unele publicații pot conține materiale pertinente pentru mai mult de un domeniu din cadrul evaluării riscului de mediu (a se vedea secțiunea 3.1.6 din apendicele 2). În astfel de cazuri, materialele respective trebuie descrise separat în fiecare tabel aplicabil.</p> <p>Domeniu al evaluării riscului de mediu</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Publicație</th> <th>Rezumat cercetare și rezultate</th> <th>Scopul protecției</th> <th>Parametri observat</th> <th>Efecte adverse</th> <th>Feedback privind evaluarea inițială a riscului de mediu</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametri observat	Efecte adverse	Feedback privind evaluarea inițială a riscului de mediu							<p>3. Analiza publicațiilor evaluate <i>inter pares</i>. Unele publicații pot conține materiale pertinente pentru mai mult de un domeniu din cadrul evaluării riscului de mediu în conformitate cu subpct. 3.1.6, pct.4. În astfel de cazuri, materialele respective trebuie descrise separat în fiecare tabel aplicabil.</p> <p>Domeniu al evaluării riscului de mediu</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Publicație</th> <th>Rezumat cercetare și rezultate</th> <th>Scopul protecției</th> <th>Parametri observat</th> <th>Efecte adverse</th> <th>Sugestii și obiecții privind evaluarea inițială a riscului de mediu</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>	Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametri observat	Efecte adverse	Sugestii și obiecții privind evaluarea inițială a riscului de mediu										
Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametri observat	Efecte adverse	Feedback privind evaluarea inițială a riscului de mediu																								
Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametri observat	Efecte adverse	Sugestii și obiecții privind evaluarea inițială a riscului de mediu																								

<p>cu planul de monitorizare specificat în cadrul notificării.</p> <p>Supravegherea generală care vizează efectele adverse nepreconizate sau neprevăzute trebuie să fie considerată o parte obligatorie a planului de monitorizare.</p> <p>Efectele adverse trebuie analizate în funcție de cultură, de noua trăsătură, de mediul gazdă, precum și de concluziile evaluării riscului de mediu realizate pentru fiecare caz în parte. Cele de mai jos constituie o listă neexhaustivă de efecte și consecințe sau rezultate care ar putea genera efecte adverse asupra mediului:</p> <p>(a) persistență și caracter invaziv, avantaj sau dezavantaj selectiv, inclusiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> — creșterea incidenței populațiilor spontane; — creșterea gradului de stabilire a plantelor modificate genetic (MG) în afara zonelor de cultură; — sporirea gradului de răspândire, persistență și acumulare a plantelor MG în mediu (inclusiv încrucișare cu specii sălbatice înrudite); — sporirea gradului de răspândire în mediu a produselor vegetale MG; <p>(b) transfer de gene alterate:</p> <ul style="list-style-type: none"> — potențială reducere a polenizării; — creșterea frecvenței transferului de gene orizontale de la plante la populațiile microbiene; <p>(c) interacțiune între plantele MG și organismele țintă:</p> <ul style="list-style-type: none"> — reducerea abundenței și diversității plantelor dăunătoare; — dezvoltarea rezistenței populațiilor de dăunători; — dezvoltarea rezistenței plantelor; — apariția unor dăunători secundari; <p>(d) interacțiune între plantele MG și organismele nețintă:</p> <ul style="list-style-type: none"> — impact direct/indirect asupra organismelor 	<p>monitorizare specificat în cadrul notificării. Supravegherea generală privind efectele adverse nepreconizate sau neprevăzute trebuie să fie considerată o parte obligatorie a planului de monitorizare.</p> <p>Efectele adverse trebuie analizate în funcție de cultură, de noua trăsătură, de mediul gazdă, precum și de concluziile evaluării riscului de mediu realizate pentru fiecare caz în parte. Cele de mai jos constituie o listă neexhaustivă de efecte și consecințe sau rezultate care ar putea genera efecte adverse asupra mediului:</p> <p>(a) persistență și caracter invaziv, avantaj sau dezavantaj selectiv, inclusiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> — creșterea incidenței populațiilor spontane; — creșterea gradului de stabilire a plantelor modificate genetic (MG) în afara zonelor de cultură; — sporirea gradului de răspândire, persistență și acumulare a plantelor MG în mediu (inclusiv încrucișare cu specii sălbatice înrudite); — sporirea gradului de răspândire în mediu a produselor vegetale MG; <p>(b) transfer de gene alterate:</p> <ul style="list-style-type: none"> — potențială reducere a polenizării; — creșterea frecvenței transferului de gene orizontale de la plante la populațiile microbiene; <p>(c) interacțiune între plantele MG și organismele țintă:</p> <ul style="list-style-type: none"> — reducerea abundenței și diversității plantelor dăunătoare; — dezvoltarea rezistenței populațiilor de dăunători; — dezvoltarea rezistenței plantelor; — apariția unor dăunători secundari; <p>(d) interacțiune între plantele MG și organismele nețintă:</p> <ul style="list-style-type: none"> — impact direct/indirect asupra organismelor nețintă; — modificări ale susceptibilității la dăunători și boli nețintă; — impact asupra diversității habitatului și biodiversității; <p>(e) modificări ale proceselor biogeochimice;</p> <p>(f) modificări ale practicilor de cultivare;</p> <p>(g) impact asupra sănătății umane și animale, în urma expunerii la factori de mediu.</p>				
---	---	--	--	--	--

<p>neștință; —modificări ale susceptibilității la dăunători și boli neștință; —impact asupra diversității habitatului și biodiversității;</p> <p>(e) modificări ale proceselor biogeochimice; (f) modificări ale practicilor de cultivare; (g) impact asupra sănătății umane și animale, în urma expunerii la factori de mediu.</p> <p>B. Instrucțiuni pentru completarea formularului Raportul trebuie completat de titularul autorizației în temeiul Directivei 2001/18/CE sau de titularul autorizației în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1829/2003. Raportul trebuie completat în conformitate cu formularul, cu prevederile autorizației eliberate în temeiul Directivei 2001/18/CE sau, respectiv, al Regulamentului (CE) nr. 1829/2003, precum și în conformitate cu planul de monitorizare aferent. Datele raportate trebuie ilustrate, pe cât de mult posibil, prin diagrame, figuri și tabele. De asemenea, dacă este relevant, trebuie incluse și date statistice. Spațiul prevăzut după fiecare element nu este relevant pentru gradul de detaliu al informațiilor solicitate în scopul raportului respectiv. Documentele justificative pertinente trebuie furnizate sub formă de elemente anexate, care trebuie să fie clar relaționate cu secțiunile aplicabile ale raportului. În cazul în care informațiile necesare pentru acordarea unei autorizații sau pentru planul de monitorizare, după caz, nu pot fi raportate, ar trebui să se furnizeze o justificare detaliată.</p> <p>C. Confidențialitate <i>Părțile confidențiale ale raportului trebuie prezentate în documente separate.</i></p> <p>C.1. Cereri depuse în temeiul Directivei 2001/18/CE</p>	<p>B. Instrucțiuni pentru completarea formularului Raportul trebuie completat de titularul autorizației în temeiul Legii 152/2022 sau de titularul autorizației în temeiul Legii 394/2023. Raportul trebuie completat în conformitate cu formularul, cu prevederile autorizației eliberate în temeiul Legii 152/2022 sau, al Legii 394/2023, precum și în conformitate cu planul de monitorizare aferent. Datele raportate trebuie ilustrate, pe cât de mult posibil, prin diagrame, figuri și tabele. De asemenea, dacă este relevant, trebuie incluse și date statistice. Spațiul prevăzut după fiecare element nu este relevant pentru gradul de detaliu al informațiilor solicitate în scopul raportului respectiv. Documentele justificative pertinente trebuie furnizate sub formă de elemente anexate, care trebuie să fie clar relaționate cu secțiunile aplicabile ale raportului. În cazul în care informațiile necesare pentru acordarea unei autorizații sau pentru planul de monitorizare, după caz, nu pot fi raportate, trebuie să se furnizeze o justificare detaliată.</p> <p>C. Confidențialitate <i>Părțile confidențiale ale raportului trebuie prezentate în documente separate.</i></p> <p>C.1. Cereri depuse în temeiul Legii nr. 152/2022 Fără a aduce atingere prevederilor Legii nr. 152/2022 informațiile prezentate în acest raport nu sunt considerate confidențiale. Aceasta nu împiedică autoritatea, care a emis autorizația să solicite de la notficator informații suplimentare, atât confidențiale, cât și neconfidențiale. Raportul nu trebuie să conțină date confidențiale. În cazul în care există date confidențiale, în anexa la raport trebuie să se includă un rezumat sau o descriere generală cu caracter neconfidențial a acestor date, care va fi pus(ă) la dispoziția publicului.</p>				
--	--	--	--	--	--

