

TABEL DE CONCORDANȚĂ

1	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2019/627 al Comisiei din 15 martie 2019 de stabilire a unor modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman în conformitate cu Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 al Comisiei în ceea ce privește controalele oficiale, CELEX: 32019R0627, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 131/51 din 17.05.2019 , așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/2503 al Comisiei din 19 decembrie 2022;			
2	Proiectul Hotărârii de Guvern cu privire la stabilirea normei pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman			
3	Compatibil			
4	Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare/Țurcan Ana			
5	Data întocmirii: 30.07.2025			
6 Actul Uniunii Europene		7 Proiectul de act normativ național	8 Gradul de compatibilitate	9 Observații
TITLUL I OBIECT, DOMENIU DE APLICARE ȘI DEFINIȚII Articolul 1 Obiect și domeniu de aplicare Prezentul regulament stabilește modalități practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale și măsuri legate de producția de produse de origine animală destinate consumului uman. Aceste controale și măsuri oficiale se efectuează de către autoritățile competente, luând în considerare cerințele prevăzute la articolul 18 alineatele (2), (3) și (5) din Regulamentul (UE) 2017/625 și în Regulamentul delegat (UE) 2019/624. Normele specifice cuprind: (a) cerințele specifice și frecvența minimă uniformă a controalelor oficiale asupra oricărui produs de origine animală, în ceea ce privește auditurile și marca de identificare; (b) cerințele specifice și frecvența minimă uniformă a controalelor oficiale asupra cărnii proaspete, inclusiv cerințele specifice pentru audituri și sarcini specifice în ceea ce privește controalele asupra cărnii proaspete; (c) măsurile care trebuie luate în caz de neconformitate a cărnii proaspete cu cerințele Uniunii pentru protecția sănătății umane și a sănătății și bunăstării animalelor; (d) cerințele tehnice și modalitățile practice în ceea ce privește marca de sănătate prevăzută la articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 853/2004;		Capitolul I DOMENIUL DE APLICARE ȘI NOȚIUNI 1. Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman (în continuare – <i>Normă</i>) stabilește modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale și măsuri legate de producția de produse de origine animală destinate consumului uman. Aceste controale și măsuri oficiale se efectuează de către autoritatea competentă, luând în considerare cerințele prevăzute la art. 17 alin. (2), (3) și (5) din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar. 2. Norma cuprinde: 2.1. cerințele specifice și frecvența minimă uniformă a controalelor oficiale asupra oricărui produs de origine animală, în ceea ce privește auditurile și marca de identificare; 2.2. cerințele specifice și frecvența minimă uniformă a controalelor oficiale asupra cărnii proaspete, inclusiv cerințele specifice pentru audituri și sarcini specifice în ceea ce privește controalele asupra cărnii proaspete; 2.3. măsurile care trebuie luate în caz de neconformitate a cărnii proaspete cu cerințele menționate în legislația națională privind protecția sănătății umane și a sănătății și bunăstării animalelor; 2.4. cerințele tehnice și modalitățile practice în ceea ce privește marca de sănătate, conform pct.8 din Hotărârea Guvernului nr. 435/2010 privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală (<i>în continuare – Hotărârea Guvernului nr.435/2010</i>);	Compatibil	

(e) cerințele specifice și frecvența minimă uniformă a controalelor oficiale asupra laptelui, colostrului, produselor lactate și produselor pe bază de colostru; (f) condițiile de clasificare și de monitorizare a zonelor clasificate de producție și de relocare pentru moluștele bivalve vii, inclusiv deciziile care trebuie luate după monitorizarea zonelor clasificate de producție și de relocare; (g) cerințele specifice și frecvența minimă uniformă a controalelor oficiale asupra produselor pescărești.	2.5. cerințele specifice și frecvența minimă uniformă a controalelor oficiale asupra laptelui, colostrului, produselor lactate și produselor pe bază de colostru; 2.6. condițiile de clasificare și de monitorizare a zonelor clasificate de producție și de relocare pentru moluștele bivalve vii, inclusiv deciziile care trebuie luate după monitorizarea zonelor clasificate de producție și de relocare; 2.7. cerințele specifice și frecvența minimă uniformă a controalelor oficiale asupra produselor pescărești.		
Articolul 2 Definiții În scopul prezentului regulament, se aplică următoarele definiții: (1) „carne proaspătă” înseamnă carne proaspătă astfel cum este definită la punctul 1.10 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (2) „colostru” înseamnă colostru astfel cum este definit în anexa III secțiunea IX punctul 1 din Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (3) „produse lactate” înseamnă produse lactate astfel cum sunt definite la punctul 7.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (4) „produse pe bază de colostru” înseamnă produse pe bază de colostru astfel cum sunt definite la punctul 2 al secțiunii IX din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (5) „zonă de producție” înseamnă o zonă de producție astfel cum este definită la punctul 2.5 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (6) „zonă de relocare” înseamnă zonă de relocare astfel cum este definită la punctul 2.6 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (7) „moluște bivalve” înseamnă moluște bivalve astfel cum sunt definite la punctul 2.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (8) „produse pescărești” înseamnă produse pescărești astfel cum sunt definite la punctul 3.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (9) „unitate” înseamnă o unitate astfel cum este definită la articolul 2 alineatul (1) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004; (10) „operator în sectorul alimentar” înseamnă un operator în sectorul alimentar astfel cum este definit la articolul 3 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 al Parlamentului European și al Consiliului ⁽¹⁾; (11) „criteriu microbiologic” înseamnă criteriu microbiologic astfel cum este definit la articolul 2 litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005; (12) „abator” înseamnă abator astfel cum este definit la punctul 1.16 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	3. În prezenta Normă noțiunile de „carne proaspătă”, „colostru”, „produse lactate”, „produse pe bază de colostru”, „zonă de producție”, „secție de tranșare”, „moluște bivalve”, „produse pescărești”, „unitate”, „abator”, „ungulate domestice”, „unitate de manipulare a vânatului”, „vânat mare sălbatic”, „lagomorfe”, „carcasă”, „organe comestibile”, „vânat mic sălbatic”, „păsări de curte”, „viscere”, „carne”, „vânat de crescătorie”, „vânat sălbatic”, „exploatație de producție a laptelui”, „lapte crud”, „centru de expediere”, „vas fabrică”, „navă frigorifică”, „produs pescăresc proaspăt”, „produs pescăresc preparat” și „produs pescăresc prelucrat” se utilizează în sensul definit în Hotărârea Guvernului nr.435/2010; 3.1 Noțiunile „operator din domeniul alimentar”, „producție primară”, „trasabilitate”, „etape de producție, prelucrare și distribuție” și „introducere pe piață” se utilizează în sensul definit în Legea 306/2018 privind siguranța alimentelor. 3.2. Noțiunile „criteriu microbiologic” și „carne de reptile” se utilizează în sensul definit în Hotărârea Guvernului nr.221/2009 cu privire la aprobarea cerințelor privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare (în continuare – Hotărârea Guvernului nr.221/2009); 3.3. Noțiunile „abator de capacitate mică” și „unitate de prelucrare a vânatului de capacitate redusă” se utilizează în sensul definit în Hotărârea Guvernului nr. .../2025 cu privire la aprobarea Normei privind efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne. 3.4 „materiale cu riscuri specificate” – se utilizează în sensul definit în pct. 4.6 din Hotărârea Guvernului nr. 713/2024 cu privire la aprobarea Normei privind stabilirea unor măsuri pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă. 3.5 „contaminare” - se utilizează în sensul definit în articolul 2 al Legii nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare; 3.6 „șeptel” – totalitatea păsărilor de curte care au același statut sanitar, ținute în același local sau aceeași împrejmuire și care constituie o unitate epidemiologică în conformitate cu pct. 8 din Hotărârea Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor	Compatibil	

(13) „trasabilitate” înseamnă trasabilitate astfel cum este definită la articolul 3 alineatul (15) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002; (14) „materiale cu riscuri specificate” înseamnă materiale cu riscuri specificate astfel cum sunt definite la articolul 3 alineatul (1) litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (15) „contaminare” înseamnă contaminare astfel cum este definită la articolul 2 alineatul (1) litera (f) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (16) „exploatare de origine” înseamnă o exploatare de origine astfel cum este definită la articolul 2 punctul 2 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624; (17) „producție primară” înseamnă producție primară astfel cum este definită la articolul 3 alineatul (17) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002; (18) „ungulate domestice” înseamnă ungulate domestice astfel cum sunt definite la punctul 1.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (19) „unitate de manipulare a vânatului” înseamnă o unitate de manipulare a vânatului astfel cum este definită la punctul 1.18 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (20) „vânat mare sălbatic” înseamnă vânat mare sălbatic astfel cum este definit la punctul 1.8 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (21) „șeptel” înseamnă un șeptel, astfel cum este definit la articolul 2 alineatul (3) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; (22) „lagomorfe” înseamnă lagomorfe astfel cum sunt definite la punctul 1.4 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (23) „carcasă” înseamnă carcasă astfel cum este definită la punctul 1.9 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (24) „organe comestibile” înseamnă organe comestibile astfel cum sunt definite la punctul 1.11 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (25) „abator de capacitate redusă” înseamnă un abator de capacitate redusă astfel cum este definit la articolul 2 alineatul (17) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624; (26) „unitate de manipulare a vânatului de capacitate redusă” înseamnă o unitate de manipulare a vânatului astfel cum este definită la articolul 2 alineatul (18) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624; (27) „unitate animal viu” înseamnă o unitate animal viu astfel cum este definită la articolul 17 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 1099/2009; (28) „vânat mic sălbatic” înseamnă vânat mic sălbatic astfel cum este definit la punctul 1.7 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (29) „păsări de curte” înseamnă păsări de curte astfel cum sunt definite la punctul 1.3 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;	norme sanitar-veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale; 3.7 „unitate animal viu” - se utilizează în sensul definit în pct. 5 din Hotărârea Guvernului nr. 369/2015 pentru aprobarea Normelor sanitar-veterinare privind protecția animalelor în momentul uciderii, și, adițional, se definesc următoarele noțiuni: 3.8 „zona de relocare” - zonă maritimă din estuare sau lagune, bine delimitată și semnalizată cu geamanduri piloni sau orice alt dispozitiv fix și utilizat, în exclusivitate, pentru purificarea naturală a moluștelor bivalve vii; 3.9 „exploatare de origine” - înseamnă exploatarea în care animalele au fost crescute cel mai recent; 3.10 „centru de purificare” – o unitate care dispune de bazine alimentate cu apă de mare curată, în care sunt așezate moluștele bivalve vii pe toată perioada necesară eliminării contaminanților microbiologici pentru reducerea contaminării, pentru ca acestea să poată fi corespunzătoare consumului uman; 3.11 „biotoxine marine” - substanțe toxice acumulate de moluștele bivalve, în special atunci când se hrănesc cu plancton care conține toxine; 3.12 „reptile” - înseamnă animale care aparțin speciilor <i>Alligator mississippiensis</i>, <i>Crocodylus johnstoni</i>, <i>Crocodylus niloticus</i>, <i>Crocodylus porosus</i>, <i>Timon Lepidus</i>, <i>Python reticulatus</i>, <i>Python molurus bivittatus</i> sau <i>Pelodiscus sinensis</i>;		
--	---	--	--

(30) „secție de tranșare” înseamnă o secție de tranșare astfel cum este definită la punctul 1.17 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (31) „viscere” înseamnă viscere astfel cum sunt definite la punctul 1.12 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (32) „carne” înseamnă carne astfel cum este definită la punctul 1.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (33) „vânat de crescătorie” înseamnă vânat de crescătorie astfel cum este definit la punctul 1.6 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (34) „vânat sălbatic” înseamnă vânat sălbatic astfel cum este definit la punctul 1.5 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (35) „exploatație de producție a laptelui” înseamnă o exploatație de producție a laptelui astfel cum este definită la punctul 4.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (36) „lapte crud” înseamnă lapte crud astfel cum este definit la punctul 4.1 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (37) „centru de purificare” înseamnă un centru de purificare astfel cum este definit la punctul 2.8 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (38) „biotoxine marine” înseamnă biotoxine marine astfel cum sunt definite la punctul 2.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (39) „etape de producție, prelucrare și distribuție” înseamnă etape de producție, prelucrare și distribuție astfel cum sunt definite la articolul 3 alineatul (16) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002; (40) „centru de expediere” înseamnă un centru de expediere astfel cum este definit la punctul 2.7 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (41) „introducere pe piață” înseamnă introducerea pe piață, astfel cum este definită la articolul 3 alineatul (8) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002; (42) „vas fabrică” înseamnă vas fabrică astfel cum este definit la punctul 3.2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (43) „navă frigorifică” înseamnă navă frigorifică astfel cum este definită la punctul 3.3 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (44) „reptile” înseamnă reptile astfel cum sunt definite la articolul 2 punctul 15 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 al Comisiei (2); (45) „carne de reptile” înseamnă carne de reptile astfel cum este definită la articolul 2 punctul 16 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625; (46) „produs pescăresc proaspăt” înseamnă produs pescăresc proaspăt astfel cum este definit la punctul 3.5 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004;			
---	--	--	--

(47) „produs pescăresc preparat” înseamnă produs pescăresc preparat astfel cum este definit la punctul 3.6 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (48) „produs pescăresc prelucrat” înseamnă produs pescăresc prelucrat astfel cum este definit la punctul 7.4 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.			
TITLUL II CERINȚE SPECIFICE PRIVIND EFECTUAREA CONTROALELOR OFICIALE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE ASUPRA PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ <i>CAPITOLUL I</i> <i>Cerințe specifice pentru auditurile efectuate de către autoritățile competente în unitățile care manipulează produse de origine animală</i> <i>Articolul 3</i> Cerințe care fac obiectul auditării 1. La auditarea bunelor practici de igienă în unități, autoritățile competente verifică dacă operatorii din sectorul alimentar care manipulează produse de origine animală aplică în mod continuu și adecvat procedurile privind cel puțin următoarele puncte: (a) proiectarea și întreținerea spațiilor și echipamentelor; (b) igiena preoperațională, operațională și postoperațională; (c) igiena personală; (d) pregătirea în domeniul igienei și al procedurilor de lucru; (e) combaterea dăunătorilor; (f) calitatea apei; (g) controlul temperaturii; (h) controalele privind animalele sau mărfurile alimentare care intră și ies din unitate, precum și ale documentelor care le însoțesc. 2. La auditarea procedurilor pe baza analizei riscurilor și a punctelor critice de control (HACCP), astfel cum se prevede în articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, autoritățile competente verifică dacă operatorii din sectorul alimentar care manipulează produse de origine animală aplică aceste proceduri în mod continuu și adecvat. 3. Acestea stabilesc, în special, dacă procedurile oferă garanții, în măsura posibilului, că produsele de origine animală:	Capitolul II CERINȚE SPECIFICE PRIVIND EFECTUAREA CONTROALELOR OFICIALE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE ASUPRA PRODUSELOR DE ORIGINE ANIMALĂ Secțiunea 1 Cerințe specifice pentru auditurile efectuate de către autoritatea competentă în unitățile care manipulează produse de origine animală Subsecțiunea 1 Cerințe care fac obiectul auditării 4. La auditarea bunelor practici de igienă în unități, autoritatea competentă verifică dacă operatorii din domeniul alimentar care manipulează produse de origine animală aplică în mod continuu și adecvat procedurile privind cel puțin următoarele puncte: 4.1. proiectarea și întreținerea spațiilor și echipamentelor; 4.2. igiena preoperațională, operațională și postoperațională; 4.3. igiena personală; 4.4. pregătirea în domeniul igienei și al procedurilor de lucru; 4.5. combaterea dăunătorilor; 4.6. calitatea apei; 4.7. controlul temperaturii; 4.8. controalele privind animalele sau mărfurile alimentare care intră și ies din unitate, precum și ale documentelor care le însoțesc. 5. La auditarea procedurilor pe baza analizei riscurilor și a punctelor critice de control (HACCP), astfel cum se prevede în Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare, autoritatea competentă verifică dacă operatorii din domeniul alimentar care manipulează produse de origine animală aplică aceste proceduri în mod continuu și adecvat. 6. Aceasta stabilește, în special, dacă procedurile oferă garanții, în măsura posibilului, că produsele de origine animală: 6.1. sunt în conformitate cu Cap. II din Hotărârea Guvernului nr. 221/2009; 6.2. sunt conforme cu normele în ceea ce privește: 6.2.1. monitorizarea reziduurilor chimice, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 298/2011 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii	Compatibil	