<p>Fără a aduce atingere dispozițiilor articolului 25 din Directiva 2001/18/CE, informațiile prezentate în acest raport nu sunt considerate confidențiale. Aceasta nu împiedică autoritatea de resort, care a emis autorizația în conformitate cu articolul 19 din Directiva 2001/18/CE, precum și Comisia să solicite de la notificator informații suplimentare, atât confidențiale, cât și neconfidențiale. În măsura posibilului, raportul nu trebuie să conțină date confidențiale. În cazul în care există date confidențiale, în anexa la raport trebuie să se includă un rezumat sau o descriere generală cu caracter neconfidențial a acestor date, care va fi pus(ă) la dispoziția publicului.</p> <p>C.2. Cereri depuse în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1829/2003</p> <p>În măsura posibilului, raportul nu trebuie să conțină date confidențiale. Raportul trebuie să indice în mod clar ce informații sunt considerate confidențiale și să conțină o justificare verificabilă a confidențialității în conformitate cu articolul 30 din Regulamentul (CE) nr. 1829/2003. În anexa la raport trebuie să se includă un rezumat sau o descriere generală cu caracter neconfidențial a acestor date, iar anexa va fi pusă la dispoziția publicului.</p> <p>1. INFORMAȚII GENERALE</p> <p>În cazul în care o cultură este cultivată și prelucrată sau utilizată în scopul producerii de produse alimentare sau furaje, pe teritoriul UE, trebuie să se completeze și un raport de monitorizare privind alte utilizări ale OMG decât cultivarea.</p> <p>2. REZUMAT</p> <p>Este necesar să se prezinte un rezumat al rezultatelor obținute privind monitorizarea, precum și concluziile generale formulate. Orice propunere de adaptare a planului de monitorizare și a metodologiei aferente, făcută pe baza rezultatelor și a concluziilor, trebuie descrisă.</p> <p>3. REZULTATELE MONITORIZĂRII</p>	<p>C.2. Cereri depuse în temeiul Legii 394/2023</p> <p>Raportul nu trebuie să conțină date confidențiale. Raportul trebuie să indice în mod clar ce informații sunt considerate confidențiale și să conțină o justificare verificabilă a confidențialității. În anexa la raport trebuie să se includă un rezumat sau o descriere generală cu caracter neconfidențial a acestor date, iar anexa va fi pusă la dispoziția publicului.</p> <p>1. INFORMAȚII GENERALE</p> <p>În cazul în care o cultură este cultivată și prelucrată sau utilizată în scopul producerii de produse alimentare sau furaje, trebuie să se completeze și un raport de monitorizare privind alte utilizări ale OMG decât cultivarea.</p> <p>2. REZUMAT</p> <p>Este necesar să se prezinte un rezumat al rezultatelor obținute privind monitorizarea, precum și concluziile generale formulate. Orice propunere de adaptare a planului de monitorizare și a metodologiei aferente, făcută pe baza rezultatelor și a concluziilor, trebuie descrisă.</p> <p>3. REZULTATELE MONITORIZĂRII</p> <p>3.1. Supraveghere generală</p> <p>3.1.1. Descrierea supravegherii generale</p> <p>Trebuie să se furnizeze o descriere a supravegherii generale, care să includă, dar să nu se limiteze la următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) detalii ale tuturor metodologiilor utilizate, cuprinzând parametrii observați, metodele de anchetă prin sondaj, locația și frecvența anchetelor; (b) utilizarea de linii telefonice; (c) reprezentanți ai companiilor; (d) site-urile web; (e) utilizarea chestionarelor destinate fermierilor sau alte metode de supraveghere; (f) numărul fermierilor care au completat chestionarele, localizarea culturii și criteriile utilizate la selectarea fermierilor respectivi; (g) părțile terțe implicate și criteriile utilizate la selectarea acestora. 				
--	--	--	--	--	--

<p>3.1. Supraveghere generală</p> <p>3.1.1. Descrierea supravegherii generale</p> <p>Trebuie să se furnizeze o descriere a supravegherii generale, care să includă, dar să nu se limiteze la următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) detalii ale tuturor metodologiilor utilizate, cuprinzând parametrii observați, metodele de anchetă prin sondaj, locația și frecvența anchetelor; (b) utilizarea de linii telefonice deservite permanent; (c) reprezentanți ai companiilor din fiecare stat membru; (d) site-urile web; (e) utilizarea chestionarelor destinate fermierilor sau alte metode de supraveghere; (f) numărul fermierilor care au completat chestionarele, localizarea culturii și criteriile utilizate la selectarea fermierilor respectivi; (g) părțile terțe implicate și criteriile utilizate la selectarea acestora. <p>Zona cultivată care face obiectul monitorizării trebuie să fie proporțională cu totalul regional al suprafețelor cultivate cu OMG-uri și reprezentativă pentru acestea. Trebuie să se prezinte o descriere, precum și detalii privind proporționalitatea și caracterul reprezentativ al mediului monitorizat și criteriile pe baza cărora s-a considerat că aceste zone sunt reprezentative și, prin urmare, au fost selectate pentru monitorizare.</p> <p>3.1.2. Detalii privind rețelele de supraveghere utilizate pentru monitorizarea efectelor asupra mediului în cursul supravegherii generale</p> <p>Trebuie furnizate detalii privind toate rețelele de supraveghere utilizate pentru a monitoriza efectele asupra mediului în cursul supravegherii generale. Pentru fiecare rețea de supraveghere identificată trebuie prezentate următoarele informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) denumirea; (b) statele membre în care este activă rețeaua de supraveghere și dacă aceasta este activă la nivel 	<p>Zona cultivată care face obiectul monitorizării trebuie să fie proporțională cu totalul regional al suprafețelor cultivate cu OMG-uri și reprezentativă pentru acestea. Trebuie să se prezinte o descriere, precum și detalii privind proporționalitatea și caracterul reprezentativ al mediului monitorizat și criteriile pe baza cărora s-a considerat că aceste zone sunt reprezentative și, prin urmare, au fost selectate pentru monitorizare.</p> <p>3.1.2. Detalii privind rețelele de supraveghere utilizate pentru monitorizarea efectelor asupra mediului în cursul supravegherii generale</p> <p>Trebuie furnizate detalii privind toate rețelele de supraveghere utilizate pentru a monitoriza efectele asupra mediului în cursul supravegherii generale. Pentru fiecare rețea de supraveghere identificată trebuie prezentate următoarele informații:</p> <ul style="list-style-type: none"> (a) denumirea; (b) dacă rețeaua de supraveghere este activă la nivel local, regional sau național; (c) site-ul web; (d) scopul protecției; (e) modul în care rețeaua colectează informațiile pertinente pentru supravegherea generală; (f) procedura de notificare a efectelor adverse către titularul autorizației; (g) detalii cu privire la orice acorduri care sunt în vigoare între titularul autorizației, rețea și/sau altă terță parte, dacă este cazul; (h) criteriile utilizate la selectarea rețelei de monitorizare. <p>3.1.3. Detalii privind informațiile și/sau acțiunile de formare puse la dispoziția operatorilor și utilizatorilor etc.</p> <p>Trebuie să se furnizeze detalii cu privire la informațiile puse la dispoziția operatorilor și utilizatorilor în special în legătură cu introducerea în Republica Moldova a culturii modificată genetic respective, siguranța și caracteristicile generale ale produsului și condițiile care țin de monitorizare. De asemenea, trebuie să se prezinte detalii cu privire la momentul și modul în care aceste informații au fost puse la dispoziția operatorilor și utilizatorilor și</p>				
--	--	--	--	--	--

<p>local, regional sau național;</p> <p>(c) site-ul web;</p> <p>(d) scopul protecției;</p> <p>(e) modul în care rețeaua colectează informațiile pertinente pentru supravegherea generală;</p> <p>(f) procedura de notificare a efectelor adverse către titularul autorizației;</p> <p>(g) detalii cu privire la orice acorduri care sunt în vigoare între titularul autorizației, rețea și/sau altă terță parte, dacă este cazul;</p> <p>(h) criteriile utilizate la selectarea rețelei de monitorizare.</p> <p>3.1.3. Detalii privind informațiile și/sau acțiunile de formare puse la dispoziția operatorilor și utilizatorilor etc.</p> <p>Trebuie să se furnizeze detalii cu privire la informațiile puse la dispoziția operatorilor și utilizatorilor în special în legătură cu introducerea în Comunitate a culturii MG respective, siguranța și caracteristicile generale ale produsului și condițiile care țin de monitorizare. De asemenea, trebuie să se prezinte detalii cu privire la momentul și modul în care aceste informații au fost puse la dispoziția operatorilor și utilizatorilor și trebuie să se notifice măsurile luate pentru a ține la curent operatorii/utilizatorii cu modificările informațiilor existente sau cu noile informații.</p> <p>În ceea ce privește produsele de porumb Bt și în cazurile în care se indică astfel în evaluarea riscului de mediu, trebuie să se furnizeze detalii cu privire la măsurile de educare și formare, precum și la informațiile despre produs puse la dispoziția fermierilor în scopul conștientizării de către aceștia a obligațiilor care le revin în sensul prevenirii dezvoltării rezistenței insectelor. O copie a informațiilor despre produs trebuie să fie anexată raportului.</p> <p>3.1.4. Rezultatele supravegherii generale</p> <p>Trebuie să se furnizeze rezultatele supravegherii generale realizate, inclusiv efectele directe,</p>	<p>trebuie să se notifice măsurile luate pentru a ține la curent operatorii/utilizatorii cu modificările informațiilor existente sau cu noile informații.</p> <p>În ceea ce privește produsele de porumb „Bt” și în cazurile în care se indică astfel în evaluarea riscului de mediu, trebuie să se furnizeze detalii cu privire la măsurile de educare și formare, precum și la informațiile despre produs puse la dispoziția fermierilor în scopul conștientizării de către aceștia a obligațiilor care le revin în sensul prevenirii dezvoltării rezistenței insectelor. O copie a informațiilor despre produs trebuie să fie anexată raportului.</p> <p>3.1.4. Rezultatele supravegherii generale</p> <p>Trebuie să se furnizeze rezultatele supravegherii generale realizate, inclusiv efectele directe, indirecte, întârziate și/sau cumulative observate, în special tipul oricăror efecte adverse observate și concluziile la care s-a ajuns. Trebuie să se analizeze, să se interpreteze și să se discute în detaliu parametrii tuturor metodologiilor de monitorizare, inclusiv locația supravegherii, demonstrându-se în același timp modul în care aceste rezultate vin în sprijinul concluziilor generale la care a ajuns titularul autorizației.</p> <p>În cazul în care se utilizează chestionare destinate fermierilor, trebuie să se includă, într-o anexă la raport, o analiză a rezultatelor obținute. Această analiză trebuie să cuprindă informații generale cu privire la exploatarea agricolă, cum ar fi date privind utilizarea de îngrășăminte, rotația/permanența/randamentul culturilor, dăunători și boli, utilizarea de pesticide, gradul de abundență al plantelor dăunătoare și prezența speciilor sălbatice, în cazul în care chestionarele au rubrici pentru acest tip de informații, precum și informații specifice zonelor de cultură, menționându-se în special orice informație care indică efecte nepreconizate. Trebuie să se realizeze corelații prin compararea chestionarelor din regiuni diferite sau prin relaționarea răspunsurilor cu observații făcute prin intermediul rețelelor de supraveghere sau al altor metode de supraveghere.</p> <p>Titularul autorizației trebuie să evalueze în mod specific dacă informațiile rezultate în urma supravegherii generale sunt adecvate și relevante în cazul monitorizării/detectării</p>				
---	--	--	--	--	--

<p>indirecte, întârziate și/sau cumulative observate, în special tipul oricăror efecte adverse observate și concluziile la care s-a ajuns. Trebuie să se analizeze, să se interpreteze și să se discute în detaliu parametrii tuturor metodologiilor de monitorizare, inclusiv locația supravegherii, demonstrându-se în același timp modul în care aceste rezultate vin în sprijinul concluziilor generale la care a ajuns titularul autorizației.</p> <p>În cazul în care se utilizează chestionare destinate fermierilor, trebuie să se includă, într-o anexă la raport, o analiză a rezultatelor obținute. Această analiză trebuie să cuprindă informații generale cu privire la exploatarea agricolă, cum ar fi date privind utilizarea de îngrășăminte, rotația/performața/randamentul culturilor, dăunători și boli, utilizarea de pesticide, gradul de abundență al plantelor dăunătoare și prezența speciilor sălbatice, în cazul în care chestionarele au rubrici pentru acest tip de informații, precum și informații specifice zonelor de cultură, menționându-se în special orice informație care indică efecte nepreconizate. Trebuie să se realizeze corelații prin compararea chestionarelor din regiuni diferite sau prin relaționarea răspunsurilor cu observații făcute prin intermediul rețelelor de supraveghere sau al altor metode de supraveghere. Titularul autorizației trebuie să evalueze în mod specific dacă informațiile rezultate în urma supravegherii generale sunt adecvate și relevante în cazul monitorizării/detectării efectelor directe, indirecte, întârziate și/sau cumulative. Această evaluare trebuie totodată să identifice domeniile (de exemplu limitele terenului, grupurile de specii neșintă) unde ar fi nevoie de date mai numeroase sau mai bune.</p> <p>Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.1.5. Informații suplimentare</p>	<p>efectelor directe, indirecte, întârziate și/sau cumulative. Această evaluare trebuie totodată să identifice domeniile (de exemplu limitele terenului, grupurile de specii neșintă) unde ar fi nevoie de date mai numeroase sau mai bune.</p> <p>Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.1.5. Informații suplimentare</p> <p>În cazul în care s-au observat efecte adverse sau nepreconizate, trebuie să se furnizeze informații suplimentare, precum regiunea sau locația respectivă, stadiul perioadei de creștere, măsurile de remediere sau măsurile de reducere a riscurilor care au fost sau care vor trebui luate având în vedere efectul advers, implicațiile în ceea ce privește evaluarea riscului de mediu și alte concluzii. Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.1.6. Analiza publicațiilor evaluate <i>inter pares</i></p> <p>Publicațiile evaluate <i>inter pares</i>, inclusiv articole din jurnale, documente pentru conferințe, lucrări de analiză și orice studii suplimentare sau alte surse de informații pertinente pentru cultivarea combinației de cultură/trăsătură pentru care se întocmește raportul, trebuie studiate și analizate în contextul rezultatelor monitorizării și al planului de monitorizare. Aceste publicații trebuie enumerate, sintetizate și descrise în detaliu conform apendicelui. Analiza documentară trebuie să identifice toate publicațiile pertinente care au apărut în cursul perioadei de raportare. Pot fi furnizate, în cazul în care sunt considerate ca fiind relevante, documente pentru conferințe, lucrări de analiză și orice studii suplimentare realizate de titularul autorizației, care nu au făcut obiectul unei evaluări <i>inter pares</i>.</p> <p>3.2. Monitorizarea specifică</p> <p>3.2.1. Rezultatele monitorizării specifice (dacă este cazul)</p> <p>Trebuie evidențiate cerințele monitorizării specifice identificate în evaluarea riscului de mediu și decizia aferentă, precum și rezultatele monitorizării specifice</p>				
---	---	--	--	--	--