(a) sunt conforme cu articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 cu privire la criteriile microbiologice; (b) sunt conforme cu legislația Uniunii în ceea ce privește: — monitorizarea reziduurilor chimice, în conformitate cu Directiva 96/23/CE a Consiliului și cu Decizia 97/747/CE a Comisiei (³); — limitele maxime de reziduuri pentru substanțele active din punct de vedere farmacologic, în conformitate cu Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei (⁴) și cu Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/470 al Comisiei (⁵); — substanțele interzise și neautorizate, în conformitate cu Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei, Directiva 96/22/CE a Consiliului (⁶), Decizia 2005/34/CE a Comisiei (⁷); — contaminanții, în conformitate cu Regulamentele (CE) nr. 1881/2006 și (CE) nr. 124/2009 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare; — reziduurile de pesticide, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului (⁸); (c) nu prezintă riscuri fizice cum ar fi corpurile străine. 4. În cazul în care un operator din sectorul alimentar utilizează procedurile prevăzute de ghidurile de aplicare a principiilor HACCP, în conformitate cu articolul 5 alineatul (5) din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, auditul trebuie să verifice dacă aceste ghiduri sunt utilizate corect. 5. La punerea în aplicare a sarcinilor de audit, autoritățile competente urmăresc, în mod special: (a) să se asigure că, în toate etapele procesului de producție, personalul și activitățile acestuia în unitate respectă cerințele în materie de practici de igienă și HACCP prevăzute la articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, articolele 4 și 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004 și articolul 3 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Pentru a-și completa auditul, autoritățile competente pot efectua controale de aptitudine pentru a se asigura că personalul deține un nivel suficient de competențe; (b) să verifice toate înregistrările relevante ale operatorilor din sectorul alimentar; (c) să preleve eșantioane pentru analizele de laborator, în cazul în care este necesar; (d) să documenteze elementele luate în considerare și rezultatele auditului.	și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală; 6.2.2. limitele maxime de reziduuri pentru substanțele active din punct de vedere farmacologic, în conformitate cu Hotărârea Guvernului 195/2011 pentru aprobare Regulamentului privind măsurile și procedurile de stabilire a limitelor maxime admise de reziduuri ale substanțelor farmacologic active în produse alimentare de origine animală; 6.2.3. substanțele interzise și neautorizate, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 942/2010 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinară privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor; 6.2.4. contaminanții, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare și Hotărârea Guvernului nr. 657/2014 cu privire la aprobarea limitelor maxime pentru prezența coccidiostaticelor sau a histomonostaticelor în alimente în urma transferului inevitabil al acestor substanțe în furaje; 6.2.5. reziduurile de pesticide, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 867/2023 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind limitele maxime de reziduuri de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrană de origine vegetală și animală; 6.3. nu prezintă riscuri fizice cum ar fi corpurile străine. 7. În cazul în care un operator din domeniul alimentar utilizează procedurile prevăzute de ghidurile de aplicare a principiilor HACCP, în conformitate cu Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare, auditul trebuie să verifice dacă aceste ghiduri sunt utilizate corect. 8. La punerea în aplicare a sarcinilor de audit, autoritatea competentă urmărește, în mod special: 8.1. să se asigure că, în toate etapele procesului de producție, personalul și activitățile acestuia în unitate respectă cerințele în materie de practici de igienă și HACCP prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 221/2009, în Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare și în Hotărârea Guvernului nr. 435/2010. Pentru a-și completa auditul, autoritatea competentă efectuează controale de aptitudine pentru a se asigura că personalul deține un nivel suficient de competențe; 8.2. să verifice toate înregistrările relevante ale operatorilor din sectorul alimentar; 8.3. să preleve eșantioane pentru analizele de laborator, în cazul în care este necesar; 8.4. să documenteze elementele luate în considerare și rezultatele auditului.		
---	---	--	--

<i>Articolul 4</i> Natura și frecvența auditării 1. Natura și frecvența sarcinilor de audit privind fiecare unitate depind de riscul estimat. În acest sens, autoritățile competente evaluează periodic: (a) riscurile pentru sănătatea umană și, după caz, pentru sănătatea animală; (b) în cazul abatoarelor, aspectele legate de bunăstarea animalelor; (c) tipul de prelucrare efectuat și rezultatele acesteia; (d) înregistrările anterioare ale operatorului din sectorul alimentar în ceea ce privește respectarea legislației privind alimentele. 2. În cazul în care operatorii din sectorul alimentar care intervin în lanțul alimentar iau măsuri suplimentare pentru a oferi garanții privind siguranța alimentelor, prin punerea în aplicare a sistemelor integrate, a sistemelor particulare de control sau a unei proceduri de certificare de către terți independenți sau prin alte mijloace și, în cazul în care aceste măsuri sunt documentate iar animalele cuprinse în aceste sisteme pot fi identificate cu certitudine, autoritățile competente pot lua în considerare aceste măsuri la efectuarea auditurilor pentru verificarea bunelor practici de igienă și a procedurilor bazate pe sistemul HACCP.	Subsecțiunea a 2-a Natura și frecvența auditării 9. Natura și frecvența sarcinilor de audit privind fiecare unitate depind de riscul estimat. În acest sens, autoritatea competentă evaluează periodic: 9.1 riscurile pentru sănătatea umană și, după caz, pentru sănătatea animală; 9.2. în cazul abatoarelor, aspectele legate de bunăstarea animalelor; 9.3. tipul de prelucrare efectuat și rezultatele acesteia; 9.4. înregistrările anterioare ale operatorului din domeniul alimentar în ceea ce privește respectarea legislației privind alimentele. 10. În cazul în care operatorii din domeniul alimentar care intervin în lanțul alimentar iau măsuri suplimentare pentru a oferi garanții privind siguranța alimentelor, prin punerea în aplicare a sistemelor integrate, a sistemelor particulare de control sau a unei proceduri de certificare de către terți independenți sau prin alte mijloace și, în cazul în care aceste măsuri sunt documentate, iar animalele cuprinse în aceste sisteme pot fi identificate cu certitudine, autoritatea competentă ia în considerare aceste măsuri la efectuarea auditurilor pentru verificarea bunelor practici de igienă și a procedurilor bazate pe sistemul HACCP.	Compatibil	
CAPITOLUL II <i>Cerințe specifice pentru marca de identificare</i> Articolul 5 Respectarea cerințelor Regulamentului (CE) nr. 853/2004 privind aplicarea mărcilor de identificare se verifică în toate unitățile desemnate în conformitate cu regulamentul menționat, pe lângă controlul respectării altor cerințe din domeniul trasabilității în conformitate cu articolul 18 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002.	Secțiunea a 2-a Cerințe specifice pentru marca de identificare 11. Respectarea cerințelor Hotărârii Guvernului nr. 435/2010, referitoare la aplicarea mărcilor de identificare se verifică în toate unitățile desemnate în conformitate cu hotărârea menționată, pe lângă controlul respectării altor cerințe din domeniul trasabilității în conformitate cu articolul 11 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor.	Compatibil	
CAPITOLUL III Evoluții științifice și tehnologice Articolul 6 Statele membre informează Comisia și celelalte state membre cu privire la evoluțiile științifice și tehnologice, astfel cum sunt menționate la articolul 16 alineatul (2) litera (b) din Regulamentul (UE) 2017/625, pentru examinare și acțiuni suplimentare, după caz.	Secțiunea a 3-a Evoluții științifice și tehnologice 12. Republica Moldova informează celelalte țări după caz cu privire la evoluțiile științifice și tehnologice, astfel cum sunt menționate la articolul 16 din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, pentru examinare și acțiuni suplimentare, după caz.	Compatibil	

TITLUL III CERINȚE SPECIFICE PRIVIND EFECTUAREA CONTROALELOR OFICIALE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE ASUPRA CĂRNII PROASPETE CAPITOLUL I Audituri Articolul 7 Cerințe suplimentare pentru auditurile desfășurate în unitățile care manipulează carne proaspătă 1. Pe lângă cerințele pentru audituri prevăzute la articolele 3 și 4, atunci când efectuează un audit în unitățile care manipulează carne proaspătă, autoritățile competente verifică conformitatea continuă cu propriile proceduri ale operatorilor din sectorul alimentar cu privire la colectarea, transportul, depozitarea și manipularea cărnii proaspete, precum și utilizarea sau eliminarea subproduselor de origine animală, inclusiv a materialelor cu riscuri specificate, pentru care sunt responsabile. 2. În cadrul auditurilor efectuate în abatoare, autoritățile competente verifică evaluarea informațiilor privind lanțul alimentară, astfel cum se prevede în secțiunea III din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. 3. Atunci când efectuează audituri ale procedurilor bazate pe sistemul HACCP, autoritățile competente verifică dacă se acordă atenția cuvenită procedurilor prevăzute în secțiunea II din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și dacă procedurile operatorilor din sectorul alimentară garantează, în măsura în care este posibil, că respectiva carne proaspătă: (a) nu prezintă anomalii sau alterări patologice; (b) nu prezintă (i) contaminare cu materii fecale; sau (ii) orice alt tip de contaminare considerată a reprezenta un risc inacceptabil pentru sănătatea umană; (c) respectă criteriile microbiologice prevăzute la articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005; (d) nu conține materiale cu riscuri specificate, în conformitate cu cerințele prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 999/2001.	Capitolul III CERINȚE SPECIFICE PRIVIND EFECTUAREA CONTROALELOR OFICIALE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE ASUPRA CĂRNII PROASPETE Secțiunea 1 Cerințe suplimentare pentru auditurile desfășurate în unitățile care manipulează carne proaspătă 13. Pe lângă cerințele pentru audituri prevăzute în pct. 4 și 9 din Capitolul II, atunci când efectuează un audit în unitățile care manipulează carne proaspătă, autoritatea competentă verifică conformitatea continuă cu propriile proceduri ale operatorilor din sectorul alimentară cu privire la colectarea, transportul, depozitarea și manipularea cărnii proaspete, precum și utilizarea sau eliminarea subproduselor de origine animală, inclusiv a materialelor cu riscuri specificate, pentru care sunt responsabile. 14. În cadrul auditurilor efectuate în abatoare, autoritatea competentă verifică evaluarea informațiilor privind lanțul alimentară, astfel cum se prevede în Hotărârea Guvernului nr. 435/2010. 15. Atunci când efectuează audituri ale procedurilor bazate pe sistemul HACCP, autoritatea competentă verifică dacă se acordă atenția cuvenită procedurilor prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 435/2010 și dacă procedurile operatorilor din sectorul alimentară garantează, în măsura în care este posibil, că respectiva carne proaspătă: 15.1. nu prezintă anomalii sau alterări patologice; 15.2. nu prezintă 15.2.1. contaminare cu materii fecale; sau 15.2.2. orice alt tip de contaminare considerată a reprezenta un risc inacceptabil pentru sănătatea umană; 15.3. respectă criteriile microbiologice prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 221/2009; 15.4. nu conține materiale cu riscuri specificate, în conformitate cu cerințele prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 713/2024 cu privire la aprobarea Normei privind stabilirea unor măsuri pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă.	Compatibil	
CAPITOLUL II Controale oficiale asupra cărnii proaspete Articolul 8 Relevanța rezultatelor auditurilor	Secțiunea a 2-a Controale oficiale asupra cărnii proaspete 16. La efectuarea controalelor oficiale în conformitate cu prezentul capitol, medicul veterinar oficial trebuie să ia în considerare rezultatele auditurilor efectuate în conformitate cu secțiunea 1. Dacă este cazul, medicul veterinar oficial vizează	Compatibil	

La efectuarea controalelor oficiale în conformitate cu prezentul capitol, medicul veterinar oficial trebuie să ia în considerare rezultatele auditurilor efectuate în conformitate cu capitolul I. Dacă este cazul, medicul veterinar oficial vizează controalele oficiale în ceea ce privește deficiențele constatate în cadrul auditurilor anterioare.	controalele oficiale în ceea ce privește deficiențele constatate în cadrul auditurilor anterioare.		
Secțiunea 1 Controale ale documentelor Articolul 9 Obligațiile autorităților competente în ceea ce privește controalele documentelor 1. Autoritățile competente informează operatorul din sectorul alimentar al exploatației de origine cu privire la elementele minime ale informațiilor privind lanțul alimentar care trebuie să fie furnizate operatorului abatorului, în conformitate cu secțiunea III din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. 2. Autoritățile competente efectuează controalele necesare ale documentelor pentru a verifica dacă: (a) informațiile privind lanțul alimentar sunt comunicate în mod sistematic și eficient operatorului abatorului de către operatorul responsabil cu creșterea animalelor sau păstrarea lor înaintea expediției; (b) informațiile privind lanțul alimentar sunt valabile și fiabile; (c) exploatației de origine îi sunt comunicate, după caz, informațiile pertinente în conformitate cu articolul 39 alineatul (5). 3. Atunci când animalele sunt trimise la un abator într-un alt stat membru, autoritățile competente de la exploatația de origine și de la locul de sacrificare cooperează pentru a se asigura că informațiile privind lanțul alimentar furnizate de către operatorul din sectorul alimentar al exploatației de origine sunt accesibile operatorului abatorului care le primește.	Secțiunea a 3-a Controale ale documentelor Subsecțiunea 1 Obligațiile autorității competente în ceea ce privește controalele documentelor 17. Autoritatea competentă informează operatorul din domeniul alimentar al exploatației de origine cu privire la elementele minime ale informațiilor privind lanțul alimentar care trebuie să fie furnizate operatorului abatorului, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 435/2010. 18. Autoritatea competentă efectuează controalele necesare ale documentelor pentru a verifica dacă: 18.1. informațiile privind lanțul alimentar sunt comunicate în mod sistematic și eficient operatorului abatorului de către operatorul responsabil de creșterea animalelor sau păstrarea lor înaintea expediției; 18.2. informațiile privind lanțul alimentar sunt valabile și fiabile; 18.3. exploatației de origine îi sunt comunicate, după caz, informațiile pertinente în conformitate cu pct.97 din prezenta Normă. 19. Atunci când animalele sunt trimise la un abator în altă țară, autoritatea competentă de la exploatația de origine și de la locul de sacrificare cooperează pentru a se asigura că informațiile privind lanțul alimentar furnizate de către operatorul din domeniul alimentar al exploatației de origine sunt accesibile operatorului abatorului care le primește.	Compatibil	
<i>Articolul 10</i> Obligațiile medicului veterinar oficial în ceea ce privește controalele documentelor 1. Medicul veterinar oficial verifică rezultatele controalelor și ale evaluărilor informațiilor privind lanțul alimentar furnizate de operatorul abatorului în conformitate cu secțiunea III din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Medicul veterinar oficial ia în considerare aceste controale și evaluări la efectuarea inspecțiilor ante-mortem și post-	Subsecțiunea a 2-a Obligațiile medicului veterinar oficial în ceea ce privește controalele documentelor 20. Medicul veterinar oficial verifică rezultatele controalelor și ale evaluărilor informațiilor privind lanțul alimentar furnizate de operatorul abatorului în conformitate cu secțiunea a 3-a din Capitolul III al Hotărârii Guvernului nr. 435/2010. Medicul veterinar oficial ia în considerare aceste controale și evaluări la	Compatibil	

mortem, alături de orice alte informații relevante din evidențele exploatației de proveniență a animalelor. 2. Atunci când efectuează inspecții ante-mortem și post-mortem, medicul veterinar oficial ia în considerare certificatele oficiale prevăzute ►M3 în conformitate cu articolul 31 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 al Comisiei ⁽⁹⁾ ◀ , precum și orice declarații ale medicilor veterinari care efectuează controale oficiale sau alte controale la nivelul producției primare. 3. În cazul sacrificării de urgență a ungulatelor domestice în exteriorul abatorului, medicul veterinar oficial al abatorului examinează certificarea prevăzută ►M3 în conformitate cu articolul 32 din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235 ◀ și emisă de medicul veterinar oficial care a efectuat inspecția ante-mortem în conformitate cu secțiunea I capitolul VI punctul 6 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și cu orice alte informații relevante furnizate de operatorul din sectorul alimentar. 4. În cazul vânatului mare sălbatic, medicul veterinar oficial al unității de manipulare a vânatului examinează și ia în considerare declarația care însoțește corpul animalului, eliberată de o persoană formată, în conformitate cu secțiunea IV capitolul II punctul 4 litera (a) din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.	efectuarea inspecțiilor ante-mortem și post-mortem, alături de orice alte informații relevante din evidențele exploatației de proveniență a animalelor. 21. Atunci când efectuează inspecții ante-mortem și post-mortem, medicul veterinar oficial ia în considerare certificatele oficiale care sunt aprobate de autoritatea competentă, precum și orice declarații ale medicilor veterinari care efectuează controale oficiale sau alte controale la nivelul producției primare. 22. În cazul sacrificării de urgență a ungulatelor domestice în exteriorul abatorului, medicul veterinar oficial al abatorului examinează certificarea prevăzută de autoritatea competentă și emisă de medicul veterinar oficial care a efectuat inspecția ante-mortem în conformitate cu secțiunea a 6-a din Capitolul IV al Hotărârii de Guvern nr. 435/2010 și cu orice alte informații relevante furnizate de operatorul din sectorul alimentar. 23. În cazul vânatului mare sălbatic, medicul veterinar oficial al unității de manipulare a vânatului examinează și ia în considerare declarația care însoțește corpul animalului, eliberată de o persoană formată, în conformitate cu secțiunea a 3-a din Capitolul VI al Hotărârii de Guvernului nr. 435/2010.		
Secțiunea 2 Inspecția ante-mortem Articolul 11 Cerințe privind inspecția ante-mortem la abator 1. Toate animalele sunt supuse inspecției ante-mortem înainte de sacrificare. Cu toate acestea, inspecția poate fi limitată la un eșantion reprezentativ de păsări din fiecare șeptel și un eșantion reprezentativ de lagomorfe din fiecare exploatație de origine de lagomorfe. 2. Inspecția ante-mortem are loc în termen de 24 de ore după sosirea animalelor la abator și la mai puțin de 24 de ore înainte de sacrificare. Medicul veterinar oficial poate solicita o inspecție ante-mortem suplimentară în orice alt moment. 3. Inspecțiile ante-mortem trebuie să determine, în ceea ce privește animalul inspectat în cauză, dacă există vreun semn: (a) că sănătatea și bunăstarea animalului au fost compromise; (b) al oricărei stări, anomalii sau boli care transformă carnea proaspătă în carne improprie consumului uman sau care ar putea afecta sănătatea animalelor, acordând o atenție specială depistării zoonozelor și bolilor	Secțiunea a 4-a Inspecția ante-mortem Subsecțiunea 1 Cerințe privind inspecția ante-mortem la abator 24. Toate animalele sunt supuse inspecției ante-mortem înainte de sacrificare. Cu toate acestea, inspecția poate fi limitată la un eșantion reprezentativ de păsări din fiecare șeptel și un eșantion reprezentativ de lagomorfe din fiecare exploatație de origine de lagomorfe. 25. Inspecția ante-mortem are loc în termen de 24 de ore după sosirea animalelor la abator și la mai puțin de 24 de ore înainte de sacrificare. Medicul veterinar oficial poate solicita o inspecție ante-mortem suplimentară în orice alt moment. 26. Inspecțiile ante-mortem trebuie să determine, în ceea ce privește animalul inspectat în cauză, dacă există vreun semn: 26.1. că sănătatea și bunăstarea animalului au fost compromise; 26.2. al oricărei stări, anomalii sau boli care transformă carnea proaspătă în carne improprie consumului uman sau care ar putea afecta sănătatea animalelor, acordând o atenție specială depistării zoonozelor și bolilor animalelor pentru care sunt prevăzute norme de sănătate animală în Legea 196/2024 privind sănătatea animală;	Compatibil	