<p>În cazul în care s-au observat efecte adverse sau nepreconizate, trebuie să se furnizeze informații suplimentare, precum regiunea sau locația respectivă, stadiul perioadei de creștere, măsurile de remediere sau măsurile de reducere a riscurilor care au fost sau care vor trebui luate având în vedere efectul advers, implicațiile în ceea ce privește evaluarea riscului de mediu și alte concluzii. Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.1.6. Analiza publicațiilor evaluate <i>inter pares</i> Publicațiile evaluate <i>inter pares</i>, inclusiv articole din jurnale, documente pentru conferințe, lucrări de analiză și orice studii suplimentare sau alte surse de informații pertinente pentru cultivarea combinației de cultură/trăsătură pentru care se întocmește raportul, trebuie studiate și analizate în contextul rezultatelor monitorizării și al planului de monitorizare. Aceste publicații trebuie enumerate, sintetizate și descrise în detaliu conform apendicelui. Analiza documentară trebuie să identifice toate publicațiile pertinente care au apărut în cursul perioadei de raportare. Pot fi furnizate, în cazul în care sunt considerate ca fiind relevante, documente pentru conferințe, lucrări de analiză și orice studii suplimentare realizate de titularul autorizației, care nu au făcut obiectul unei evaluări <i>inter pares</i>.</p> <p>3.2. Monitorizarea specifică 3.2.1. Rezultatele monitorizării specifice (dacă este cazul) Trebuie evidențiate cerințele monitorizării specifice identificate în evaluarea riscului de mediu și decizia aferentă, precum și rezultatele monitorizării specifice realizate, inclusiv informații detaliate cu privire la metodologie, frecvență, durată, rezultatele monitorizării, analiza și concluziile. În această secțiune, titularul autorizației trebuie să demonstreze modul în care s-au colectat și analizat</p>	<p>realizate, inclusiv informații detaliate cu privire la metodologie, frecvență, durată, rezultatele monitorizării, analiza și concluziile. În această secțiune, titularul autorizației trebuie să demonstreze modul în care s-au colectat și analizat informațiile pentru a sprijini concluziile la care s-a ajuns. În plus, această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.2.2. Monitorizarea/raportarea efectelor adverse rezultate în urma unei diseminări accidentale (dacă este cazul) Trebuie să se furnizeze o privire de ansamblu asupra măsurilor luate în vederea monitorizării efectelor adverse rezultate în urma unei diseminări accidentale, în cazul în care autorizația sau planul actual de monitorizare impune o astfel de monitorizare, respectiv frecvența cu care se realizează această monitorizare, metodologiile de monitorizare utilizate, măsurile luate pentru reducerea la minimum a diseminării și procedurile de decontaminare instituite în cazul în care a avut loc o diseminare accidentală. Trebuie notate orice efecte neobișnuite, adverse sau legate de OMG.</p> <p>3.3. Observații finale Trebuie să se furnizeze un rezumat al rezultatelor de monitorizare obținute prin intermediul chestionarelor, al rețelelor sau al altor metode de supraveghere, precum și al părților interesate și prin analiza documentară, precum și concluziile generale la care s-a ajuns. La raport trebuie să se anexeze documentația primită de la rețelele de supraveghere sau obținută prin alte metode de supraveghere în sprijinul oricărui aspect al monitorizării, precum și un raport cuprinzător privind răspunsurile la chestionarele destinate fermierilor, inclusiv un exemplar al manualului pus la dispoziția fermierilor pentru completarea chestionarului și, dacă este pertinent, acestea trebuie menționate în cadrul raportului.</p> <p>4. REZUMAT PRIVIND REZULTATELE ȘI CONCLUZIILE Trebuie să se furnizeze un rezumat al rezultatelor de monitorizare obținute și concluziile generale la care s-a</p>				
--	--	--	--	--	--

<p>informațiile pentru a sprijini concluziile la care s-a ajuns. În plus, această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.2.2. Monitorizarea/raportarea efectelor adverse rezultate în urma unei diseminări accidentale (dacă este cazul)</p> <p>Trebuie să se furnizeze o privire de ansamblu asupra măsurilor luate în vederea monitorizării efectelor adverse rezultate în urma unei diseminări accidentale, în cazul în care autorizația sau planul actual de monitorizare impune o astfel de monitorizare, respectiv frecvența cu care se realizează această monitorizare, metodologiile de monitorizare utilizate, măsurile luate pentru reducerea la minimum a diseminării și procedurile de decontaminare instituite în cazul în care a avut loc o diseminare accidentală. Trebuie notate orice efecte neobișnuite, adverse sau legate de OMG.</p> <p>3.3. Observații finale</p> <p>Trebuie să se furnizeze un rezumat al rezultatelor de monitorizare obținute prin intermediul chestionarelor, al rețelelor sau al altor metode de supraveghere, precum și al părților interesate și prin analiza documentară, precum și concluziile generale la care s-a ajuns.</p> <p>La raport trebuie să se anexeze documentația primită de la rețelele de supraveghere sau obținută prin alte metode de supraveghere în sprijinul oricărui aspect al monitorizării, precum și un raport cuprinzător privind răspunsurile la chestionarele destinate fermierilor, inclusiv un exemplar al manualului pus la dispoziția fermierilor pentru completarea chestionarului și, dacă este pertinent, acestea trebuie menționate în cadrul raportului.</p> <p>4. REZUMAT PRIVIND REZULTATELE ȘI CONCLUZIILE</p> <p>Trebuie să se furnizeze un rezumat al rezultatelor de monitorizare obținute și concluziile generale la care s-a ajuns. Acest rezumat trebuie să</p>	<p>ajuns. Acest rezumat trebuie să demonstreze clar modul în care constatările făcute în cursul monitorizării și interpretarea datelor vin în sprijinul concluziilor.</p> <p>În această secțiune a raportului, titularul autorizației trebuie să menționeze principalele constatări ale activităților de monitorizare realizate în anii precedenți, pentru a analiza și a evalua posibilitatea sau probabilitatea survenirii unor efecte interactive sau cumulative, a căror evaluare integrală ar putea fi dificil de realizat în cursul unui singur an de monitorizare.</p> <p>5. ADAPTAREA PLANULUI DE MONITORIZARE ȘI A METODOLOGIEI AFERENTE PENTRU ANII URMĂTORI</p> <p>Trebuie să se furnizeze o evaluare a planului de monitorizare și a metodologiei aferente utilizate pentru întocmirea raportului. Trebuie să se analizeze eficacitatea și limitările metodologiilor utilizate pentru detectarea efectelor adverse și trebuie să se specifice dacă planul de monitorizare și metodologia aferentă ar trebui modificate sau adaptate în lumina informațiilor de monitorizare în ceea ce privește relevanța și calitatea datelor colectate și incertitudinea rezultatelor prezentate în raport.</p>				
---	--	--	--	--	--

<p>demonstreze clar modul în care constatările făcute în cursul monitorizării și interpretarea datelor vin în sprijinul concluziilor.</p> <p>În această secțiune a raportului, titularul autorizației trebuie să menționeze principalele constatări ale activităților de monitorizare realizate în anii precedenți, pentru a analiza și a evalua posibilitatea sau probabilitatea survenirii unor efecte interactive sau cumulative, a căror evaluare integrală ar putea fi dificil de realizat în cursul unui singur an de monitorizare.</p> <p>5. ADAPTAREA PLANULUI DE MONITORIZARE ȘI A METODOLOGIEI AFERENTE PENTRU ANII URMĂTORI</p> <p>Trebuie să se furnizeze o evaluare a planului de monitorizare și a metodologiei aferente utilizate pentru întocmirea raportului. Trebuie să se analizeze eficacitatea și limitările metodologiilor utilizate pentru detectarea efectelor adverse și trebuie să se specifice dacă planul de monitorizare și metodologia aferentă ar trebui modificate sau adaptate în lumina informațiilor de monitorizare în ceea ce privește relevanța și calitatea datelor colectate și incertitudinea rezultatelor prezentate în raport.</p>					
<p style="text-align: center;">ANEXA II RAPORT DE MONITORIZARE PENTRU ALTE UTILIZĂRI ALE OMG DECÂT CULTIVAREA</p> <p>Formular de prezentare a rezultatelor de monitorizare pentru alte utilizări ale OMG decât cultivarea, în conformitate cu: articolul 19 alineatul (3), articolul 20 alineatul (1) și anexa VII la Directiva 2001/18/CE și articolul 9 alineatul (1) și articolul 21 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 1829/2003</p> <p>1. Informații generale</p> <p>1.1. Cultură/trăsătură (trăsături): ...</p> <p>1. Numărul deciziei de autorizare în temeiul</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul II RAPORT DE MONITORIZARE PENTRU ALTE UTILIZĂRI ALE OMG DECÂT CULTIVAREA</p> <p>5. Formular de prezentare a rezultatelor de monitorizare pentru alte utilizări ale OMG decât cultivarea, în conformitate cu prevederile Legii 152/2022 și Legii 394/2023:</p> <p>1. Informații generale</p> <p>1.1.Cultură/trăsătură (trăsături): ...</p> <p>1.2.Numărul deciziei de autorizare și numărul și data autorizației în temeiul Legii 152/2022.:</p> <p>1.3.Numărul deciziei de autorizare și data autorizației în</p>				

2. Directivei 2001/18/CE și numărul și data autorizației în temeiul Directivei 2001/18/CE: ...
 1. Numărul deciziei de autorizare și data autorizației
 3. în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1829/2003: ...
 1.4. Identificator unic: ...
 1.5. Perioada de raportare de la xx/xx/xx la xx/xx/xx
 1.6. S-au prezentat și alte rapoarte de monitorizare cu privire la:
 Cultivare : Da
 Nu

2. Rezumat

Următoarele secțiuni trebuie completate în conformitate cu apendicele 2.

3. Alte utilizări ale OMG decât cultivarea

Vă rugăm să luați notă de faptul că prezenta secțiune se referă la monitorizarea efectelor asupra mediului pe care le au alte utilizări ale OMG decât cultivarea. Aceste utilizări cuprind utilizarea de produse alimentare și furaje care conțin sau care constau în OMG-uri (organisme vii).