animalelor pentru care sunt prevăzute norme de sănătate animală în Regulamentul (UE) 2016/429; (c) al utilizării substanțelor interzise sau neautorizate, al utilizării abuzive a medicamentelor de uz veterinar sau al prezenței reziduurilor chimice sau a contaminanților. 4. Inspecția ante-mortem include verificarea respectării de către operatorii din sectorul alimentar a obligației de a se asigura că animalele au pielea sau părul curate, astfel încât să se evite orice risc inacceptabil de contaminare a cărnii proaspete în timpul sacrificării. 5. Medicul veterinar oficial trebuie să efectueze o inspecție clinică a tuturor animalelor pe care operatorul din sectorul alimentar sau un membru al personalului auxiliar oficial este posibil să le fi separat de restul animalelor pentru o inspecție ante-mortem amânunțită. 6. În cazul în care inspecția ante-mortem se efectuează la exploatarea de origine în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624, medicul veterinar oficial al abatorului efectuează o inspecție ante-mortem numai în cazurile și în măsura specificate.	26.3. al utilizării substanțelor interzise sau neautorizate, al utilizării abuzive a medicamentelor de uz veterinar sau al prezenței reziduurilor chimice sau a contaminanților. 27. Inspecția ante-mortem include verificarea respectării de către operatorii din sectorul alimentar a obligației de a se asigura că animalele au pielea curată și părul curat, astfel încât să se evite orice risc inacceptabil de contaminare a cărnii proaspete în timpul sacrificării. 28. Medicul veterinar oficial trebuie să efectueze o inspecție clinică a tuturor animalelor pe care operatorul din domeniul alimentar sau un membru al personalului auxiliar oficial este posibil să le fi separat de restul animalelor pentru o inspecție ante-mortem amânunțită. 29. În cazul în care inspecția ante-mortem se efectuează la exploatarea de origine astfel cum se specifică în legislația națională, medicul veterinar oficial al abatorului efectuează o inspecție ante-mortem numai în cazurile și în măsura specificate.		
Secțiunea 3 Inspecția post-mortem <i>Articolul 12</i> Cerințe pentru inspecția post-mortem 1. Sub rezerva derogării prevăzute la secțiunea IV capitolul II punctul 4 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, carcasele și organele comestibile care însoțesc animalul sunt supuse inspecției post-mortem: (a) fără întârziere după sacrificare, sau (b) cât mai curând posibil după sosirea la unitatea de manipulare a vânatului. 2. Autoritățile competente pot solicita operatorului din sectorul alimentar să pună la dispoziție instalații tehnice speciale și spațiu suficient pentru verificarea organelor comestibile. 3. Autoritățile competente: (a) verifică toate suprafețele externe, inclusiv pe cele ale cavităților corporale ale carcaselor, precum și organele comestibile; (b) acordă o atenție deosebită depistării zoonozelor și a bolilor animalelor pentru care sunt prevăzute norme de sănătate animală în Regulamentul (UE) 2016/429. 4. Este necesar ca viteza liniei de sacrificare și efectivele de personal de inspecție prezente să fie adaptate pentru a se putea efectua o inspecție corespunzătoare.	Secțiunea a 5-a Inspecția post-mortem Subsecțiunea 1 Cerințe pentru inspecția post-mortem 30. Sub rezerva derogării prevăzute în secțiunea a 3-a, Capitolul VI din Hotărârea Guvernului nr. 435/2010, carcasele și organele comestibile care însoțesc animalul sunt supuse inspecției post-mortem: 30.1. fără întârziere după sacrificare, sau 30.2. cât mai curând posibil după sosirea la unitatea de manipulare a vânatului. 31. Autoritatea competentă poate solicita operatorului din domeniul alimentar să pună la dispoziție instalații tehnice speciale și spațiu suficient pentru verificarea organelor comestibile. 32. Autoritatea competentă: 32.1. verifică toate suprafețele externe, inclusiv pe cele ale cavităților corporale ale carcaselor, precum și organele comestibile; 32.2. acordă o atenție deosebită depistării zoonozelor și a bolilor animalelor pentru care sunt prevăzute norme de sănătate animală în Legea 196/2024 privind sănătatea animală. 33. Este necesar ca viteza liniei de sacrificare și efectivele de personal de inspecție prezente să fie adaptate pentru a se putea efectua o inspecție corespunzătoare.	Compatibil	

Articolul 13 Derogare privind calendarul inspecției post-mortem 1. Prin derogare de la articolul 12 alineatul (1), autoritățile competente pot permite ca, atunci când nici medicul veterinar oficial, nici membrul personalului auxiliar oficial nu sunt prezenți în unitatea de manipulare a vânatului sau în abator în timpul sacrificării și al eviscerării, inspecția post-mortem să fie întârziată cu o perioadă maximă de 24 de ore de la sacrificare sau de la intrarea în unitatea de manipulare a vânatului, cu condiția ca: (a) animalele în cauză să fie sacrificate într-un abator de capacitate redusă sau manipulate într-o unitate de manipulare a vânatului de capacitate redusă care sacrifică sau prelucrează: (i) mai puțin de 1 000 de unități animal viu; sau (ii) mai puțin de 150 000 de păsări de curte, lagomorfe și vânat mic sălbatic pe an; (b) în cadrul unei unități de depozitare a cărnii și a organelor comestibile proaspete să existe instalații suficiente care să permită examinarea acestora; (c) inspecția post-mortem să fie efectuată de medicul veterinar oficial. 2. autoritățile competente să poată crește pragurile prevăzute la alineatul (1) litera (a) punctele (i) și (ii), asigurând aplicarea derogării în cele mai mici abatoare și unități de manipulare a vânatului care corespund definiției de abator de capacitate redusă sau de unitate de manipulare a vânatului de capacitate redusă și cu condiția ca producția anuală combinată a acestor unități să nu depășească 5 % din cantitatea totală de carne proaspătă produsă într-un stat membru: (a) pentru speciile vizate; (b) sau pentru toate ungulatele împreună; (c) pentru toate păsările de curte împreună; sau (d) pentru toate păsările și lagomorfele împreună. În acest caz, autoritățile competente notifică această derogare și probele în sprijinul acesteia în conformitate cu procedura prevăzută în Directiva (UE) 2015/1535 a Parlamentului European și a Consiliului ⁽¹⁰⁾; 3. În sensul alineatului (1) litera (a) punctul (i), se utilizează ratele de conversie prevăzute la articolul 17 alineatul (6) din Regulamentul (CE) nr. 1099/2009. Cu toate acestea, în cazul ovinelor și al caprinelor, precum și al cervidelor mici (cu o greutate în viu < 100 kg), se utilizează o rată de conversie de 0,05 unități animal viu, iar în cazul altor specii de vânat mare se utilizează o rată de conversie de 0,2 unități animal viu.	Subsecțiunea a 2-a Derogare privind calendarul inspecției post-mortem 34. Prin derogare de la pct. 30 autoritatea competentă poate permite ca, atunci când nici medicul veterinar oficial, nici membrul personalului auxiliar oficial nu sunt prezenți în unitatea de manipulare a vânatului sau în abator în timpul sacrificării și al eviscerării, inspecția post-mortem să fie întârziată cu o perioadă maximă de 24 de ore de la sacrificare sau de la intrarea în unitatea de manipulare a vânatului, cu condiția ca: 34.1 animalele în cauză să fie sacrificate într-un abator de capacitate redusă sau manipulate într-o unitate de manipulare a vânatului de capacitate redusă care sacrifică sau prelucrează: 34.1.1. mai puțin de 1 000 de unități animal viu; sau 34.1.2. mai puțin de 150 000 de păsări de curte, lagomorfe și vânat mic sălbatic pe an; 34.2. în cadrul unei unități de depozitare a cărnii și a organelor comestibile proaspete să existe instalații suficiente care să permită examinarea acestora; 34.3. inspecția post-mortem să fie efectuată de medicul veterinar oficial. 35. Autoritatea competentă să poată crește pragurile prevăzute la pct. 34, subpct 34.1. asigurând aplicarea derogării în cele mai mici abatoare și unități de manipulare a vânatului care corespund definiției de abator de capacitate redusă sau de unitate de manipulare a vânatului de capacitate redusă și cu condiția ca producția anuală combinată a acestor unități să nu depășească 5 % din cantitatea totală de carne proaspătă produsă într-un stat: 35.1. pentru speciile vizate; 35.2. sau pentru toate ungulatele împreună; 35.3. pentru toate păsările de curte împreună; sau 35.4. pentru toate păsările și lagomorfele împreună. În acest caz, autoritatea competentă notifică această derogare și probele în sprijinul acesteia în conformitate cu procedura prevăzută în legislația în vigoare. 36. În sensul pct. 34, subpct 34.1, se utilizează ratele de conversie prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 369/2015 pentru aprobarea Normei sanitar – veterinară privind protecția animalelor în momentul uciderii. Cu toate acestea, în cazul ovinelor și al caprinelor, precum și al cervidelor mici (cu o greutate în viu <100 kg), se utilizează o rată de conversie de 0,05 unități animal viu, iar în cazul altor specii de vânat mare se utilizează o rată de conversie de 0,2 unități animal viu.	Compatibil	
--	---	--------------------------	--

Articolul 14 Cerințe suplimentare de examinare pentru inspecția post-mortem 1. Dacă este necesar, se efectuează examinări suplimentare, cum sunt palpările și incizarea anumitor părți ale carcasei și ale organelor comestibile, precum și testări în laborator pentru: (a) a pune un diagnostic definitiv cu privire la o suspiciune de pericol; sau (b) a depista: (i) prezența unei boli animale pentru care sunt stabilite norme de sănătate animală în Regulamentul (UE) 2016/429; (ii) prezența unor reziduuri sau contaminanți chimici astfel cum se prevede în Directiva 96/23/CE și în Decizia 97/747/CE, în special: — reziduuri chimice în cantitate mai mare decât nivelurile stabilite în Regulamentele (UE) nr. 37/2010 și (CE) nr. 396/2005; — contaminanți în cantitate mai mare decât nivelurile maxime stabilite în Regulamentele (CE) nr. 1881/2006 și (CE) nr. 124/2009; sau — reziduuri de substanțe care sunt interzise sau neautorizate în conformitate cu Regulamentul (UE) nr. 37/2010 sau cu Directiva 96/22/CE; (iii) nerespectarea criteriilor microbiologice menționate la articolul 3 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 sau posibila prezență a altor pericole microbiologice care pot transforma carnea proaspătă în carne improprie pentru consumul uman; (iv) prezența altor factori care pot duce la situația în care carnea proaspătă să fie declarată improprie pentru consumul uman sau în care să fie impuse restricții privind utilizarea acesteia. 2. În timpul inspecției post-mortem, trebuie luate precauții pentru a se asigura reducerea la minimum a riscului de contaminare a cărnii proaspete prin operațiuni cum sunt palparea, tranșarea sau incizarea.	Subsecțiunea a 3-a Cerințe suplimentare de examinare pentru inspecția post-mortem 37. Dacă este necesar, se efectuează examinări suplimentare, cum sunt palpările și incizarea anumitor părți ale carcasei și ale organelor comestibile, precum și testări în laborator pentru: 37.1. a pune un diagnostic definitiv cu privire la o suspiciune de pericol; sau 37.2. a depista: 37.2.1. prezența unei boli animale pentru care sunt stabilite norme de sănătate animală în Legea 196/2024 privind sănătatea animală; 37.2.2. prezența unor reziduuri sau contaminanți chimici în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.298/2011 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală, în special: 37.2.2.1. reziduuri chimice în cantitate mai mare decât nivelurile stabilite în Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcției de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală și în Hotărârea Guvernului nr. 867/2023 pentru 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; 37.2.2.2. contaminanți în cantitate mai mare decât nivelurile maxime stabilite în Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produse alimentare și în Hotărârea Guvernului nr. 657/2014 cu privire la aprobarea limitelor maxime pentru prezența coccidiostaticelor sau a histomonostaticelor în alimente în urma transferului inevitabil al acestor substanțe în furaje ; sau 37.2.2.3. reziduuri de substanțe care sunt interzise sau neautorizate în conformitate cu Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcției de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală; 37.2.3. nerespectarea criteriilor microbiologice menționate în Hotărârea Guvernului nr. 221/2009 cu privire la aprobarea Cerințelor privind criteriile microbiologice pentru produse alimentare sau posibila prezență a altor pericole microbiologice care pot transforma carnea proaspătă în carne improprie pentru consumul uman; 37.2.4. prezența altor factori care pot duce la situația în care carnea proaspătă să fie declarată improprie pentru consumul uman sau în care să fie impuse restricții privind utilizarea acesteia.	Compatibil	
--	---	--------------------------	--

	38. În timpul inspecției post-mortem, trebuie luate precauții pentru a se asigura reducerea la minimum a riscului de contaminare a cărnii proaspete prin operațiuni cum sunt palparea, tranșarea sau incizarea.		
<i>Articolul 15</i> Cerințe pentru inspecția post-mortem a solipedelor domestice, a bovinelor în vârstă de peste opt luni și a porcilor domestici în vârstă de peste cinci săptămâni, precum și a vânatului mare sălbatic 1. Cerințele prevăzute în prezentul articol se aplică în mod suplimentar față de cerințele de la articolele 12 și 14. 2. Este necesar ca medicul veterinar oficial să ceară despicarea longitudinală în două semicarcase, urmând coloana vertebrală, a carcaselor de solipede domestice, de bovine în vârstă de peste opt luni și de porci domestici în vârstă de peste cinci săptămâni, în vederea inspecției post-mortem. 3. În cazul în care este necesar pentru inspecția post-mortem, medicul veterinar oficial poate, de asemenea, cere ca orice cap sau carcasă să fie despicate în lungime. Cu toate acestea, pentru a se ține seama de obiceiurile alimentare specifice, de dezvoltarea tehnologică sau de situații specifice privind sănătatea animală, medicul veterinar oficial poate autoriza să nu fie despicate în două carcassele de solipede domestice, de bovine în vârstă de peste opt luni și de porci domestici în vârstă de peste cinci săptămâni destinate inspecției post-mortem. 4. În cazul abatoarelor de capacitate redusă sau al unităților de manipulare a vânatului de capacitate redusă care manipulează mai puțin de 1 000 de unități animal viu pe an, medicul veterinar oficial poate autoriza, din motive sanitare, tranșarea în sferturi de carcasse a solipedelor domestice adulte, a bovinelor adulte și a vânatului mare sălbatic adult înainte de inspecția post-mortem.	Subsecțiunea a 4-a Cerințe pentru inspecția post-mortem a solipedelor domestice, a bovinelor în vârstă de peste opt luni și a porcilor domestici în vârstă de peste cinci săptămâni, precum și a vânatului mare sălbatic 39. Cerințele prevăzute în prezenta subsecțiune se aplică în mod suplimentar față de cerințele de la subsecțiunile 1 și 3 la prezenta Secțiune. 40. Este necesar ca medicul veterinar oficial să ceară despicarea longitudinală în două semicarcase, urmând coloana vertebrală, a carcaselor de solipede domestice, de bovine în vârstă de peste opt luni și de porci domestici în vârstă de peste cinci săptămâni, în vederea inspecției post-mortem. 41. În cazul în care este necesar pentru inspecția post-mortem, medicul veterinar oficial poate, de asemenea, cere ca orice cap sau carcasă să fie despicate în lungime. Cu toate acestea, pentru a se ține seama de obiceiurile alimentare specifice, de dezvoltarea tehnologică sau de situații specifice privind sănătatea animală, medicul veterinar oficial poate autoriza să nu fie despicate în două carcassele de solipede domestice, de bovine în vârstă de peste opt luni și de porci domestici în vârstă de peste cinci săptămâni destinate inspecției post-mortem. 42. În cazul abatoarelor de capacitate redusă sau al unităților de manipulare a vânatului de capacitate redusă care manipulează mai puțin de 1 000 de unități animal viu pe an, medicul veterinar oficial poate autoriza, din motive sanitare, tranșarea în sferturi de carcasse a solipedelor domestice adulte, a bovinelor adulte și a vânatului mare sălbatic adult înainte de inspecția post-mortem.	Compatibil	
<i>Articolul 16</i> Cerințe suplimentare pentru inspecția post-mortem în caz de sacrificare de urgență În cazul sacrificării de urgență, carcasa face obiectul, cât mai rapid posibil, al unei inspecții post-mortem în conformitate cu articolele 12, 13, 14 și 15 înainte de a fi declarată corespunzătoare pentru consumul uman.	Subsecțiunea a 5-a Cerințe suplimentare pentru inspecția post-mortem în caz de sacrificare de urgență 43. În cazul sacrificării de urgență, carcasa face obiectul, cât mai rapid posibil, al unei inspecții post-mortem în conformitate cu subsecțiunile 1-4, din prezenta secțiune înainte de a fi declarată corespunzătoare pentru consumul uman.	Compatibil	