3.1. Importul de produse în Comunitate

3.1 Importuri de produse agricole (modificate genetic și nemodificate genetic) în Comunitate, pe țară de origine

Țara de origine	Cantitate (tone)	Date estimative privind ponderea OMG în cadrul importurilor (în cazul în care nu este posibil, ponderea aproximativă a culturii în țara de origine)

3.1 Importuri de produse agricole (modificate genetic și nemodificate genetic) în Comunitate, pe țară de destinație

temeiul Legii 394/2023:

1.4. Identificator unic: ...

1.5. Perioada de raportare de la xx/xx/xx la xx/xx/xx

1.6. S-au prezentat și alte rapoarte de monitorizare cu privire la:
 Cultivare : Da
 Nu

2. Rezumat

Următoarele secțiuni trebuie completate în conformitate cu pct.7.

3. Alte utilizări ale OMG decât cultivarea

Vă rugăm să luați notă de faptul că prezenta secțiune se referă la monitorizarea efectelor asupra mediului pe care le au alte utilizări ale OMG decât cultivarea. Aceste utilizări cuprind utilizarea de produse alimentare și furaje care conțin sau care constau în OMG-uri (organisme vii).

3.1. Importul de produse în Republica Moldova

3.1. Importuri de produse agricole (modificate genetic și nemodificate genetic) pe țară de origine

Țara de origine	Cantitate (tone)	Date estimative privind ponderea OMG în cadrul importurilor (în cazul în care nu este posibil, ponderea aproximativă a culturii în țara de origine)

3.1. Importuri de produse agricole (modificate genetic și nemodificate genetic) pe țară de destinație

Țara de destinație	Cantitatea (tone)

<table border="1"> <tr> <td>Țara de destinație</td> <td>Cantitatea (tone)</td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> </tr> </table>	Țara de destinație	Cantitatea (tone)																				
Țara de destinație	Cantitatea (tone)																					
3.1.3. Analiza datelor din tabelele 3.1.1 și 3.1.2		3.1.3. Analiza datelor din subpct. 3.1.1 și 3.1.2																				
3.2. Supraveghere generală		3.2.Supraveghere generală																				
3.2.1. Descrierea supravegherii generale		3.2.Descrierea supravegherii generale																				
3.2Detalii privind rețelele de supraveghere .2. industriale, de mediu, de produse alimentare și/sau furaje, utilizate în cursul supravegherii generale		1. 3.2.Detalii privind rețelele de supraveghere industriale, de mediu, de produse alimentare și/sau furaje, utilizate în cursul supravegherii generale																				
3.2Detalii privind informațiile și/sau acțiunile de .3. formare puse la dispoziția importatorilor, comercianților, manipulanților, procesatorilor etc.		3.2.Detalii privind informațiile și/sau acțiunile de formare 3. puse la dispoziția importatorilor, comercianților, manipulanților, procesatorilor etc.																				
3.2.4. Rezultatele supravegherii generale		3.2.Rezultatele supravegherii generale																				
3.2.5. Informații suplimentare		4.																				
3.2.6Analiza publicațiilor evaluate <i>inter pares</i> – apendice		3.2.Informații suplimentare 5.																				
3.3. Monitorizare specifică		3.2. Analiza publicațiilor evaluate <i>inter pares</i> – pct.6																				
3.3. Descrierea și rezultatele monitorizării specifice		3.3. Monitorizare specifică																				
1. (dacă este cazul)		3.3.1 Descrierea și rezultatele monitorizării specifice (dacă este cazul)																				
3.3 Prelucrare (dacă este cazul)		3.3.2 Prelucrare (dacă este cazul)																				
.2.		<table border="1"> <thead> <tr> <th>Țara</th> <th>Punct de intrare/ Loc de cultivare</th> <th>Punct de prelucrare</th> <th>Distanța de la punctul de intrare/locul de cultivare</th> <th>Modul de transport utilizat</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> <tr> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> <td> </td> </tr> </tbody> </table>		Țara	Punct de intrare/ Loc de cultivare	Punct de prelucrare	Distanța de la punctul de intrare/locul de cultivare	Modul de transport utilizat														
Țara	Punct de intrare/ Loc de cultivare	Punct de prelucrare	Distanța de la punctul de intrare/locul de cultivare	Modul de transport utilizat																		
Stat membru UE		Punct de intrare/Loc de cultivare		Punct de prelucrare		Distanța de la punctul de intrare/locul de cultivare		Modul de transport utilizat														
3.3.Monitorizarea și raportarea efectelor adverse rezultate		3. în urma unei diseminări accidentale (dacă este cazul)																				
3.4. Observații finale		4. Rezumat privind rezultatele și concluzii																				
5. Adaptarea planului de monitorizare și a metodologiei aferente pentru anii următori																						

<p>3.3 Monitorizarea și raportarea efectelor adverse .3. rezultate în urma unei diseminări accidentale (dacă este cazul) 3.4. Observații finale 4. Rezumat privind rezultatele și concluzii 5. Adaptarea planului de monitorizare și a metodologiei aferente pentru anii următori</p> <p>Semnătura: ... Data: ...</p>	<p>Semnătura: ... Data: ...</p>																																																				
<p align="center">Apendicele 1 ANALIZA PUBLICAȚIILOR EVALUATE INTER PARES</p> <p>Unele publicații pot conține materiale pertinente pentru mai mult de un domeniu din cadrul evaluării riscului de mediu (a se vedea secțiunea 3.2.6 din apendicele 2). În astfel de cazuri, materialele respective trebuie descrise separat în fiecare tabel aplicabil.</p> <p>Domeniu al evaluării riscului de mediu</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Publicație</th> <th>Rezumat cercetare și rezultate</th> <th>Scopul protecției</th> <th>Parametru observat</th> <th>Efecte adverse</th> <th>Feedback privind evaluarea inițială a riscului de mediu</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>Domeniu al evaluării riscului de mediu</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Publicație</th> <th>Rezumat cercetare și rezultate</th> <th>Scopul protecției</th> <th>Parametru observat</th> <th>Efecte adverse</th> <th>Feedback privind</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametru observat	Efecte adverse	Feedback privind evaluarea inițială a riscului de mediu							Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametru observat	Efecte adverse	Feedback privind							<p>6. Analiza publicațiilor evaluate <i>inter PARES</i>. Unele publicații pot conține materiale pertinente pentru mai mult de un domeniu din cadrul evaluării riscului de mediu conform prevederilor subpct. 3.2.6 pct. 7. În astfel de cazuri, materialele respective trebuie descrise separat în fiecare tabel aplicabil.</p> <p>Domeniu al evaluării riscului de mediu</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Publicație</th> <th>Rezumat cercetare și rezultate</th> <th>Scopul protecției</th> <th>Parametru observat</th> <th>Efecte adverse</th> <th>Sugestii și obiecții privind evaluarea inițială a riscului de mediu</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table> <p>Domeniu al evaluării riscului de mediu</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>Publicație</th> <th>Rezumat cercetare și rezultate</th> <th>Scopul protecției</th> <th>Parametru observat</th> <th>Efecte adverse</th> <th>Sugestii și obiecții privind evaluarea inițială</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> <td></td> </tr> </tbody> </table>	Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametru observat	Efecte adverse	Sugestii și obiecții privind evaluarea inițială a riscului de mediu							Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametru observat	Efecte adverse	Sugestii și obiecții privind evaluarea inițială										
Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametru observat	Efecte adverse	Feedback privind evaluarea inițială a riscului de mediu																																																
Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametru observat	Efecte adverse	Feedback privind																																																
Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametru observat	Efecte adverse	Sugestii și obiecții privind evaluarea inițială a riscului de mediu																																																
Publicație	Rezumat cercetare și rezultate	Scopul protecției	Parametru observat	Efecte adverse	Sugestii și obiecții privind evaluarea inițială																																																