Articolul 17 Modalități practice pentru inspecția post-mortem a bovinelor domestice, a ovinelor și caprinelor domestice, a solipedelor domestice și a porcinelor domestice În cazul în care inspecția post-mortem este efectuată de un medic veterinar oficial, sub supravegherea medicului veterinar oficial sau, atunci când se oferă la fața locului suficiente garanții, sub responsabilitatea medicului veterinar oficial în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (UE) 2017/625 și cu articolul 7 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624, autoritățile competente se asigură că modalitățile practice prevăzute în următoarele articole 18-24 sunt respectate în cazul bovinelor domestice, al ovinelor și caprinelor domestice, al solipedelor domestice și al porcinelor domestice, pe lângă cerințele prevăzute la articolele 12, 14 și 15.	Subsecțiunea a 6-a Modalități practice pentru inspecția post-mortem a bovinelor domestice, a ovinelor și caprinelor domestice, a solipedelor domestice și a porcinelor domestice 44. În cazul în care inspecția post-mortem este efectuată de un medic veterinar oficial, sub supravegherea medicului veterinar oficial sau, atunci când se oferă la fața locului suficiente garanții, sub responsabilitatea medicului veterinar oficial în conformitate cu art. 17, alin. (2), pct. 3 din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar și în conformitate cu secțiunea 7 din Hotărârea Guvernului nr. .../2025 cu privire la aprobarea Normei privind efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne, autoritatea competentă se asigură că modalitățile practice prevăzute în următoarele subsect. 7-13 sunt respectate în cazul bovinelor domestice, al ovinelor și caprinelor domestice, al solipedelor domestice și al porcinelor domestice, pe lângă cerințele prevăzute la subsect. 1, 3 și 4.	Compatibil	
Articolul 18 Animale tinere din specia bovină 1. Carcasele și organele comestibile ale următoarelor animale din specia bovină sunt supuse procedurilor de inspecție post-mortem prevăzute la alineatul (2): (a) animale în vârstă de sub opt luni; și (b) animale în vârstă de sub 20 de luni dacă sunt crescute fără acces la pășuni pe parcursul întregii lor vieți într-un stat membru sau într-o regiune a unui stat membru declarate oficial indemne de tuberculoză, în conformitate cu articolul 1 din Decizia 2003/467/CE. 2. Procedurile de inspecție post-mortem includ cel puțin o examinare vizuală: (a) a capului și a gâtului; împreună cu palparea și examinarea ganglionilor limfatici retrofaringieni (<i>Lnn. retropharyngiales</i>), cu toate acestea, pentru a asigura supravegherea statutului oficial de indemne de tuberculoză, statele membre pot decide să efectueze investigații suplimentare; inspectarea cavității bucale și a orofaringelui; (b) a plămânilor, a traheii și a esofagului; palparea plămânilor; palparea și examinarea ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); (c) a pericardului și a inimii; (d) a diafragmei; (e) a ficatului și a nodulilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>);	Subsecțiunea a 7-a Animale tinere din specia bovină 45. Carcasele și organele comestibile ale următoarelor animale din specia bovină sunt supuse procedurilor de inspecție post-mortem prevăzute la pct. 46: 45.1. animale în vârstă de sub opt luni; și 45.2. animale în vârstă de sub 20 de luni dacă sunt crescute fără acces la pășuni pe parcursul întregii lor vieți dintr-o altă țară sau într-o regiune a unei țări declarate oficial indemne de tuberculoză, în conformitate cu legislația în vigoare. 46. Procedurile de inspecție post-mortem includ cel puțin o examinare vizuală: 46.1. a capului și a gâtului; împreună cu palparea și examinarea ganglionilor limfatici retrofaringieni (<i>Lnn. retropharyngiales</i>), cu toate acestea, pentru a asigura supravegherea statutului oficial de indemne de tuberculoză, Republica Moldova decide să efectueze investigații suplimentare; inspectarea cavității bucale și a orofaringelui; 46.2. a plămânilor, a traheii și a esofagului; palparea plămânilor; palparea și examinarea ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); 46.3. a pericardului și a inimii; 46.4. a diafragmei; 46.5. a ficatului și a nodulilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); 46.6. a tractului gastrointestinal, a mezenterului și a nodulilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); 46.7. a splinei;	Compatibil	

(f) a tractului gastrointestinal, a mezenterului și a nodulilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); (g) a splinei; (h) a rinichilor; (i) a pleurei și a peritoneului; (j) a regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere. 3. ►M2 Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (UE) 2017/625 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 prin incizia și palparea carcabei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu articolul 24: ◀ (a) incizia ganglionilor limfatici retrofaringieni (<i>Lnn. retropharyngiales</i>); palparea limbii; (b) incizia ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); deschiderea longitudinală a traheii și a principalelor ramificații bronhice; plămânii trebuie să fie incizați în treimea posterioară, perpendicular pe axa principală; aceste incizii nu sunt necesare dacă plămânii sunt excluși de la consumul uman; (c) incizia longitudinală a inimii, astfel încât să fie deschise ventriculele și să fie secționat septul interventricular; (d) incizia nodulilor limfatici stomacali și mezenterici; (e) palparea splinei; (f) incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>); (g) palparea regiunii ombilicale și a articulațiilor. Regiunea ombilicală trebuie să fie incizată și articulațiile trebuie să fie deschise; este necesar să fie examinat lichidul sinovial.	46.8. a rinichilor; 46.9. a pleurei și a peritoneului; 46.10. a regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere. 47. Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu art. 17, alin.(2), pct. 3 din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar și în conformitate cu secțiunea 7 și 8 din Hotărârea Guvernului nr. .../2025 cu privire la aprobarea Normei privind efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne, prin incizia și palparea carcabei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu subsecțiunea 13: 47.1. incizia ganglionilor limfatici retrofaringieni (<i>Lnn. retropharyngiales</i>); palparea limbii; 47.2. incizia ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); deschiderea longitudinală a traheii și a principalelor ramificații bronhice; plămânii trebuie să fie incizați în treimea posterioară, perpendicular pe axa principală; aceste incizii nu sunt necesare dacă plămânii sunt excluși de la consumul uman; 47.3. incizia longitudinală a inimii, astfel încât să fie deschise ventriculele și să fie secționat septul interventricular; 47.4. incizia nodulilor limfatici stomacali și mezenterici; 47.5. palparea splinei; 47.6. incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>); 47.7. palparea regiunii ombilicale și a articulațiilor. Regiunea ombilicală trebuie să fie incizată și articulațiile trebuie să fie deschise; este necesar să fie examinat lichidul sinovial.		
Articolul 19 Alte animale din specia bovină 1. Carcasele și organele comestibile ale bovinelor, altele decât cele menționate la articolul 18 alineatul (1), sunt supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: (a) examinarea vizuală a capului și a gâtului; incizia și examinarea ganglionilor limfatici retrofaringieni (<i>Lnn. retropharyngiales</i>); inspectarea maseterilor externi, unde este necesar să fie practicate două incizii paralele cu mandibula, precum și a maseterilor interni (mușchii interni pterigoizi), care sunt incizați într-un singur plan. Limba este	Subsecțiunea a 8-a Alte animale din specia bovină 48. Carcasele și organele comestibile ale bovinelor, altele decât cele menționate la pct. 45, sunt supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: 48.1. examinarea vizuală a capului și a gâtului; incizia și examinarea ganglionilor limfatici retrofaringieni (<i>Lnn. retropharyngiales</i>); inspectarea maseterilor externi, unde este necesar să fie practicate două incizii paralele cu mandibula, precum și a maseterilor interni (mușchii interni pterigoizi), care sunt incizați într-un singur plan. Limba este detașată în prealabil pentru a permite o examinare detaliată a cavității bucale și a orofaringelui;	Compatibil	

detașată în prealabil pentru a permite o examinare detaliată a cavității bucale și a orofaringelui; (b) inspecția traheii și a esofagului; inspecția vizuală și palparea plămânilor; incizia și examinarea ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); (c) examinarea vizuală a pericardului și a inimii, aceasta din urmă făcând obiectul unei incizii longitudinale, astfel încât să fie deschise ventriculele și să fie secționat septul interventricular; (d) examinarea vizuală a diafragmei; (e) examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); (f) examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a ganglionilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); palparea ganglionilor limfatici stomacali și mezenterici; (g) examinarea vizuală a splinei; (h) examinarea vizuală a rinichilor; (i) examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; (j) examinarea vizuală a organelor genitale (cu excepția penisului, în cazul în care a fost deja îndepărtat); (k) examinarea vizuală a ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia (<i>Lnn. supramammarii</i>). 2. ►M2 Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (UE) 2017/625 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu articolul 24: ◀ (a) incizia și examinarea ganglionilor limfatici submaxilari și parotidieni (<i>Lnn. mandibulares și parotidei</i>); palparea limbii și a orofaringelui; (b) ►M2 —————<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales</i>—————<i>mediastinales</i>————— ◀ deschiderea longitudinală a traheii și a principalelor ramificații bronhice; plămânii trebuie să fie incizați în treimea posterioară, perpendicular pe axa principală; aceste incizii nu sunt necesare dacă plămânii sunt excluși de la consumul uman; (c) palparea ficatului și a nodulilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); incizia suprafeței gastrice a ficatului și a bazei lobului caudat pentru a examina canalele biliare;	48.2. inspecția traheii și a esofagului; inspecția vizuală și palparea plămânilor; incizia și examinarea ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); 48.3. examinarea vizuală a pericardului și a inimii, aceasta din urmă făcând obiectul unei incizii longitudinale, astfel încât să fie deschise ventriculele și să fie secționat septul interventricular; 48.4. examinarea vizuală a diafragmei; 48.5. examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); 48.6. examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a ganglionilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); palparea ganglionilor limfatici stomacali și mezenterici; 48.7. examinarea vizuală a splinei; 48.8. examinarea vizuală a rinichilor; 48.9. examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; 48.10. examinarea vizuală a organelor genitale (cu excepția penisului, în cazul în care a fost deja îndepărtat); 48.11. examinarea vizuală a ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia (<i>Lnn. supramammarii</i>). 49. Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu art. 17, alin.(2), pct. 3 din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar și în conformitate cu secțiunea 7 și 8 din Hotărârea Guvernului nr. .../2025 cu privire la aprobarea Normei privind efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne, prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu subsecț. 13: 49.1. incizia și examinarea ganglionilor limfatici submaxilari și parotidieni (<i>Lnn. mandibulares și parotidei</i>); palparea limbii și a orofaringelui; 49.2. deschiderea longitudinală a traheii și a principalelor ramificații bronhice; plămânii trebuie să fie incizați în treimea posterioară, perpendicular pe axa principală; aceste incizii nu sunt necesare dacă plămânii sunt excluși de la consumul uman; 49.3. palparea ficatului și a nodulilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); incizia suprafeței gastrice a ficatului și a bazei lobului caudat pentru a examina canalele biliare; 49.4. incizia nodulilor limfatici stomacali și mezenterici; 49.5. palparea splinei; 49.6. incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>); 49.7. palparea și incizia ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia (<i>Lnn. supramammarii</i>) la vaci. Este deschisă fiecare jumătate a ugerului printr-o incizie	
--	---	--

(d) incizia nodulilor limfatici stomacali și mezenterici; (e) palparea splinei; (f) incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>); (g) palparea și incizia ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia (<i>Lnn. supramammarii</i>) la vaci. Este deschisă fiecare jumătate a ugerului printr-o incizie longitudinală și profundă până la sinusurile lactofore (<i>sinus lactiferes</i>), iar ganglionii limfatici ai ugerului sunt incizați, cu excepția cazului în care ugerul este exclus de la consumul uman.	longitudinală și profundă până la sinusurile lactofore (<i>sinus lactiferes</i>), iar ganglionii limfatici ai ugerului sunt incizați, cu excepția cazului în care ugerul este exclus de la consumul uman.		
<i>Articolul 20</i> Animale domestice tinere din specia ovină și caprină și animale din specia ovină fără incisivi permanenți 1. Carcasele și organele comestibile de ovine fără incisivi permanenți sau în vârstă de până la 12 luni și de caprine în vârstă de până la șase luni trebuie să fie supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: (a) examinarea vizuală a capului, inclusiv a gâtului, a gurii, a limbii și a ganglionilor limfatici parotidieni și retrofaringieni. Aceste examinări nu sunt necesare în cazul în care autoritățile competente sunt în măsură să ofere garanții că este exclus de la consumul uman capul, inclusiv limba și creierul; (b) examinarea vizuală a plămânilor, a traheii și a esofagului, precum și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); (c) examinarea vizuală a pericardului și a inimii; (d) examinarea vizuală a diafragmei; (e) examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); (f) examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a nodulilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); (g) examinarea vizuală a splinei; (h) examinarea vizuală a rinichilor; (i) examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; (j) examinarea vizuală a regiunii ombilicale și a articulațiilor. 2. ►M2 Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (UE) 2017/625 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care	Subsecțiunea a 9-a Animale domestice tinere din specia ovină și caprină și animale din specia ovină fără incisivi permanenți 50. Carcasele și organele comestibile de ovine fără incisivi permanenți sau în vârstă de până la 12 luni și de caprine în vârstă de până la șase luni trebuie să fie supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: 50.1. examinarea vizuală a capului, inclusiv a gâtului, a gurii, a limbii și a ganglionilor limfatici parotidieni și retrofaringieni. Aceste examinări nu sunt necesare în cazul în care autoritatea competentă este în măsură să ofere garanții că este exclus de la consumul uman capul, inclusiv limba și creierul; 50.2. examinarea vizuală a plămânilor, a traheii și a esofagului, precum și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); 50.3. examinarea vizuală a pericardului și a inimii; 50.4. examinarea vizuală a diafragmei; 50.5. examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); 50.6. examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a nodulilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); 50.7. examinarea vizuală a splinei; 50.8. examinarea vizuală a rinichilor; 50.9. examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; 50.10. examinarea vizuală a regiunii ombilicale și a articulațiilor. 51. Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu art. 17, alin.(2), pct. 3 din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar și în conformitate cu secț. 7 și 8 Hotărârea Guvernului nr. .../2025 cu privire la aprobarea Normei privind efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne. , prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu subsecț. 13:	Compatibil	

există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu articolul 24: ◀ (a) palparea gâtului, a gurii, a limbii și a ganglionilor limfatici parotidieni. Cu excepția cazului în care normele de sănătate animală prevăd altfel, aceste examinări nu sunt necesare în cazul în care autoritățile competente sunt în măsură să ofere garanții că este exclus de la consumul uman capul, inclusiv limba și creierul; (b) palparea plămânilor; incizia plămânilor, a traheii, a esofagului și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali; (c) incizia inimii; (d) palparea ficatului și a nodulilor săi limfatici; incizia suprafeței gastrice a ficatului pentru examinarea canalelor biliare; (e) palparea splinei; (f) incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>); (g) palparea regiunii ombilicale și a articulațiilor; regiunea ombilicală trebuie să fie incizată și articulațiile trebuie să fie deschise; este necesar să fie examinat lichidul sinovial.	51.1. palparea gâtului, a gurii, a limbii și a ganglionilor limfatici parotidieni. Cu excepția cazului în care normele de sănătate animală prevăd altfel, aceste examinări nu sunt necesare în cazul în care autoritățile competente sunt în măsură să ofere garanții că este exclus de la consumul uman capul, inclusiv limba și creierul; 51.2. palparea plămânilor; incizia plămânilor, a traheii, a esofagului și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali; 51.3. incizia inimii; 51.4. palparea ficatului și a nodulilor săi limfatici; incizia suprafeței gastrice a ficatului pentru examinarea canalelor biliare; 51.5. palparea splinei; 51.6. incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>); 51.7. palparea regiunii ombilicale și a articulațiilor; regiunea ombilicală trebuie să fie incizată și articulațiile trebuie să fie deschise; este necesar să fie examinat lichidul sinovial.		
Articolul 21 Alte animale domestice din speciile ovină și caprină 1. Carcasele și organele comestibile de ovine cărora le-a ieșit un incisiv permanent sau în vârstă de 12 luni sau mai mult și de caprine în vârstă de șase luni sau mai mult trebuie să fie supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: (a) examinarea vizuală a capului, inclusiv a gâtului, a gurii, a limbii și a ganglionilor limfatici parotidieni, și palparea ganglionilor limfatici retrofaringieni. Aceste examinări nu sunt necesare în cazul în care autoritățile competente sunt în măsură să ofere garanții că este exclus de la consumul uman capul, inclusiv limba și creierul; (b) inspecția vizuală a plămânilor, a traheii și a esofagului; palparea plămânilor și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); (c) examinarea vizuală a pericardului și a inimii; (d) examinarea vizuală a diafragmei; (e) examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); palparea ficatului și a nodulilor săi limfatici; incizia suprafeței gastrice a ficatului pentru examinarea canalelor biliare; (f) examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a nodulilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>);	Subsecțiunea a 10-a Alte animale domestice din speciile ovină și caprină 52. Carcasele și organele comestibile de ovine cărora le-a ieșit un incisiv permanent sau în vârstă de 12 luni sau mai mult și de caprine în vârstă de șase luni sau mai mult trebuie să fie supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: 52.1. examinarea vizuală a capului, inclusiv a gâtului, a gurii, a limbii și a ganglionilor limfatici parotidieni, și palparea ganglionilor limfatici retrofaringieni. Aceste examinări nu sunt necesare în cazul în care autoritatea competentă este în măsură să ofere garanții că este exclus de la consumul uman capul, inclusiv limba și creierul; 52.2. inspecția vizuală a plămânilor, a traheii și a esofagului; palparea plămânilor și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); 52.3. examinarea vizuală a pericardului și a inimii; 52.4. examinarea vizuală a diafragmei; 52.5. examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); palparea ficatului și a nodulilor săi limfatici; incizia suprafeței gastrice a ficatului pentru examinarea canalelor biliare; 52.6. examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a nodulilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); 52.7. examinarea vizuală a splinei;	Compatibil	