<p>realizate pentru fiecare caz în parte. Cele de mai jos constituie o listă neexhaustivă de efecte și consecințe sau rezultate care ar putea genera efecte adverse asupra mediului:</p> <p>(a) persistență și caracter invaziv, avantaj sau dezavantaj selectiv, inclusiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> — creșterea incidenței populațiilor spontane; — creșterea gradului de stabilire a plantelor modificate genetic (MG) în afara zonelor de cultură; — sporirea gradului de răspândire, persistență și acumulare a plantelor MG în mediu (inclusiv încrucișarea cu specii sălbatice înrudite); <p>(b) transfer de gene alterate:</p> <ul style="list-style-type: none"> — potențială reducere a polenizării; — creșterea frecvenței transferului de gene orizontale de la plante la populațiile microbiene; <p>(c) interacțiune între plantele MG și organismele nețintă:</p> <ul style="list-style-type: none"> — impact direct/indirect asupra organismelor nețintă; — modificări ale susceptibilității la dăunători și boli nețintă; — impact asupra diversității habitatului și biodiversității; <p>(d) modificări ale proceselor biogeochimice;</p> <p>(e) impact asupra sănătății umane și animale, în urma expunerii la factori de mediu.</p> <p>B. Instrucțiuni pentru completarea formularului</p> <p>Raportul trebuie completat de titularul autorizației în temeiul Directivei 2001/18/CE sau de titularul autorizației în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1829/2003.</p> <p>Raportul trebuie completat în conformitate cu formularul, cu prevederile autorizației eliberate în temeiul Directivei 2001/18/CE sau, respectiv, al Regulamentului (CE) nr. 1829/2003, precum și în conformitate cu planul de monitorizare aferent.</p>	<p>efecte și consecințe sau rezultate care ar putea genera efecte adverse asupra mediului:</p> <p>(a) persistență și caracter invaziv, avantaj sau dezavantaj selectiv, inclusiv:</p> <ul style="list-style-type: none"> — creșterea incidenței populațiilor spontane; — creșterea gradului de stabilire a plantelor modificate genetic (MG) în afara zonelor de cultură; — sporirea gradului de răspândire, persistență și acumulare a plantelor MG în mediu (inclusiv încrucișarea cu specii sălbatice înrudite); <p>(b) transfer de gene alterate:</p> <ul style="list-style-type: none"> — potențială reducere a polenizării; — creșterea frecvenței transferului de gene orizontale de la plante la populațiile microbiene; <p>(c) interacțiune între plantele MG și organismele nețintă:</p> <ul style="list-style-type: none"> — impact direct/indirect asupra organismelor nețintă; — modificări ale susceptibilității la dăunători și boli nețintă; — impact asupra diversității habitatului și biodiversității; <p>(d) modificări ale proceselor biogeochimice;</p> <p>(e) impact asupra sănătății umane și animale, în urma expunerii la factori de mediu.</p> <p>B. Instrucțiuni pentru completarea formularului</p> <p>Raportul trebuie completat de titularul autorizației în temeiul Legii 152/2022 sau de titularul autorizației în temeiul Legii 394/2023.</p> <p>Raportul trebuie completat în conformitate cu formularul, cu prevederile autorizației eliberate în temeiul Legii 152/2022 sau, al Legii 394/2023, precum și în conformitate cu planul de monitorizare aferent.</p> <p>Datele raportate trebuie ilustrate, pe cât de mult posibil, prin diagrame, figuri și tabele. De asemenea, dacă este relevant, trebuie incluse și date statistice.</p> <p>Spațiul prevăzut după fiecare element nu este relevant pentru gradul de detaliu al informațiilor solicitate în scopul raportului respectiv. Documentele justificative pertinente trebuie furnizate sub formă de elemente anexate, care trebuie să fie clar relaționate cu secțiunile aplicabile ale raportului.</p>				
---	--	--	--	--	--

<p>Datele raportate trebuie ilustrate, pe cât de mult posibil, prin diagrame, figuri și tabele. De asemenea, dacă este relevant, trebuie incluse și date statistice.</p> <p>Spațiul prevăzut după fiecare element nu este relevant pentru gradul de detaliu al informațiilor solicitate în scopul raportului respectiv. Documentele justificative pertinente trebuie furnizate sub formă de elemente anexate, care trebuie să fie clar relaționate cu secțiunile aplicabile ale raportului.</p> <p>În cazul în care informațiile necesare pentru acordarea autorizației sau pentru planul de monitorizare, după caz, nu pot fi raportate, ar trebui să se furnizeze o justificare detaliată.</p> <p>C. Confidențialitate <i>Părțile confidențiale ale raportului trebuie prezentate în documente separate.</i></p> <p>C.1. Cereri depuse în temeiul Directivei 2001/18/CE Fără a aduce atingere dispozițiilor articolului 25 din Directiva 2001/18/CE, informațiile prezentate în acest raport nu sunt considerate confidențiale. Aceasta nu împiedică autoritatea de resort, care a emis autorizația în conformitate cu articolul 19 din Directiva 2001/18/CE, precum și Comisia să solicite de la notificator informații suplimentare, atât confidențiale, cât și neconfidențiale.</p> <p>În măsura posibilului, raportul nu trebuie să conțină date confidențiale. În cazul datelor confidențiale, în anexa la raport trebuie să se includă un rezumat sau o descriere generală cu caracter neconfidențial a acestor date, care va fi pus(ă) la dispoziția publicului.</p> <p>C.2. Cereri depuse în temeiul Regulamentului (CE) nr. 1829/2003 În măsura posibilului, raportul nu trebuie să conțină date confidențiale. Raportul trebuie să indice în mod clar ce informații sunt considerate confidențiale și să conțină o justificare verificabilă</p>	<p>În cazul în care informațiile necesare pentru acordarea autorizației sau pentru planul de monitorizare, după caz, nu pot fi raportate, ar trebui să se furnizeze o justificare detaliată.</p> <p>C. Confidențialitate <i>Părțile confidențiale ale raportului trebuie prezentate în documente separate.</i></p> <p>C.1. Cereri depuse în temeiul Legii nr. 152/2022 Fără a aduce atingere prevederilor Legii nr. 152/2022 informațiile prezentate în acest raport nu sunt considerate confidențiale.</p> <p>Aceasta nu împiedică autoritatea care a emis autorizația în conformitate cu prevederilor Legii nr. 152/2022, să solicite de la notificator informații suplimentare, atât confidențiale, cât și neconfidențiale.</p> <p>În măsura posibilului, raportul nu trebuie să conțină date confidențiale. În cazul datelor confidențiale, în anexa la raport trebuie să se includă un rezumat sau o descriere generală cu caracter neconfidențial a acestor date, care va fi pus(ă) la dispoziția publicului.</p> <p>C.2. Cereri depuse în temeiul Legii 394/2023. Raportul nu trebuie să conțină date confidențiale. Raportul trebuie să indice în mod clar ce informații sunt considerate confidențiale și să conțină o justificare verificabilă a confidențialității. În anexa la raport trebuie să se includă un rezumat sau o descriere generală cu caracter neconfidențial a acestor date, iar anexa va fi pusă la dispoziția publicului.</p> <p>1. INFORMAȚII GENERALE În cazul în care o cultură este cultivată și prelucrată sau utilizată în scopul producerii de produse alimentare sau furaje, trebuie să se completeze și un raport de monitorizare privind cultivarea.</p> <p>Deciziile privind importul și utilizarea ca orice alt porumb, cu excepția cultivării, a porumbului 1507, a porumbului MON863 și a porumbului NK603 au fost aprobate în temeiul Legii nr. 152/2022.</p> <p>2. REZUMAT Este necesar să se prezinte un rezumat al rezultatelor obținute privind monitorizarea, precum și concluziile</p>				
---	--	--	--	--	--

<p>a confidențialității în conformitate cu articolul 30 din Regulamentul (CE) nr. 1829/2003. În anexa la raport trebuie să se includă un rezumat sau o descriere generală cu caracter neconfidențial a acestor date, iar anexa va fi pusă la dispoziția publicului.</p> <p>1. INFORMAȚII GENERALE În cazul în care o cultură este cultivată și prelucrată sau utilizată în scopul producerii de produse alimentare sau furaje, pe teritoriul UE, trebuie să se completeze și un raport de monitorizare privind cultivarea.</p> <p>Deciziile privind importul și utilizarea ca orice alt porumb, cu excepția cultivării, a porumbului 1507 (JO L 291, 5.11.2005), a porumbului MON863 (JO L 207, 10.8.2005) și a porumbului NK603 (JO L 295, 18.9.2004) au fost aprobate în temeiul Directivei 2001/18/CE.</p> <p>2. REZUMAT Este necesar să se prezinte un rezumat al rezultatelor obținute privind monitorizarea, precum și concluziile generale formulate. Orice propunere de adaptare a planului de monitorizare și a metodologiei aferente, făcută pe baza rezultatelor și a concluziilor, trebuie descrisă.</p> <p>3. ALTE UTILIZĂRI ALE OMG DECÂT CULTIVAREA</p> <p>3.1. Importul de produse în Comunitate</p> <p>3.1.1. Importuri de produse agricole (modificate genetic și nemodificate genetic) în Comunitate, pe țară de origine</p> <p>3.1.2. Importuri de produse agricole (modificate genetic și nemodificate genetic) în Comunitate, pe țară de destinație În tabelele 3.1.1 și 3.1.2 trebuie să se includă detalii privind următoarele elemente. Trebuie să se furnizeze date reale și nu date estimative (cu excepția ponderii OMG-urilor în cadrul importurilor în Comunitate).</p> <p>(a) Țara exportatoare în care se cultivă OMG-urile</p>	<p>generale formulate. Orice propunere de adaptare a planului de monitorizare și a metodologiei aferente, făcută pe baza rezultatelor și a concluziilor, trebuie descrisă.</p> <p>3. ALTE UTILIZĂRI ALE OMG DECÂT CULTIVAREA</p> <p>3.1. Importul de produse</p> <p>3.1.1. Importuri de produse agricole (modificate genetic și nemodificate genetic) pe țară de origine</p> <p>3.1.2. Importuri de produse agricole (modificate genetic și nemodificate genetic), pe țară de destinație În subpt. 3.1.1 și 3.1.2 trebuie să se includă detalii privind următoarele elemente. Trebuie să se furnizeze date reale și nu date estimative (cu excepția ponderii OMG-urilor în cadrul importurilor).</p> <p>(a) Țara exportatoare în care se cultivă OMG-urile (b) Cantitatea în tone a produselor agricole (modificate genetic + nemodificate genetic) exportate (c) Țara în care se importă produsele agricole (modificate genetic + nemodificate genetic) (d) Cantitatea în tone a produselor agricole (modificate genetic + nemodificate genetic) importate</p> <p>3.1.3. Analiza datelor din subpt. 3.1.1 și 3.1.2 Această analiză trebuie să evidențieze sursa datelor furnizate, dacă importurile au crescut sau scăzut față de anii anteriori și motivele oricărei schimbări constatate, cei mai mari furnizori de culturi din afara Republicii Moldova pentru piața internă, precum și principalii importatori de culturi, orice modificare față de anii anteriori a tendințelor privind piețele semnificative de import și motivele care stau la baza acesteia.</p> <p>3.2. Supraveghere generală</p> <p>3.2.1. Descrierea supravegherii generale Trebuie să se furnizeze o descriere a supravegherii generale realizate, inclusiv detalii cu privire la toate metodologiile utilizate (cuprinzând parametrii observați, metodologiile de colectare a datelor, tipurile de locație), fără a se limita însă la acestea.</p> <p>3.2.2. Detalii privind rețelele de supraveghere industriale, de mediu, de produse alimentare și/sau furaje</p>			
--	---	--	--	--

<p>(b) Cantitatea în tone a produselor agricole (modificate genetic + nemodificate genetic) exportate</p> <p>(c) Statele membre ale Comunității în care se importă produsele agricole (modificate genetic + nemodificate genetic)</p> <p>(d) Cantitatea în tone a produselor agricole (modificate genetic + nemodificate genetic) importate</p> <p>3.1.3. Analiza datelor din tabelele 3.1.1 și 3.1.2 Această analiză trebuie să evidențieze sursa datelor furnizate, dacă importurile au crescut sau scăzut față de anii anteriori și motivele oricărei schimbări constatate, cei mai mari furnizori de culturi din afara Comunității pentru piața comunitară, precum și principalii importatori de culturi din afara Comunității în Comunitate, orice modificare față de anii anteriori a tendințelor privind piețele semnificative de import și motivele care stau la baza acesteia.</p> <p>3.2. Supraveghere generală</p> <p>3.2.1. Descrierea supravegherii generale Trebuie să se furnizeze o descriere a supravegherii generale realizate, inclusiv detalii cu privire la toate metodologiile utilizate (cuprinzând parametrii observați, metodologiile de colectare a datelor, tipurile de locație), fără a se limita însă la acestea.</p> <p>3.2.2. Detalii privind rețelele de supraveghere industriale, de mediu, de produse alimentare și/sau furaje Trebuie să se furnizeze detalii privind rețelele de supraveghere industriale, de mediu, de produse alimentare și/sau furaje, utilizate în cursul supravegherii generale realizate. Pentru fiecare rețea de supraveghere identificată trebuie prezentate următoarele informații:</p> <p>(a) denumirea, precizând dacă este o rețea industrială, de mediu sau de produse alimentare și/sau furaje;</p> <p>(b) statele membre în care este activă rețeaua de</p>	<p>Trebuie să se furnizeze detalii privind rețelele de supraveghere industriale, de mediu, de produse alimentare și/sau furaje, utilizate în cursul supravegherii generale realizate. Pentru fiecare rețea de supraveghere identificată trebuie prezentate următoarele informații:</p> <p>(a) denumirea, precizând dacă este o rețea industrială, de mediu sau de produse alimentare și/sau furaje;</p> <p>(b) dacă este activă rețeaua de supraveghere la nivel local, regional sau național;</p> <p>(c) site-ul web;</p> <p>(d) scopul protecției;</p> <p>(e) modul în care rețeaua colectează informațiile pertinente pentru supravegherea generală;</p> <p>(f) procedura de notificare a efectelor adverse către titularul autorizației;</p> <p>(g) criteriile utilizate la selectarea rețelei de monitorizare.</p> <p>3.2.3. Detalii privind informațiile și/sau acțiunile de formare puse la dispoziția importatorilor, comercianților, manipulanților, procesatorilor etc. Trebuie să se furnizeze detalii privind informațiile puse la dispoziția importatorilor, comercianților, manipulatorilor, procesatorilor etc., momentul și modul în care s-au pus la dispoziție aceste informații, precum și prevederile luate pentru a ține la curent grupurile anterior menționate cu privire la orice modificare a informațiilor existente sau cu privire la noi informații.</p> <p>3.2.4. Rezultatele supravegherii generale Trebuie să se furnizeze rezultatele supravegherii generale realizate, inclusiv efectele directe, indirecte, întârziate și/sau cumulative observate, în special tipul oricăror efecte adverse observate și concluziile trase. Trebuie să se analizeze, să se interpreteze și să se discute în detaliu parametrii observați pentru toate metodologiile de monitorizare, demonstrându-se în același timp modul în care aceste rezultate vin în sprijinul concluziilor generale la care a ajuns titularul autorizației. Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.2.5. Informații suplimentare În cazul în care s-au observat efecte adverse sau</p>				
--	---	--	--	--	--

<p>supraveghere și dacă aceasta este activă la nivel local, regional sau național;</p> <p>(c) site-ul web;</p> <p>(d) scopul protecției;</p> <p>(e) modul în care rețeaua colectează informațiile pertinente pentru supravegherea generală;</p> <p>(f) procedura de notificare a efectelor adverse către titularul autorizației;</p> <p>(g) criteriile utilizate la selectarea rețelei de monitorizare.</p> <p>3.2.3. Detalii privind informațiile și/sau acțiunile de formare puse la dispoziția importatorilor, comercianților, manipulanților, procesatorilor etc.</p> <p>Trebuie să se furnizeze detalii privind informațiile puse la dispoziția importatorilor, comercianților, manipulatorilor, procesatorilor etc., momentul și modul în care s-au pus la dispoziție aceste informații, precum și prevederile luate pentru a ține la curent grupurile anterior menționate cu privire la orice modificare a informațiilor existente sau cu privire la noi informații.</p> <p>3.2.4. Rezultatele supravegherii generale</p> <p>Trebuie să se furnizeze rezultatele supravegherii generale realizate, inclusiv efectele directe, indirecte, întârziate și/sau cumulative observate, în special tipul oricăror efecte adverse observate și concluziile trase. Trebuie să se analizeze, să se interpreteze și să se discute în detaliu parametrii observați pentru toate metodologiile de monitorizare, demonstrându-se în același timp modul în care aceste rezultate vin în sprijinul concluziilor generale la care a ajuns titularul autorizației. Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.2.5. Informații suplimentare</p> <p>În cazul în care s-au observat efecte adverse sau nepreconizate, trebuie să se furnizeze informații suplimentare, precum regiunea sau locația</p>	<p>nepreconizate, trebuie să se furnizeze informații suplimentare, precum regiunea sau locația respectivă, pașii întreprinși pentru confirmarea efectului advers, măsurile de remediere sau măsurile de reducere a riscurilor care au fost sau care vor trebui luate având în vedere efectul advers, implicațiile în ceea ce privește evaluarea riscului de mediu și alte concluzii. Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.2.6. Analiza publicațiilor evaluate <i>inter pares</i></p> <p>Publicațiile evaluate <i>inter pares</i>, inclusiv articole din jurnale, documente pentru conferințe, lucrări de analiză și orice studii suplimentare sau alte surse de informații pertinente pentru importul, prelucrarea și utilizarea pentru produse alimentare și/sau furaje a combinației de cultură/trăsătură pentru care se întocmește raportul, trebuie studiate și analizate în contextul rezultatelor monitorizării și al planului de monitorizare. Aceste publicații trebuie enumerate, sintetizate și descrise în detaliu conform apendicelui. Analiza documentară trebuie să identifice toate publicațiile pertinente care au apărut în cursul perioadei de raportare. Pot fi furnizate, în cazul în care sunt considerate ca fiind relevante, documente pentru conferințe, lucrări de analiză și orice studii suplimentare realizate de titularul autorizației, care nu au făcut obiectul unei evaluări <i>inter pares</i>.</p> <p>3.3. Monitorizarea specifică</p> <p>3.3.1. Rezultatele monitorizării specifice (dacă este cazul)</p> <p>Trebuie evidențiate cerințele monitorizării specifice identificate în evaluarea riscului de mediu și decizia aferentă, precum și rezultatele monitorizării specifice realizate, inclusiv informații detaliate cu privire la metodologie, frecvență, durată, rezultatele monitorizării, analiza și concluziile. În această secțiune, titularul autorizației trebuie să demonstreze modul în care s-au colectat și analizat informațiile pentru a sprijini concluziile la care s-a ajuns. Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p>				
--	---	--	--	--	--