(g) examinarea vizuală a splinei; (h) examinarea vizuală a rinichilor; (i) examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; (j) examinarea vizuală a organelor genitale (cu excepția penisului, în cazul în care a fost deja îndepărtat); (k) examinarea vizuală a ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia. 2. ▶M2 Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (UE) 2017/625 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu articolul 24: ◀ (a) palparea gâtului, a gurii, a limbii și a ganglionilor limfatici parotidieni. Cu excepția cazului în care normele de sănătate animală prevăd altfel, aceste examinări nu sunt necesare în cazul în care autoritățile competente sunt în măsură să ofere garanții că este exclus de la consumul uman capul, inclusiv limba și creierul; (b) incizia plămânilor, a traheii, a esofagului și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali; (c) incizia inimii; (d) palparea splinei; (e) incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>).	52.8. examinarea vizuală a rinichilor; 52.9. examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; 52.10. examinarea vizuală a organelor genitale (cu excepția penisului, în cazul în care a fost deja îndepărtat); 52.11. examinarea vizuală a ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia. 53. Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu art. 17, alin.(2), pct. 3 din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar și în conformitate cu secț. 7 și 8 din Hotărârea Guvernului nr. .../2025 cu privire la aprobarea Normei privind efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne, prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu subsecț. 13: 53.1. palparea gâtului, a gurii, a limbii și a ganglionilor limfatici parotidieni. Cu excepția cazului în care normele de sănătate animală prevăd altfel, aceste examinări nu sunt necesare în cazul în care autoritățile competente sunt în măsură să ofere garanții că este exclus de la consumul uman capul, inclusiv limba și creierul; 53.2. incizia plămânilor, a traheii, a esofagului și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali; 53.3. incizia inimii; 53.4. palparea splinei; 53.5. incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>).		
Articolul 22 Solipede domestice 1. Carcasele și organele comestibile ale solipedelor domestice trebuie să fie supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: (a) examinarea vizuală a capului și, după detașarea limbii, examinarea gâtului; limba, detașată în prealabil pentru a permite o examinare vizuală detaliată a cavității bucale și a orofaringelui, trebuie să facă obiectul unei examinări vizuale; (b) examinarea vizuală a plămânilor, a traheii, a esofagului, precum și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); (c) inspecția vizuală a pericardului și a inimii; (d) examinarea vizuală a diafragmei; (e) examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>);	Subsecțiunea a 11-a Solipede domestice 54. Carcasele și organele comestibile ale solipedelor domestice trebuie să fie supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: 54.1. examinarea vizuală a capului și, după detașarea limbii, examinarea gâtului; limba, detașată în prealabil pentru a permite o examinare vizuală detaliată a cavității bucale și a orofaringelui, trebuie să facă obiectul unei examinări vizuale; 54.2. examinarea vizuală a plămânilor, a traheii, a esofagului, precum și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>); 54.3. inspecția vizuală a pericardului și a inimii; 54.4. examinarea vizuală a diafragmei; 54.5. examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>);	Compatibil	

(f) examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a nodulilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); (g) examinarea vizuală a splinei; (h) examinarea vizuală a rinichilor; (i) examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; (j) examinarea vizuală a organelor genitale ale armăsarilor (cu excepția penisului, în cazul în care a fost deja îndepărtat) și ale iepelor; (k) examinarea vizuală a ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia (<i>Lnn. supramammarii</i>); (l) examinarea vizuală a regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere; (m) examinarea mușchilor și a ganglionilor limfatici subromboidali (<i>Lnn. subrhomboidei</i>), de sub cartilajul scapular, prin secționarea inserției unui umăr, în cazul cailor suri, pentru a depista prezența melanozei și a melanomatozei. Rinichii trebuie să fie scoși. 2. ► M2 Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (UE) 2017/625 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu articolul 24: ◀ (a) palparea și incizia ganglionilor limfatici submaxilari, retrofaringieni și parotidieni (<i>Lnn. retropharyngiales, mandibulares și parotidei</i>); palparea limbii; (b) palparea plămânilor; palparea și incizia ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali. Traheea și principalele ramificații bronhice trebuie să fie deschise longitudinal, iar plămânii trebuie să fie incizați în treimea posterioară, perpendicular pe axa principală; cu toate acestea, inciziile respective nu sunt necesare dacă plămânii sunt excluși de la consumul uman; (c) incizia longitudinală a inimii, astfel încât să fie deschise ventriculele și să fie secționat septul interventricular; (d) palparea și incizia ficatului și a nodulilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); (e) incizia nodulilor limfatici stomacali și mezenterici; (f) palparea splinei; (g) palparea rinichilor și incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>);	54.6. examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a nodulilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); 54.7. examinarea vizuală a splinei; 54.8. examinarea vizuală a rinichilor; 54.9. examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; 54.10. examinarea vizuală a organelor genitale ale armăsarilor (cu excepția penisului, în cazul în care a fost deja îndepărtat) și ale iepelor; 54.11. examinarea vizuală a ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia (<i>Lnn. supramammarii</i>); 54.12. examinarea vizuală a regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere; 54.13. examinarea mușchilor și a ganglionilor limfatici subromboidali (<i>Lnn. subrhomboidei</i>), de sub cartilajul scapular, prin secționarea inserției unui umăr, în cazul cailor suri, pentru a depista prezența melanozei și a melanomatozei. Rinichii trebuie să fie scoși. 55. Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu art. 17, alin.(2), pct. 3 din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar și în conformitate cu sect. 7 și 8 din Hotărârea Guvernului nr. .../2025 cu privire la aprobarea Normei privind efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne, prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu subsecț. 13: 55.1. palparea și incizia ganglionilor limfatici submaxilari, retrofaringieni și parotidieni (<i>Lnn. retropharyngiales, mandibulares și parotidei</i>); palparea limbii; 55.2. palparea plămânilor; palparea și incizia ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali. Traheea și principalele ramificații bronhice trebuie să fie deschise longitudinal, iar plămânii trebuie să fie incizați în treimea posterioară, perpendicular pe axa principală; cu toate acestea, inciziile respective nu sunt necesare dacă plămânii sunt excluși de la consumul uman; 55.3. incizia longitudinală a inimii, astfel încât să fie deschise ventriculele și să fie secționat septul interventricular; 55.4. palparea și incizia ficatului și a nodulilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); 55.5. incizia nodulilor limfatici stomacali și mezenterici; 55.6. palparea splinei; 55.7. palparea rinichilor și incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>); 55.8. incizia nodulilor limfatici supramamari;	
---	---	--

(h) incizia nodulilor limfatici supramamari; (i) palparea regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere. În cazul unor suspiciuni, regiunea ombilicală trebuie să fie incizată și articulațiile trebuie să fie deschise; este necesar să fie examinat lichidul sinovial; (j) la caii suri, incizia rinichilor pe toată lungimea lor.	55.9. palparea regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere. În cazul unor suspiciuni, regiunea ombilicală trebuie să fie incizată și articulațiile trebuie să fie deschise; este necesar să fie examinat lichidul sinovial; 55.10. la caii suri, incizia rinichilor pe toată lungimea lor.		
<i>Articolul 23</i> Animale domestice din specia porcină 1. Carcasele și organele comestibile ale porcinelor domestice trebuie să fie supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: (a) examinarea vizuală a capului și a gâtului; (b) examinarea vizuală a cavității bucale, a orofaringelui și a limbii; (c) inspecția vizuală a plămânilor, a traheii și a esofagului; (d) examinarea vizuală a pericardului și a inimii; (e) examinarea vizuală a diafragmei; (f) examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a ganglionilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); (g) examinarea vizuală a splinei; examinarea vizuală a rinichilor; examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; (h) examinarea vizuală a organelor genitale (cu excepția penisului, în cazul în care a fost deja îndepărtat); (i) examinarea vizuală a ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia (<i>Lnn. supramammarii</i>); (j) examinarea vizuală a regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere. 2. ► M2 Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (UE) 2017/625 și cu articolele 7 și 8 din Regulamentul delegat (UE) 2019/624 prin incizia și palparea carcabei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu articolul 24: ◀ (a) incizia și examinarea ganglionilor limfatici submaxilari (<i>Lnn. mandibulares</i>); (b) palparea plămânilor și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>). Traheea și principalele ramificații bronhice trebuie să fie deschise longitudinal, iar	Subsecțiunea a 12-a Animale domestice din specia porcină 56. Carcasele și organele comestibile ale porcinelor domestice trebuie să fie supuse următoarelor proceduri de inspecție post-mortem: 56.1. examinarea vizuală a capului și a gâtului; 56.2. examinarea vizuală a cavității bucale, a orofaringelui și a limbii; 56.3. inspecția vizuală a plămânilor, a traheii și a esofagului; 56.4. examinarea vizuală a pericardului și a inimii; 56.5. examinarea vizuală a diafragmei; 56.6. examinarea vizuală a ficatului și a ganglionilor limfatici hepatici și pancreatici (<i>Lnn. portales</i>); examinarea vizuală a tractului gastrointestinal, a mezenterului, a ganglionilor limfatici stomacali și mezenterici (<i>Lnn. gastrici, mesenterici, craniales și caudales</i>); 56.7. examinarea vizuală a splinei; examinarea vizuală a rinichilor; examinarea vizuală a pleurei și a peritoneului; 56.8. examinarea vizuală a organelor genitale (cu excepția penisului, în cazul în care a fost deja îndepărtat); 56.9. examinarea vizuală a ugerului și a ganglionilor limfatici ai acestuia (<i>Lnn. supramammarii</i>); 56.10. examinarea vizuală a regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere. 57. Procedurile de inspecție post-mortem se efectuează în conformitate cu art. 17, alin.(2), pct. 3 din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar și în conformitate cu sect. 7 și 8 din Hotărârea Guvernului nr. .../2025 cu privire la aprobarea Normei privind efectuarea controalelor oficiale vizând producția de carne, prin incizia și palparea carcabei și a organelor, în cazul în care există indicii ale unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor indicate în conformitate cu subsecț. 13: 57.1. incizia și examinarea ganglionilor limfatici submaxilari (<i>Lnn. mandibulares</i>); 57.2. palparea plămânilor și a ganglionilor limfatici bronhici și mediastinali (<i>Lnn. bifurcationes, eparteriales și mediastinales</i>). Traheea și principalele ramificații bronhice trebuie să fie deschise longitudinal, iar plămânii trebuie să fie incizați în	Compatibil	

plămânii trebuie să fie incizați în treimea posterioară, perpendicular pe axa principală; inciziile respective nu sunt necesare dacă plămânii sunt excluși de la consumul uman; (c) incizia longitudinală a inimii, astfel încât să fie deschise ventriculele și să fie secționat septul interventricular; (d) palparea ficatului și a nodulilor săi limfatici; (e) palparea și, în cazul în care este necesar, incizia ganglionilor limfatici stomacali și mezenterici; (f) palparea splinei; (g) incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>); (h) incizia nodulilor limfatici supramamari; (i) palparea regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere și, în cazul în care este necesar, incizia regiunii ombilicale și deschiderea articulațiilor.	treimea posterioară, perpendicular pe axa principală; inciziile respective nu sunt necesare dacă plămânii sunt excluși de la consumul uman; 57.3. incizia longitudinală a inimii, astfel încât să fie deschise ventriculele și să fie secționat septul interventricular; 57.4. palparea ficatului și a nodulilor săi limfatici; 57.5. palparea și, în cazul în care este necesar, incizia ganglionilor limfatici stomacali și mezenterici; 57.6. palparea splinei; 57.7. incizia rinichilor și a nodulilor limfatici renali (<i>Lnn. renales</i>); 57.8. incizia nodulilor limfatici supramamari; 57.9. palparea regiunii ombilicale și a articulațiilor la animalele tinere și, în cazul în care este necesar, incizia regiunii ombilicale și deschiderea articulațiilor.		
Articolul 24 Indicii ale unor riscuri potențiale pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor la bovinele domestice, ovinele și caprinele domestice, solipelele domestice și porcinele domestice <u>▼M2</u> Procedurile suplimentare de inspecție post-mortem prevăzute la articolul 18 alineatul (3), articolul 19 alineatul (2), articolul 20 alineatul (2), articolul 21 alineatul (2), articolul 22 alineatul (2) și articolul 23 alineatul (2) se efectuează prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care, în opinia medicului veterinar oficial, unul dintre următoarele elemente indică existența unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor: <u>▼B</u> (a) verificările și analiza controalelor documentelor efectuate în conformitate cu articolele 9 și 10; (b) constatările inspecției ante-mortem efectuate în conformitate cu articolul 11; (c) rezultatele verificărilor respectării normelor de bunăstare animală efectuate în conformitate cu articolul 38; (d) constatările inspecției post-mortem efectuate în conformitate cu articolele 12-24; (e) datele epidemiologice suplimentare sau alte date provenite de la exploatarea de origine a animalelor.	Subsecțiunea a 13-a Indicii ale unor riscuri potențiale pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor la bovinele domestice, ovinele și caprinele domestice, solipelele domestice și porcinele domestice 58. Procedurile suplimentare de inspecție post-mortem prevăzute la pct. 47, 49, 51, 53, 55 și 57 se efectuează prin incizia și palparea carcasei și a organelor, în cazul în care, în opinia medicului veterinar oficial, unul dintre următoarele elemente indică existența unui risc potențial pentru sănătatea umană, sănătatea sau bunăstarea animalelor: 58.1. verificările și analiza controalelor documentelor efectuate în conformitate cu subsecț. 1 și 2 din secț. 3; 58.2. constatările inspecției ante-mortem efectuate în conformitate cu subsecț. 1 din secț. 4; 58.3. rezultatele verificărilor respectării normelor de bunăstare animală efectuate în conformitate cu secț. 7, Cap. III; 58.4. constatările inspecției post-mortem efectuate în conformitate cu subsecț. 1-13 din secț. 5; 58.5. datele epidemiologice suplimentare sau alte date provenite de la exploatarea de origine a animalelor.	Compatibil	