<p>respectivă, pașii întreprinși pentru confirmarea efectului advers, măsurile de remediere sau măsurile de reducere a riscurilor care au fost sau care vor trebui luate având în vedere efectul advers, implicațiile în ceea ce privește evaluarea riscului de mediu și alte concluzii. Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.2.6. Analiza publicațiilor evaluate <i>inter pares</i> – apendice</p> <p>Publicațiile evaluate <i>inter pares</i>, inclusiv articole din jurnale, documente pentru conferințe, lucrări de analiză și orice studii suplimentare sau alte surse de informații pertinente pentru importul, prelucrarea și utilizarea pentru produse alimentare și/sau furaje a combinației de cultură/trăsătură pentru care se întocmește raportul, trebuie studiate și analizate în contextul rezultatelor monitorizării și al planului de monitorizare. Aceste publicații trebuie enumerate, sintetizate și descrise în detaliu conform apendicelui. Analiza documentară trebuie să identifice toate publicațiile pertinente care au apărut în cursul perioadei de raportare. Pot fi furnizate, în cazul în care sunt considerate ca fiind relevante, documente pentru conferințe, lucrări de analiză și orice studii suplimentare realizate de titularul autorizației, care nu au făcut obiectul unei evaluări <i>inter pares</i>.</p> <p>3.3. Monitorizarea specifică</p> <p>3.3.1. Rezultatele monitorizării specifice (dacă este cazul)</p> <p>Trebuie evidențiate cerințele monitorizării specifice identificate în evaluarea riscului de mediu și decizia aferentă, precum și rezultatele monitorizării specifice realizate, inclusiv informații detaliate cu privire la metodologie, frecvență, durată, rezultatele monitorizării, analiza și concluziile. În această secțiune, titularul autorizației trebuie să demonstreze modul în care s-au colectat și analizat informațiile pentru a sprijini concluziile la care s-a</p>	<p>3.3.2. Prelucrare (dacă este cazul)</p> <p>Informațiile stabilite în această secțiune trebuie furnizate doar în cazul în care autorizația sau planul de monitorizare impune monitorizarea diseminărilor accidentale și:</p> <p>(dacă prelucrarea se realizează în alt loc decât în) perimetrul punctului vamal; sau</p> <p>(bîn funcție de locurile de prelucrare a culturilor MG) cultivate.</p> <p>3.3.3. Monitorizarea și raportarea efectelor adverse rezultate în urma unei diseminări accidentale (dacă este cazul)</p> <p>Trebuie să se furnizeze o privire de ansamblu asupra măsurilor luate în vederea monitorizării diseminărilor accidentale, în cazul în care autorizația sau planul de monitorizare actual impune o astfel de monitorizare, de exemplu frecvența cu care se realizează această monitorizare, metodologiile de monitorizare utilizate, măsurile luate pentru reducerea la minimum a diseminării și procedurile de decontaminare instituite. Pe lângă acestea, trebuie notate orice efecte neobișnuite, adverse sau legate de OMG observate. Aceste informații trebuie furnizate pentru următoarele:</p> <p>(a)Punctele vamale prin care se importă culturi MG și în) cazul în care prelucrarea are loc în perimetrul punctului vamal;</p> <p>(blocurile de prelucrare identificate în subpct. 3.3.2.)</p> <p>3.4. Observații finale</p> <p>La raport trebuie să se anexeze documentele primite de la rețelele de supraveghere sau obținută prin alte metode de supraveghere în sprijinul oricărui aspect al monitorizării realizate și, dacă este pertinent, acestea trebuie menționate în cadrul raportului. Trebuie să se furnizeze un rezumat al rezultatelor de supraveghere obținute prin intermediul rețelilor și prin analiza documentară, precum și concluziile generale la care s-a ajuns.</p> <p>4. REZUMAT PRIVIND REZULTATELE ȘI CONCLUZIILE</p> <p>Trebuie să se furnizeze un rezumat al rezultatelor de monitorizare obținute și concluziile generale la care s-a</p>				
--	---	--	--	--	--

<p>ajuns. Această secțiune a raportului trebuie să fie cât mai detaliată posibil, pentru a permite o interpretare corectă a datelor.</p> <p>3.3.2. Prelucrare (dacă este cazul) Informațiile stabilite în această secțiune trebuie furnizate doar în cazul în care autorizația sau planul de monitorizare impune monitorizarea diseminărilor accidentale și:</p> <p>(a) dacă prelucrarea se realizează în alt loc decât în perimetrul portului de import; sau</p> <p>(b) în funcție de locurile de prelucrare a culturilor MG cultivate în statele membre/Comunitate.</p> <p>3.3.3. Monitorizarea și raportarea efectelor adverse rezultate în urma unei diseminări accidentale (dacă este cazul) Trebuie să se furnizeze o privire de ansamblu asupra măsurilor luate în vederea monitorizării diseminărilor accidentale, în cazul în care autorizația sau planul de monitorizare actual impune o astfel de monitorizare, de exemplu frecvența cu care se realizează această monitorizare, metodologiile de monitorizare utilizate, măsurile luate pentru reducerea la minimum a diseminării și procedurile de decontaminare instituite. Pe lângă acestea, trebuie notate orice efecte neobișnuite, adverse sau legate de OMG observate. Aceste informații trebuie furnizate pentru următoarele:</p> <p>(a) porturi prin care se importă culturi MG și în cazul în care prelucrarea are loc în perimetrul portului;</p> <p>(b) locurile de prelucrare identificate în secțiunea 3.3.2.</p> <p>3.4. Observații finale La raport trebuie să se anexeze documentele primite de la rețelele de supraveghere sau obținută prin alte metode de supraveghere în sprijinul oricărui aspect al monitorizării realizate și, dacă este pertinent, acestea trebuie menționate în cadrul raportului. Trebuie să se furnizeze un rezumat al rezultatelor</p>	<p>ajuns. Rezumatul trebuie să demonstreze clar modul în care constatările făcute în cursul monitorizării și interpretarea datelor vin în sprijinul concluziilor.</p> <p>5. ADAPTAREA PLANULUI DE MONITORIZARE ȘI A METODOLOGIEI AFERENTE PENTRU ANII URMĂTORI Trebuie să se furnizeze o evaluare a planului de monitorizare și a metodologiei aferente utilizate pentru întocmirea raportului. Trebuie să se analizeze eficacitatea și limitările metodologiilor utilizate pentru detectarea efectelor adverse și trebuie să se specifice dacă planul de monitorizare și metodologia aferentă ar trebui modificate sau adaptate în lumina informațiilor de monitorizare în ceea ce privește relevanța și calitatea datelor colectate și incertitudinea rezultatelor prezentate în raport.</p>				
---	--	--	--	--	--

de supraveghere obținute prin intermediul rețelelor și prin analiza documentară, precum și concluziile generale la care s-a ajuns.

4. REZUMAT PRIVIND REZULTATELE ȘI CONCLUZIILE

Trebuie să se furnizeze un rezumat al rezultatelor de monitorizare obținute și concluziile generale la care s-a ajuns. Rezumatul trebuie să demonstreze clar modul în care constatările făcute în cursul monitorizării și interpretarea datelor vin în sprijinul concluziilor.

5. ADAPTAREA PLANULUI DE MONITORIZARE ȘI A METODOLOGIEI AFERENTE PENTRU ANII URMĂTORI

Trebuie să se furnizeze o evaluare a planului de monitorizare și a metodologiei aferente utilizate pentru întocmirea raportului. Trebuie să se analizeze eficacitatea și limitările metodologiilor utilizate pentru detectarea efectelor adverse și trebuie să se specifice dacă planul de monitorizare și metodologia aferentă ar trebui modificate sau adaptate în lumina informațiilor de monitorizare în ceea ce privește relevanța și calitatea datelor colectate și incertitudinea rezultatelor prezentate în raport.

--	--	--	--	--