Articolul 25 Modalități practice pentru inspecția post-mortem a păsărilor de curte 1. Toate păsările de curte trebuie să fie supuse unei inspecții post-mortem care poate include asistența personalului abatorului, în conformitate cu articolul 18 alineatul (3) din Regulamentul (UE) 2017/625. Medicul veterinar oficial sau membrul personalului auxiliar oficial, în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (c) din regulamentul menționat, efectuează în mod personal următoarele controale: (a) inspecția zilnică a viscerelor și a cavităților corporale ale unui eșantion reprezentativ din fiecare șeptel; (b) inspecția detaliată a unui eșantion aleator a părților de păsări sau a păsărilor întregi declarate improprii pentru consumul uman în urma inspecției post-mortem din fiecare șeptel; (c) orice examinare suplimentară necesară în cazul în care există motive pentru a suspecta că păsările de curte în cauză pot fi improprii pentru consumul uman. 2. Prin derogare de la alineatul (1), autoritățile competente pot decide ca numai un eșantion reprezentativ de păsări de curte din fiecare șeptel să fie supus unei inspecții post-mortem dacă: (a) operatorii din sectorul alimentar au pus în aplicare un sistem, cu avizul medicului veterinar oficial, care permite depistarea și separarea păsărilor cu anomalii, contaminări sau defecte; (b) abatorul are o istorie îndelungată de conformitate cu cerințele referitoare la: (i) cerințele generale și speciale în conformitate cu articolul 4 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004, inclusiv criteriile microbiologice aplicabile punctelor 1.28 și 2.1.5 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 2073/2005; (ii) procedurile bazate pe principiile HACCP în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 852/2004; și (iii) normele specifice de igienă în conformitate cu articolul 5 și cu secțiunea II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (c) în cadrul inspecției ante-mortem și al verificării informațiilor privind lanțul alimentar nu s-au constatat anomalii care să indice o problemă gravă pentru sănătatea umană sau animală, și care ar putea justifica necesitatea adoptării măsurilor prevăzute la articolele 40-44. 3. În ceea ce privește păsările de curte crescute pentru producția de <i>foie gras</i> și păsările de curte cu eviscerare amânată obținute în exploatarea de	Subsecțiunea a 14-a Modalități practice pentru inspecția post-mortem a păsărilor de curte și a lagomorfelor de crescătorie 59. Toate păsările de curte trebuie să fie supuse unei inspecții post-mortem care poate include asistența personalului abatorului, în conformitate cu art. 17 alin. (3) din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar. Medicul veterinar oficial sau membrul personalului auxiliar oficial, în conformitate cu art. 17 alineat (2) pct. 3 din legea menționată, efectuează în mod personal următoarele controale: 59.1. inspecția zilnică a viscerelor și a cavităților corporale ale unui eșantion reprezentativ din fiecare șeptel; 59.2. inspecția detaliată a unui eșantion aleator a părților de păsări sau a păsărilor întregi declarate improprii pentru consumul uman în urma inspecției post-mortem din fiecare șeptel; 59.3. orice examinare suplimentară necesară în cazul în care există motive pentru a suspecta că păsările de curte în cauză pot fi improprii pentru consumul uman. 60. Prin derogare de la pct. 59, autoritatea competentă poate decide ca numai un eșantion reprezentativ de păsări de curte din fiecare șeptel să fie supus unei inspecții post-mortem dacă: 60.1. operatorii din domeniul alimentar au pus în aplicare un sistem, cu avizul medicului veterinar oficial, care permite depistarea și separarea păsărilor cu anomalii, contaminări sau defecte; 60.2. abatorul are o istorie îndelungată de conformitate cu cerințele referitoare la: 60.2.1. cerințele în conformitate cu Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare, inclusiv criteriile microbiologice aplicabile la pct. 1.28 și 2.1.5 din anexa Hotărârii Guvernului nr. 221/2009; 60.2.2. procedurile bazate pe principiile HACCP în conformitate Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare. 60.2.3. normele specifice de igienă în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 435/2010; 60.3. în cadrul inspecției ante-mortem și al verificării informațiilor privind lanțul alimentar nu s-au constatat anomalii care să indice o problemă gravă pentru sănătatea umană sau animală, și care ar putea justifica necesitatea adoptării măsurilor prevăzute la subsecț. 2-6 din secț. 8, Cap. III. 61.În ceea ce privește păsările de curte crescute pentru producția de foie gras și păsările de curte cu eviscerare amânată obținute în exploatarea de origine în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 435/2010, inspecția post-mortem are loc la secția de tranșare unde aceste carcase sunt transportate direct de la exploatarea de	Compatibil	
---	---	--------------------------	--

origine în conformitate cu secțiunea II capitolul VI punctele 8 și 9 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, inspecția post-mortem are loc la secția de tranșare unde aceste carcase sunt transportate direct de la exploatarea de origine.			
<i>Articolul 26</i> Modalități practice pentru inspecția post-mortem a lagomorfelor de crescătorie Modalitățile practice pentru inspecția post-mortem a păsărilor de curte în conformitate cu articolul 25 se aplică lagomorfelor de crescătorie. Dispozițiile aplicabile unui singur șeptel de păsări de curte de la articolul 25 se aplică lagomorfelor de crescătorie sacrificate în aceeași zi dintr-o singură exploatare de origine.	62. Dispozițiile aplicabile unui singur șeptel de păsări de curte se aplică lagomorfelor de crescătorie sacrificate în aceeași zi dintr-o singură exploatare de origine.	Compatibil	
<i>Articolul 27</i> Modalități practice pentru inspecția post-mortem a vânatului de crescătorie 1. Următoarele proceduri de inspecție post-mortem se aplică vânatului de crescătorie: (a) în cazul cervidelor mici (< 100 kg), procedurile post-mortem pentru ovine prevăzute la articolul 21; cu toate acestea, în cazul renilor, se utilizează procedurile post-mortem pentru ovine prevăzute la articolul 20 iar limba poate fi utilizată pentru consumul uman fără inspecția capului; (b) în cazul vânatului din familia <i>Suidae</i>, procedurile post-mortem pentru porcine domestice prevăzute la articolul 23; ▼M2 (c) în cazul altor ungulate de vânat care nu intră sub incidența literelor (a) și (b), procedurile post-mortem pentru bovine prevăzute la articolul 19; ▼B (d) în cazul ratitelor, procedurile post-mortem pentru păsări de curte prevăzute la articolul 25 alineatul (1). 2. În cazul în care animalele au fost sacrificate în afara abatorului, medicul veterinar oficial al abatorului trebuie să verifice certificatul.	Subsecțiunea a 15-a Modalități practice pentru inspecția post-mortem a vânatului de crescătorie 63.Următoarele proceduri de inspecție post-mortem se aplică vânatului de crescătorie: 63.1. în cazul cervidelor mici (< 100 kg), procedurile post-mortem pentru ovine prevăzute la subsecț.10 cu toate acestea, în cazul renilor, se utilizează procedurile post-mortem pentru ovine prevăzute la subsecțiunea 9, iar limba poate fi utilizată pentru consumul uman fără inspecția capului; 63.2. în cazul vânatului din familia <i>Suidae</i>, procedurile post-mortem pentru porcine domestice prevăzute la subsecț.12; 63.3. în cazul altor ungulate de vânat care nu intră sub incidența pct. 63.1 și 63.2, procedurile post-mortem pentru bovine prevăzute la subsecț. 8; 63.4. în cazul ratitelor, procedurile post-mortem pentru păsări de curte prevăzute la subsecț. 14, pct. 59. 64.În cazul în care animalele au fost sacrificate în afara abatorului, medicul veterinar oficial al abatorului trebuie să verifice certificatul.	Compatibil	
<i>Articolul 28</i> Modalități practice pentru inspecția post-mortem a vânatului sălbatic 1. Medicul veterinar oficial trebuie să verifice dacă vânatul sălbatic mare neajupuit transportat la unitatea de manipulare a vânatului din alt stat membru este însoțit de un certificat de sănătate în conformitate cu	Subsecțiunea a 16-a Modalități practice pentru inspecția post-mortem a vânatului sălbatic 65. Medicul veterinar oficial trebuie să verifice dacă vânatul sălbatic mare neajupuit transportat la unitatea de manipulare a vânatului din altă țară este însoțit de un certificat de sănătate astfel cum se specifică în legislația națională sau de o declarație în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 435/2010. Medicul veterinar	Compatibil	

modelul prevăzut în anexa la Regulamentul (UE) nr. 636/2014 sau de o declarație (declarații) în conformitate cu secțiunea IV capitolul II punctul 8 litera (b) din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Medicul veterinar oficial trebuie să țină seama de conținutul certificatului sau al declarației (declarațiilor) respective. 2. La inspecția post-mortem, medicul veterinar oficial trebuie să procedeze la: (a) o inspecție vizuală a carcasei, a cavităților acesteia și, după caz, a organelor în scopul de a: (i) detecta eventuale anomalii care nu rezultă din activitatea de vânătoare. În acest scop, diagnosticul se poate baza pe informațiile furnizate eventual de persoana calificată privind comportamentul animalului înainte de a fi ucis; (ii) verifica dacă moartea nu a fost cauzată de alte motive decât vânătoarea; (b) identificarea unor anomalii organoleptice; (c) o palpăre și incizii ale organelor, după caz; (d) în cazul în care motive serioase duc la suspiciunea privind prezența unor reziduuri sau contaminanți, o analiză prin sondaj a reziduurilor care nu rezultă din activitatea de vânătoare, inclusiv a contaminanților mediului înconjurător. În cazul în care este efectuată o inspecție mai amănunțită pe baza acestor suspiciuni, medicul veterinar oficial trebuie să aștepte concluzia acestei inspecții înainte de a proceda la evaluarea întregului vânat sălbatic ucis la o anumită vânătoare sau a părților despre care se poate presupune că prezintă aceleași anomalii; (e) identificarea elementelor caracteristice care indică prezența unui risc pentru sănătate din punctul de vedere al cărnii, în special: (i) un comportament anormal sau o perturbare a stării generale a animalului viu semnalate de vânător; (ii) prezența generalizată a unor tumori sau abcese în diferite organe interne sau mușchi; (iii) prezența artritei, orhitei, o alterare patologică a ficatului sau a splinei, o inflamare a intestinelor sau a regiunii ombilicale; (iv) prezența unor corpuri străine care nu rezultă din activitatea de vânătoare în cavitățile corporale, în interiorul stomacului, al intestinelor sau în urină, în cazul în care culoarea pleurei sau a peritoneului prezintă o alterare (în cazul în care viscerele respective sunt prezente); (v) prezența paraziților;	oficial trebuie să țină seama de conținutul certificatului sau al declarației respective. 66. La inspecția post-mortem, medicul veterinar oficial trebuie să procedeze la: 66.1. o inspecție vizuală a carcasei, a cavităților acesteia și, după caz, a organelor în scopul de a: 66.1.1. detecta eventuale anomalii care nu rezultă din activitatea de vânătoare. În acest scop, diagnosticul se poate baza pe informațiile furnizate eventual de persoana calificată privind comportamentul animalului înainte de a fi ucis; 66.1.2. verifica dacă moartea nu a fost cauzată de alte motive decât vânătoarea; 66.2. identificarea unor anomalii organoleptice; 66.3. o palpăre și incizii ale organelor, după caz; 66.4. în cazul în care motive serioase duc la suspiciunea privind prezența unor reziduuri sau contaminanți, o analiză prin sondaj a reziduurilor care nu rezultă din activitatea de vânătoare, inclusiv a contaminanților mediului înconjurător. În cazul în care este efectuată o inspecție mai amănunțită pe baza acestor suspiciuni, medicul veterinar oficial trebuie să aștepte concluzia acestei inspecții înainte de a proceda la evaluarea întregului vânat sălbatic ucis la o anumită vânătoare sau a părților despre care se poate presupune că prezintă aceleași anomalii; 66.5. identificarea elementelor caracteristice care indică prezența unui risc pentru sănătate din punctul de vedere al cărnii, în special: 66.5.1. un comportament anormal sau o perturbare a stării generale a animalului viu semnalate de vânător; 66.5.2. prezența generalizată a unor tumori sau abcese în diferite organe interne sau mușchi; 66.5.3. prezența artritei, orhitei, o alterare patologică a ficatului sau a splinei, o inflamare a intestinelor sau a regiunii ombilicale; 66.5.4. prezența unor corpuri străine care nu rezultă din activitatea de vânătoare în cavitățile corporale, în interiorul stomacului, al intestinelor sau în urină, în cazul în care culoarea pleurei sau a peritoneului prezintă o alterare (în cazul în care viscerele respective sunt prezente); 66.5.5. prezența paraziților; 66.5.6. formarea unei cantități importante de gaz în tractul gastrointestinal cu alterarea culorii organelor interne (în cazul în care viscerele respective sunt prezente); 66.5.7. prezența unor anomalii de culoare, de consistență sau de miros accentuate în musculatură sau în organe; 66.5.8. prezența unor fracturi mai vechi deschise; 66.5.9. o stare de emaciare și/sau un edem generalizat sau localizat; 66.5.10. aderențe recente în cazul pleurei sau al peritoneului; 66.5.11. alte alterări importante evidente, cum este putrefacția.		
--	--	--	--

(vi) formarea unei cantități importante de gaz în tractul gastrointestinal cu alterarea culorii organelor interne (în cazul în care viscerele respective sunt prezente); (vii) prezența unor anomalii de culoare, de consistență sau de miros accentuate în musculatură sau în organe; (viii) prezența unor fracturi mai vechi deschise; (ix) o stare de emaciare și/sau un edem generalizat sau localizat; (x) aderențe recente în cazul pleurei sau al peritoneului; (xi) alte alterări importante evidente, cum este putrefacția. 3. În cazul în care medicul veterinar oficial cere acest lucru, coloana vertebrală și capul trebuie despicate în lungime. 4. În cazul în care este vorba de bucăți întregi de vânat sălbatic mic care nu au făcut obiectul unei eviscerări imediat după ucidere, medicul veterinar oficial trebuie să supună un eșantion reprezentativ de animale de aceeași proveniență unei inspecții post-mortem. În cazul în care inspecția dezvăluie o boală transmisibilă oamenilor sau una dintre caracteristicile enumerate la alineatul (2) litera (e), este necesar ca medicul veterinar oficial să supună întregul lot unor verificări suplimentare pentru a determina dacă acesta trebuie să fie declarat impropriu pentru consumul uman sau dacă este cazul să fie inspectată fiecare carcasă individual. 5. Medicul veterinar oficial poate practica alte tranșări și inspecții pe părți ale animalelor pe care este necesar să le examineze pentru a pune un diagnostic definitiv. În cazul în care modalitățile practice prevăzute la alineatul (2) nu permit să se ajungă la o evaluare, este necesar să se efectueze examinări suplimentare într-un laborator. 6. Carnea trebuie declarată improprie pentru consumul uman în cazurile menționate la articolul 45, precum și în cazul în care prezintă, la inspecția post-mortem, una dintre caracteristicile enumerate la alineatul (2) litera (e).	67. În cazul în care medicul veterinar oficial cere acest lucru, coloana vertebrală și capul trebuie despicate în lungime. 68. În cazul în care este vorba de bucăți întregi de vânat sălbatic mic care nu au făcut obiectul unei eviscerări imediat după ucidere, medicul veterinar oficial trebuie să supună un eșantion reprezentativ de animale de aceeași proveniență unei inspecții post-mortem. În cazul în care inspecția dezvăluie o boală transmisibilă oamenilor sau una dintre caracteristicile enumerate la pct. 66, subpct. 66.5, este necesar ca medicul veterinar oficial să supună întregul lot unor verificări suplimentare pentru a determina dacă acesta trebuie să fie declarat impropriu pentru consumul uman sau dacă este cazul să fie inspectată fiecare carcasă individual. 69. Medicul veterinar oficial poate practica alte tranșări și inspecții pe părți ale animalelor pe care este necesar să le examineze pentru a pune un diagnostic definitiv. În cazul în care modalitățile practice prevăzute la pct.66 nu permit să se ajungă la o evaluare, este necesar să se efectueze examinări suplimentare într-un laborator. 70. Carnea trebuie declarată improprie pentru consumul uman în cazurile menționate la subsecț.1 din secț. 8, Cap. III, precum și în cazul în care prezintă, la inspecția post-mortem, una dintre caracteristicile enumerate la subpct. 66.5.		
Secțiunea 4 Controale oficiale referitoare la riscuri specifice și testări în laborator Articolul 29 Modalități practice pentru controalele oficiale efectuate în ceea ce privește encefalopatiile spongiforme transmisibile (EST) 1. Pe lângă cerințele prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 999/2001 privind controalele oficiale care trebuie efectuate în legătură cu EST, medicul veterinar oficial verifică eliminarea, separarea și, după caz,	Secțiunea a 6-a Controale oficiale referitoare la riscuri specifice și testări în laborator Subsecțiunea 1 Modalități practice pentru controalele oficiale efectuate în ceea ce privește encefalopatiile spongiforme transmisibile (EST) 71. Pe lângă cerințele prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 713/2024 privind controalele oficiale care trebuie efectuate în legătură cu encefalopatiile spongiforme transmisibile (EST), medicul veterinar oficial verifică eliminarea,	Compatibil	

marcarea materialelor cu riscuri specificate și în conformitate cu normele prevăzute la articolul 8 alineatul (1) din regulamentul menționat și la articolul 12 din Regulamentul (CE) nr. 1069/2009 privind subprodusele de origine animală. 2. Acesta trebuie să se asigure că operatorul din sectorul alimentară ia toate măsurile necesare pentru a evita contaminarea cărnii prin materiale cu riscuri specificate în timpul sacrificării, inclusiv în timpul asomării. Acest lucru include eliminarea materialelor cu riscuri specificate.	separarea și, după caz, marcarea materialelor cu riscuri specificate și în conformitate cu normele prevăzute în Legea nr.129/2019 privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman. 72. Acesta trebuie să se asigure că operatorul din domeniul alimentară ia toate măsurile necesare pentru a evita contaminarea cărnii prin materiale cu riscuri specificate în timpul sacrificării, inclusiv în timpul asomării. Acest lucru include eliminarea materialelor cu riscuri specificate.		
<i>Articolul 30</i> Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența cisticercozei în cadrul inspecției post-mortem la bovine domestice și <i>Suidae</i> 1. Procedurile de inspecție post-mortem descrise la articolele 18, 19 și 23 constituie cerințele minimale pentru identificarea cisticercozei la bovine și <i>Suidae</i> (porci domestici, vânat de crescătorie și vânat sălbatic). În ceea ce privește bovinele menționate la articolul 19, autoritățile competente pot decide ca incizia maseterilor la inspecția post-mortem să nu fie obligatorie dacă: (a) se utilizează un test serologic specific; (b) animalele au fost crescute într-o exploatare de origine declarată oficial indemnă de cisticercoză; sau (c) prevalența populației sursă sau, în cadrul unei subpopulații bine definite, este mai mică de unu la un milion, ceea ce a fost demonstrat cu o certitudine de 95 %, sau nu au fost detectate cazuri la toate animalele sacrificate în ultimii cinci ani (sau doi ani în cazul în care acest lucru a fost susținut și justificat de analiza de risc a autorităților competente) pe baza datelor provenite din rapoartele realizate în conformitate cu articolul 9 alineatul (1) din Directiva 2003/99/CE. 2. Carnea care prezintă o infestare cu cisticercoză trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman. Cu toate acestea, în cazul în care această infestare nu este generalizată, părțile neinfectate pot fi declarate corespunzătoare pentru consumul uman după ce au fost supuse unui tratament la temperaturi joase.	Subsecțiunea a 2-a Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența cisticercozei în cadrul inspecției post-mortem la bovine domestice și <i>Suidae</i> 73. Procedurile de inspecție post-mortem descrise la subsecț. 7, 8 și 12 din secț. 4 constituie cerințele minimale pentru identificarea cisticercozei la bovine și <i>Suidae</i> (porci domestici, vânat de crescătorie și vânat sălbatic). În ceea ce privește bovinele menționate la subsecț. 8 din secț. 4, autoritatea competentă poate decide ca incizia maseterilor la inspecția post-mortem să nu fie obligatorie dacă: 73.1. se utilizează un test serologic specific; 73.2. animalele au fost crescute într-o exploatare de origine declarată oficial indemnă de cisticercoză; sau 73.3. prevalența populației sursă sau, în cadrul unei subpopulații bine definite, este mai mică de unu la un milion, ceea ce a fost demonstrat cu o certitudine de 95 %, sau nu au fost detectate cazuri la toate animalele sacrificate în ultimii cinci ani (sau doi ani în cazul în care acest lucru a fost susținut și justificat de analiza de risc a autorității competente) pe baza datelor provenite din rapoartele realizate. 74. Carnea care prezintă o infestare cu cisticercoză trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman. Cu toate acestea, în cazul în care această infestare nu este generalizată, părțile neinfectate pot fi declarate corespunzătoare pentru consumul uman după ce au fost supuse unui tratament la temperaturi joase.	Compatibil	
<i>Articolul 31</i> Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în cadrul inspecției post-mortem 1. Carcasele de <i>Suidae</i>, solipede și alte specii susceptibile de infestare cu <i>Trichinella</i> trebuie să fie examinate în ceea ce privește detectarea	Subsecțiunea a 3-a Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în cadrul inspecției post-mortem 75. Carcasele de <i>Suidae</i>, solipede și alte specii susceptibile de infestare cu <i>Trichinella</i> trebuie să fie examinate în ceea ce privește detectarea prezenței de	Compatibil	

prezenței de <i>Trichinella</i> în conformitate cu Regulamentul (UE) 2015/1375, cu excepția cazului în care se aplică una dintre derogările prevăzute la articolul 3 din regulamentul menționat. 2. Carnea care provine de la animale infectate cu trichine trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman.	<i>Trichinella</i> în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.1086/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar-veterinar cu privire la stabilirea normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne, cu excepția cazului în care se aplică una dintre derogările prevăzute în pct. 7 din Hotărârea Guvernului sus menționată. 76. Carnea care provine de la animale infectate cu trichine trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman.		
<i>Articolul 32</i> Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența morvei în cadrul inspecției post-mortem la solipede 1. Carnea proaspătă de solipede nu poate fi introdusă pe piață decât dacă a fost obținută de la solipede ținute timp de cel puțin 90 de zile înainte de data sacrificării într-un stat membru sau într-o țară terță sau o regiune a acesteia din care este autorizată aducerea de solipede în Uniune. 2. În cazul solipedelor care provin dintr-un stat membru sau dintr-o țară terță sau o regiune a acestora care nu îndeplinesc criteriile Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor pentru țări indemne de morvă, solipelele sunt inspectate pentru depistarea morvei printr-o examinare atentă a mucoaselor traheii, a laringelui, a cavităților nazale, a sinusurilor și a ramificațiilor acestora, după despicarea capului în plan median și excizia septului nazal. 3. Carnea obținută de la solipede la care a fost diagnosticată prezența morvei trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman.	Subsecțiunea a 4-a Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența morvei în cadrul inspecției post-mortem la solipede 77. Carnea proaspătă de solipede nu poate fi introdusă pe piață decât dacă a fost obținută de la solipede ținute timp de cel puțin 90 de zile înainte de data sacrificării într-o țară sau o regiune a acesteia din care este autorizată aducerea de solipede în Republica Moldova. 78. În cazul solipedelor care provin dintr-o țară sau o regiune a acesteia care nu îndeplinesc criteriile Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animalelor pentru țări indemne de morvă, solipelele sunt inspectate pentru depistarea morvei printr-o examinare atentă a mucoaselor traheii, a laringelui, a cavităților nazale, a sinusurilor și a ramificațiilor acestora, după despicarea capului în plan median și excizia septului nazal. 79. Carnea obținută de la solipede la care a fost diagnosticată prezența morvei trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman.	Compatibil	
<i>Articolul 33</i> Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența tuberculozei în cadrul inspecției post-mortem 1. În cazul în care animalele prezintă o reacție pozitivă sau neconcludentă la tuberculină sau în cazul care există alte motive pentru suspectarea unei infecții, acestea trebuie să fie sacrificate separat față de celelalte animale, luându-se toate precauțiile necesare pentru evitarea riscului de contaminare a celorlalte carcase, a liniei de sacrificare și a personalului prezent în abator. 2. Toată carnea care provine de la animale la care inspecția post-mortem a pus în evidență leziuni localizate similare leziunilor tuberculoase în mai multe organe sau părți ale carcasei trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman. Cu toate acestea, în cazul în care a fost evidențiată o leziune tuberculoasă în ganglionii limfatici ai aceluiași organ sau în aceeași parte a carcasei, numai organul afectat sau această parte a carcasei și ganglionii limfatici asociați trebuie să fie declarați improprie pentru consumul uman.	Subsecțiunea a 5-a Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența tuberculozei în cadrul inspecției post-mortem 80. În cazul în care animalele prezintă o reacție pozitivă sau neconcludentă la tuberculină sau în cazul care există alte motive pentru suspectarea unei infecții, acestea trebuie să fie sacrificate separat față de celelalte animale, luându-se toate precauțiile necesare pentru evitarea riscului de contaminare a celorlalte carcase, a liniei de sacrificare și a personalului prezent în abator. 81. Toată carnea care provine de la animale la care inspecția post-mortem a pus în evidență leziuni localizate similare leziunilor tuberculoase în mai multe organe sau părți ale carcasei trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman. Cu toate acestea, în cazul în care a fost evidențiată o leziune tuberculoasă în ganglionii limfatici ai aceluiași organ sau în aceeași parte a carcasei, numai organul afectat sau această parte a carcasei și ganglionii limfatici asociați trebuie să fie declarați improprie pentru consumul uman.	Compatibil	

Articolul 34 Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența brucelozei în cadrul inspecției post-mortem 1. În cazul în care animalele prezintă o reacție pozitivă sau neconcludentă la un test de depistare a brucelozei sau în cazul care există alte motive pentru suspectarea unei infecții, acestea trebuie să fie sacrificate separat față de celelalte animale, luându-se toate precauțiile necesare pentru evitarea riscului de contaminare a celorlalte carcase, a liniei de sacrificare și a personalului prezent în abator. 2. Carnea care provine de la animale la care inspecția post-mortem a pus în evidență leziuni care indică prezența brucelozei acute trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman. În ceea ce privește animalele la care a fost depistată o reacție pozitivă sau neconcludentă la un test de depistare a brucelozei, ugerul, tractul genital și sângele trebuie să fie declarate improprii pentru consumul uman, chiar dacă nu a fost depistată nicio leziune de acest tip.	Subsecțiunea a 6-a Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența brucelozei în cadrul inspecției post-mortem 82. În cazul în care animalele prezintă o reacție pozitivă sau neconcludentă la un test de depistare a brucelozei sau în cazul care există alte motive pentru suspectarea unei infecții, acestea trebuie să fie sacrificate separat față de celelalte animale, luându-se toate precauțiile necesare pentru evitarea riscului de contaminare a celorlalte carcase, a liniei de sacrificare și a personalului prezent în abator. 83. Carnea care provine de la animale la care inspecția post-mortem a pus în evidență leziuni care indică prezența brucelozei acute trebuie să fie declarată improprie pentru consumul uman. În ceea ce privește animalele la care a fost depistată o reacție pozitivă sau neconcludentă la un test de depistare a brucelozei, ugerul, tractul genital și sângele trebuie să fie declarate improprii pentru consumul uman, chiar dacă nu a fost depistată nicio leziune de acest tip.	Compatibil	
Articolul 35 Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența de <i>Salmonella</i> 1. Autoritățile competente verifică punerea în aplicare corectă de către operatorii din sectorul alimentar a punctelor 2.1.3, 2.1.4 și 2.1.5 din capitolul 2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 prin aplicarea uneia sau mai multora dintre următoarele măsuri: (a) eșantionare oficială, folosind aceeași metodă și spațiu de eșantionare ca operatorii din sectorul alimentar. Cel puțin 49 de eșantioane aleatorii (¹¹) trebuie prelevate anual din fiecare abator. Acest număr de eșantioane poate fi redus în abatoarele mici, pe baza unei evaluări a riscului; (b) colectarea tuturor informațiilor privind numărul total și numărul de eșantioane pozitive la <i>Salmonella</i> prelevate de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, în cadrul punctelor 2.1.3, 2.1.4 și 2.1.5 din capitolul 2 din anexa I la acesta; (c) colectarea tuturor informațiilor privind numărul total și numărul de eșantioane pozitive la <i>Salmonella</i> prelevate în cadrul programelor naționale de control în statele membre sau regiuni din statele membre pentru care au fost aprobate garanții speciale în conformitate cu articolul 8 din Regulamentul (CE) nr. 853/2004 în ceea ce privește producția de carne de rumegătoare, ecvidee, <i>Suidae</i> și pasăre.	Subsecțiunea a 7-a Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența de <i>Salmonella</i> 84. Autoritatea competentă verifică punerea în aplicare corectă de către operatorii din domeniul alimentar a pct. 2.1.3, 2.1.4 și 2.1.5 din anexa Hotărârii Guvernului nr. 221/2009 cu privire la aprobarea Cerințelor privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare prin aplicarea următoarelor măsuri: 84.1. eșantionare oficială, folosind aceeași metodă și spațiu de eșantionare ca operatorii din domeniul alimentar. Cel puțin 49 de eșantioane aleatorii trebuie prelevate anual din fiecare abator. Acest număr de eșantioane poate fi redus în abatoarele mici, pe baza unei evaluări a riscului; 84.2. colectarea tuturor informațiilor privind numărul total și numărul de eșantioane pozitive la <i>Salmonella</i> prelevate de operatorii din domeniul alimentar în conformitate cu Cap. IV din Hotărârea Guvernului nr. 221/2009, în cadrul punctelor 2.1.3, 2.1.4 și 2.1.5 din anexa hotărârii menționate. 85. În cazul în care operatorul din domeniul alimentar nu respectă, în repetate rânduri, criteriul de igienă a procedeeleor, autoritatea competentă îi solicită acestuia să prezinte un plan de acțiune și controlează cu strictețe rezultatul acestuia. 86. Numărul total și numărul de eșantioane pozitive la <i>Salmonella</i>, diferențiate între eșantioane prelevate conform legislației în vigoare se comunică astfel cum este menționat în Cap. VII din Hotărârea Guvernului nr. 264/2011 pentru aprobarea Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici.	Compatibil	

2. În cazul în care operatorul din sectorul alimentar nu respectă, în repetate rânduri, criteriul de igienă a procedeeelor, autoritățile competente îi solicită acestuia să prezinte un plan de acțiune și controlează cu strictețe rezultatul acestuia. 3. Numărul total și numărul de eșantioane pozitive la <i>Salmonella</i>, diferențiate între eșantioane prelevate în temeiul alineatului (1) literele (a), (b) și (c), atunci când se aplică, se comunică în conformitate cu articolul 9 alineatul (1) din Directiva 2003/99/CE.			
Articolul 36 Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența de <i>Campylobacter</i> 1. Autoritățile competente verifică punerea în aplicare corectă de către operatorii din sectorul alimentar a punctului 2.1.9 (criteriu de igienă a procedeeelor pentru <i>Campylobacter</i> la carcasele de pui de carne) din capitolul 2 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 prin aplicarea următoarelor măsuri: (a) eșantionare oficială, folosind aceeași metodă și spațiu de eșantionare ca operatorii din sectorul alimentar. Cel puțin 49 de eșantioane aleatorii trebuie prelevate anual din fiecare abator. Acest număr de eșantioane poate fi redus în abatoarele mici, pe baza unei evaluări a riscului; sau (b) colectarea tuturor informațiilor privind numărul total și numărul de eșantioane de <i>Campylobacter</i> cu peste 1 000 ufc/g prelevate de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 2073/2005, în cadrul punctului 2.1.9 din capitolul 2 din anexa I la acesta. 2. În cazul în care operatorul din sectorul alimentar nu respectă, în repetate rânduri, criteriul de igienă a procedeeelor, autoritățile competente îi solicită acestuia să prezinte un plan de acțiune și controlează cu strictețe rezultatul acestuia. 3. Numărul total și numărul de eșantioane de <i>Campylobacter</i> cu peste 1 000 ufc/g, diferențiate între eșantioane prelevate în temeiul punctului 1 literele (a) și (b), atunci când se aplică, se comunică în conformitate cu articolul 9 alineatul (1) din Directiva 2003/99/CE.	Subsecțiunea a 8-a Modalități practice pentru controalele oficiale privind prezența de <i>Campylobacter</i> 87. Autoritatea competentă verifică punerea în aplicare corectă de către operatorii din domeniul alimentar a pct. 2.1.9 din anexa Hotărârii Guvernului nr. 221/2009, prin aplicarea următoarelor măsuri: 87.1. eșantionare oficială, folosind aceeași metodă și spațiu de eșantionare ca operatorii din domeniul alimentar. Cel puțin 49 de eșantioane aleatorii trebuie prelevate anual din fiecare abator. Acest număr de eșantioane poate fi redus în abatoarele mici, pe baza unei evaluări a riscului; sau 87.2. colectarea tuturor informațiilor privind numărul total și numărul de eșantioane de <i>Campylobacter</i> cu peste 1 000 ufc/g prelevate de operatorii din domeniul alimentar în conformitate cu pct. 2.1.9 din anexa la Hotărârea Guvernului nr. 221/2009. 88. În cazul în care operatorul din domeniul alimentar nu respectă, în repetate rânduri, criteriul de igienă a procedeeelor, autoritatea competentă îi solicită acestuia să prezinte un plan de acțiune și controlează cu strictețe rezultatul acestuia. 89. Numărul total și numărul de eșantioane de <i>Campylobacter</i> cu peste 1000 ufc/g, diferențiate între eșantioane prelevate conform HG 221/2009 se comunică conform Hotărârii Guvernului nr. 264/2011 pentru aprobarea Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici.	Compatibil	
Articolul 37 Cerințe speciale cu privire la testele de laborator 1. La efectuarea testelor de laborator în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (d) punctele (ii) și (iv) din Regulamentul (UE) 2017/625, medicul veterinar oficial asigură, în cadrul efectuării	Subsecțiunea a 9-a Cerințe speciale cu privire la testele de laborator 90. La efectuarea testelor de laborator în conformitate cu art. 17 alin. (2) pct. 4 lit. a) și d) din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul	Compatibil	

eșantionării, identificarea și manipularea corectă a eșantioanelor și trimiterea acestora la laboratorul corespunzător în cadrul: (a) supravegherii și controlului zoonozelor și agenților acestora; (b) programului anual de monitorizare a EST, în conformitate cu articolul 6 din Regulamentul (CE) nr. 999/2001; (c) detectării substanțelor sau produselor active din punct de vedere farmacologic fie interzise, fie neautorizate, precum și în cadrul controalelor privind substanțele farmacologic active reglementate, pesticidele, aditivii din hrana pentru animale și contaminanții care depășesc limitele maxime aplicabile ale Uniunii, în special în cadrul planurilor naționale de detectare a reziduurilor sau a substanțelor menționate la articolul 110 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625 și la articolul 5 din Directiva 96/23/CE; (d) depistării unor boli animale pentru care sunt stabilite norme de sănătate animală în Regulamentul (UE) 2016/429. 2. Medicul veterinar oficial se asigură că toate testările suplimentare în laborator considerate necesare pentru îndeplinirea obligațiilor prevăzute la articolul 18 alineatul (2) din Regulamentul (UE) 2017/625 au loc în funcție de necesități.	agroalimentar, medicul veterinar oficial asigură, în cadrul efectuării eșantionării, identificarea și manipularea corectă a eșantioanelor și trimiterea acestora la laboratorul corespunzător în cadrul: 90.1. supravegherii și controlului zoonozelor și agenților acestora; 90.2. programului anual de monitorizare a EST, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 713/2024 cu privire la aprobarea Normei privind stabilirea unor măsuri pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă; 90.3. detectării substanțelor sau produselor active din punct de vedere farmacologic fie interzise, fie neautorizate, precum și în cadrul controalelor privind substanțele farmacologic active reglementate, pesticidele, aditivii din hrana pentru animale și contaminanții care depășesc limitele maxime aplicabile ale Republicii Moldova, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.298/2011 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală; 90.4. depistării unor boli animale pentru care sunt stabilite norme de sănătate animală conform Legii nr. 196/2024 privind sănătatea animală. 91. Medicul veterinar oficial se asigură că toate testările suplimentare în laborator considerate necesare pentru îndeplinirea obligațiilor prevăzute la art. 17 alin. 2 din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar au loc în funcție de necesități.		
Secțiunea 5 Controale oficiale privind bunăstarea animalelor <i>Articolul 38</i> Controale oficiale privind bunăstarea animalelor în timpul transportului și al sacrificării Medicul veterinar oficial verifică respectarea normelor privind protecția animalelor în timpul transportului în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1/2005 și, în momentul sacrificării, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr.1099/2009 și cu normele naționale privind bunăstarea animalelor.	Secțiunea a 7-a Controale oficiale privind bunăstarea animalelor în timpul transportului și al sacrificării 92. Medicul veterinar oficial verifică respectarea normelor privind protecția animalelor în timpul transportului în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.793/2012 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind protecția și bunăstarea animalelor în timpul transportului, și în momentul sacrificării, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.369/2015 pentru aprobarea Normelor sanitar-veterinare privind protecția animalelor în momentul uciderii și cu normele naționale privind bunăstarea animalelor.	Compatibil	
<i>CAPITOLUL III</i> Comunicarea rezultatelor inspecțiilor și măsurile care trebuie luate de autoritățile competente în cazul încălcării specifice a cerințelor privind carnea proaspătă și bunăstarea animalelor <i>Articolul 39</i>	Secțiunea a 8-a Comunicarea rezultatelor inspecțiilor și măsurile care trebuie luate de autoritatea competentă în cazul încălcării specifice a cerințelor privind carnea proaspătă și bunăstarea animalelor	Compatibil	

Măsuri privind comunicarea rezultatelor controalelor oficiale 1. Medicul veterinar oficial înregistrează și evaluează rezultatele controalelor oficiale efectuate în conformitate cu articolele 7-38. 2. În cazul în care inspecțiile pun în evidență prezența unei boli sau a unei stări patologice care ar putea afecta sănătatea umană sau animală sau ar putea periclita bunăstarea animalelor, medicul veterinar oficial ia următoarele măsuri: (a) medicul veterinar oficial informează operatorul abatorului; (b) atunci când problema menționată la prezentul alineat a apărut în cursul producției primare și se referă la sănătatea umană, sănătatea animală, bunăstarea animalelor sau reziduuri de medicamente de uz veterinar, substanțe neautorizate sau interzise, reziduuri de pesticide, aditivi din hrana animalelor sau contaminanți, medicul veterinar oficial informează: (i) medicul veterinar care se ocupă de animalele din exploatația de origine; (ii) medicul veterinar oficial care a efectuat orice inspecție ante-mortem în exploatația de origine, în cazul în care este diferit de cel de la punctul (i); (iii) operatorul din sectorul alimentar care răspunde de exploatația de origine (cu condiția ca aceste informații să nu fie de natură a compromite o procedură judiciară ulterioară); și (iv) autoritățile competente responsabile cu supravegherea exploatației de origine sau a teritoriului de vânătoare respectiv; (c) în cazul în care animalele în cauză au fost crescute într-o altă țară, medicul veterinar oficial asigură informarea autorităților competente din țara respectivă. 3. Autoritățile competente introduc rezultatele controalelor oficiale în baze de date relevante, cel puțin atunci când colectarea acestor informații este necesară în temeiul articolului 4 din Directiva 2003/99/CE, al articolului 8 din Directiva 64/432/CEE a Consiliului (¹²) și al anexei III la Directiva 2007/43/CE. 4. În cazul în care medicul veterinar oficial suspectează, în cursul inspecției ante-mortem sau post-mortem sau al oricărui alt control oficial, prezența unei boli la animale pentru care sunt prevăzute norme de sănătate animală în Regulamentul (UE) 2016/429, acesta notifică autoritățile competente. Medicul veterinar oficial și autoritățile competente, în cadrul domeniilor lor de competență, iau toate măsurile și precauțiile necesare pentru a preveni eventuala răspândire a agentului patogen.	Subsecțiunea 1 Măsuri privind comunicarea rezultatelor controalelor oficiale 93. Medicul veterinar oficial înregistrează și evaluează rezultatele controalelor oficiale efectuate în conformitate cu Secț.1-7 ale prezentei Norme. 94. În cazul în care inspecțiile pun în evidență prezența unei boli sau a unei stări patologice care ar putea afecta sănătatea umană sau animală sau ar putea periclita bunăstarea animalelor, medicul veterinar oficial ia următoarele măsuri: 94.1. medicul veterinar oficial informează operatorul abatorului; 94.2. atunci când problema menționată la prezentul alineat a apărut în cursul producției primare și se referă la sănătatea umană, sănătatea animală, bunăstarea animalelor sau reziduuri de medicamente de uz veterinar, substanțe neautorizate sau interzise, reziduuri de pesticide, aditivi din hrana animalelor sau contaminanți, medicul veterinar oficial informează: 94.2.1. medicul veterinar care se ocupă de animalele din exploatația de origine; 94.2.2. medicul veterinar oficial care a efectuat orice inspecție ante-mortem în exploatația de origine, în cazul în care este diferit de cel de la subpct. 94.2.1. 94.2.3. operatorul din domeniul alimentar care răspunde de exploatația de origine (cu condiția ca aceste informații să nu fie de natură a compromite o procedură judiciară ulterioară); și 94.2.4. autoritatea competentă responsabilă de supravegherea exploatației de origine sau a teritoriului de vânătoare respectiv; 94.3. în cazul în care animalele în cauză au fost crescute într-o altă țară, medicul veterinar oficial asigură informarea autorității competente din țara respectivă. 95. Autoritatea competentă pune la dispoziția publicului rapoartele și, după caz, rezumatele acestora, conform prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 264/2011 pentru aprobarea Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici. 96. În cazul în care medicul veterinar oficial suspectează, în cursul inspecției ante-mortem sau post-mortem sau al oricărui alt control oficial, prezența unei boli la animale pentru care sunt prevăzute norme de sănătate animală, conform Legii 196/2024 privind sănătatea animală, acesta notifică autoritatea competentă. Medicul veterinar oficial și autoritatea competentă, în cadrul domeniilor lor de competență, iau toate măsurile și precauțiile necesare pentru a preveni eventuala răspândire a agentului patogen.	
---	---	--

5. Medicul veterinar oficial poate utiliza modelul de document prezentat în anexa I în scopul comunicării rezultatelor relevante ale inspecțiilor ante-mortem și post-mortem către exploatarea de origine în care au fost ținute animalele înainte de sacrificare. 6. În cazul în care animalele au fost ținute într-o exploatare de origine dintr-un alt stat membru, autoritățile competente ale statului membru în care au fost sacrificate comunică rezultatele relevante ale inspecțiilor ante-mortem și post-mortem către autoritățile competente din statul membru de origine. Acestea utilizează modelul de document din anexa I în limbile oficiale ale ambelor state membre implicate sau într-o limbă convenită între ambele state membre.	97. Medicul veterinar oficial poate utiliza modelul de document prezentat în anexa I în scopul comunicării rezultatelor relevante ale inspecțiilor ante-mortem și post-mortem către exploatarea de origine în care au fost ținute animalele înainte de sacrificare. 98. În cazul în care animalele au fost ținute într-o exploatare de origine din altă țară, autoritatea competentă din țara respectivă în care au fost sacrificate comunică rezultatele relevante ale inspecțiilor ante-mortem și post-mortem către autoritatea competentă de origine. Acestea utilizează modelul de document din anexa I în limbile oficiale ale altor țări implicate sau într-o limbă aprobată.		
<i>Articolul 40</i> Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind informațiile referitoare la lanțul alimentar 1. Medicul veterinar oficial se asigură că animalele nu sunt sacrificate decât dacă operatorul abatorului a primit, a verificat și a evaluat informațiile relevante privind lanțul alimentar în conformitate cu articolul 9 alineatul (2) literele (a) și (b). 2. Prin derogare de la alineatul (1), medicul veterinar oficial poate autoriza ca animalele să fie sacrificate la abator dacă nu sunt disponibile toate informațiile relevante privind lanțul alimentar. În astfel de cazuri, informațiile sunt furnizate înainte de declararea cărnii ca fiind corespunzătoare pentru consumul uman, iar carcasele și organele comestibile care provin de la acestea sunt depozitate separat de alte tipuri de carne în așteptarea acestei declarații. 3. În cazul în care informațiile relevante privind lanțul alimentar nu sunt disponibile în termen de 24 de ore după sosirea animalului la abator, medicul veterinar oficial declară orice carne care provine de la acest animal improprie pentru consumul uman. În cazul în care acest animal nu a fost încă sacrificat, acesta trebuie ucis separat față de celelalte animale, luându-se toate precauțiile necesare pentru protejarea sănătății umane și animale.	Subsecțiunea a 2-a Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind informațiile referitoare la lanțul alimentar 99. Medicul veterinar oficial se asigură că animalele nu sunt sacrificate decât dacă operatorul abatorului a primit, a verificat și a evaluat informațiile relevante privind lanțul alimentar în conformitate cu Secț. 3, subsecț. 1, pct. 18, subpct. 18.1, 18.2. 100. Prin derogare de la pct. 99, medicul veterinar oficial poate autoriza ca animalele să fie sacrificate la abator dacă nu sunt disponibile toate informațiile relevante privind lanțul alimentar. În astfel de cazuri, informațiile sunt furnizate înainte de declararea cărnii ca fiind corespunzătoare pentru consumul uman, iar carcasele și organele comestibile care provin de la acestea sunt depozitate separat de alte tipuri de carne în așteptarea acestei declarații. 101. În cazul în care informațiile relevante privind lanțul alimentar nu sunt disponibile în termen de 24 de ore după sosirea animalului la abator, medicul veterinar oficial declară orice carne care provine de la acest animal improprie pentru consumul uman. În cazul în care acest animal nu a fost încă sacrificat, acesta trebuie ucis separat față de celelalte animale, luându-se toate precauțiile necesare pentru protejarea sănătății umane și animale.	Compatibil	
<i>Articolul 41</i> Măsuri în caz de neconformitate înregistrată în informațiile privind lanțul alimentar 1. Medicul veterinar oficial se asigură că operatorul abatorului nu acceptă animalele destinate sacrificării în cazul în care informațiile	Subsecțiunea a 3-a Măsuri în caz de neconformitate înregistrată în informațiile privind lanțul alimentar 102. Medicul veterinar oficial se asigură că operatorul abatorului nu acceptă animalele destinate sacrificării în cazul în care informațiile privind lanțul alimentar	Compatibil	

privind lanțul alimentar sau orice alte înregistrări, documente sau informații care le însoțesc indică faptul că: (a) animalele provin dintr-o exploatație de origine sau dintr-o regiune unde sunt interzise deplasările de animale sau fac obiectul altor restricții din motive de sănătate animală sau umană; (b) normele privind utilizarea medicamentelor de uz veterinar nu au fost respectate, animalele au fost tratate cu substanțe interzise sau neautorizate, sau limitele legale pentru reziduurile chimice sau contaminanți nu au fost respectate; sau (c) este prezentă orice altă condiție care poate periclita sănătatea umană sau animală. 2. În cazul în care animalele se află deja la abator, acestea trebuie să fie sacrificate separat și declarate improprii pentru consumul uman, asigurându-se luarea unor precauții pentru protejarea sănătății umane și animale. În cazul în care medicul veterinar oficial consideră că este necesar, trebuie efectuate controale oficiale în exploatația de origine.	sau orice alte înregistrări, documente sau informații care le însoțesc indică faptul că: 102.1. animalele provin dintr-o exploatație de origine sau dintr-o regiune unde sunt interzise deplasările de animale sau fac obiectul altor restricții din motive de sănătate animală sau umană; 102.2. normele privind utilizarea medicamentelor de uz veterinar nu au fost respectate, animalele au fost tratate cu substanțe interzise sau neautorizate, sau limitele legale pentru reziduurile chimice sau contaminanți nu au fost respectate; sau 102.3. este prezentă orice altă condiție care poate periclita sănătatea umană sau animală. 103. În cazul în care animalele se află deja la abator, acestea trebuie să fie sacrificate separat și declarate improprii pentru consumul uman, asigurându-se luarea unor precauții pentru protejarea sănătății umane și animale. În cazul în care medicul veterinar oficial consideră că este necesar, trebuie efectuate controale oficiale în exploatația de origine.		
<i>Articolul 42</i> Măsuri în cazul unor informații înșelătoare privind lanțul alimentar 1. Autoritățile competente trebuie să ia măsurile corespunzătoare în cazul în care descoperă că înregistrările, documentele sau orice alt tip de informații care însoțesc animalele nu corespund cu situația reală a exploatației de origine sau cu starea reală a animalelor sau că urmăresc să înșele deliberat medicul veterinar oficial. 2. Acestea trebuie să ia măsuri împotriva operatorului din sectorul alimentar care răspunde de exploatația de origine a animalelor, sau oricărei alte persoane în cauză, inclusiv împotriva operatorului abatorului. În special, aceste măsuri pot avea forma unor controale suplimentare. Operatorul din sectorul alimentar care răspunde de exploatația de origine a animalelor sau orice altă persoană în cauză trebuie să suporte costul acestor controale suplimentare.	Subsecțiunea a 4-a Măsuri în cazul unor informații înșelătoare privind lanțul alimentar 104. Autoritatea competentă trebuie să ia măsurile corespunzătoare în cazul în care descoperă că înregistrările, documentele sau orice alt tip de informații care însoțesc animalele nu corespund cu situația reală a exploatației de origine sau cu starea reală a animalelor sau că urmăresc să înșele deliberat medicul veterinar oficial. 105. Autoritatea competentă întreprinde măsuri împotriva operatorului din domeniul alimentar responsabil de exploatația de origine a animalelor sau, după caz, împotriva oricărei alte persoane implicate, inclusiv a operatorului abatorului. Aceste măsuri constau în controale oficiale suplimentare, ale căror costuri sunt suportate de operatorul responsabil de exploatația de origine ori de persoana în cauză.	Compatibil	
<i>Articolul 43</i> Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind animalele vii 1. Medicul veterinar oficial verifică respectarea de către operatorul din sectorul alimentar a obligațiilor care decurg din secțiunea I capitolul IV punctul 3 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 pentru a oferi garanții că animalele acceptate la sacrificare pentru consumul uman sunt corect identificate. Este necesar ca acesta să se asigure că animalele a	Subsecțiunea a 5-a Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind animalele vii 106. Medicul veterinar oficial verifică respectarea de către operatorul din domeniul alimentar a obligațiilor care reies din subpct.5, pct.31, secț. 4 din Hotărârea Guvernului nr. 435/2010 pentru a oferi garanții că animalele acceptate la sacrificare pentru consumul uman sunt corect identificate. Este necesar ca acesta să se asigure că animalele a căror identitate nu este verificabilă sunt sacrificate separat și	Compatibil	

căror identitate nu este verificabilă sunt sacrificate separat și declarate improprii pentru consumul uman. În cazul în care medicul veterinar oficial consideră că este necesar, trebuie efectuate controale oficiale în exploatarea de origine. 2. Medicul veterinar oficial se asigură că animalele care prezintă un risc inacceptabil de contaminare a cărnii în timpul sacrificării, astfel cum se prevede la articolul 11 alineatul (4), nu sunt sacrificate pentru consumul uman cu excepția cazului în care sunt curățate în prealabil. 3. Medicul veterinar oficial se asigură că animalele afectate de o boală sau care prezintă o stare patologică transmisibilă animalelor sau oamenilor în timpul manipulării sau la consumarea cărnii acestora și, de regulă, animalele care prezintă simptome clinice de boală sistemică sau de emaciare sau orice altă stare patologică din cauza căreia carnea devine improprie consumului uman nu sunt sacrificate pentru consumul uman. Este necesar ca aceste animale să fie sacrificate separat, în condiții care să nu permită contaminarea celorlalte animale sau carcase, și să fie declarate improprii pentru consumul uman. 4. Medicul veterinar oficial amână sacrificarea animalelor suspecte de a fi afectate de o boală sau care prezintă o stare patologică putând avea efecte nocive asupra sănătății umane sau animale. Aceste animale trebuie să fie supuse unei examinări ante-mortem detaliate de către medicul veterinar oficial în vederea stabilirii unui diagnostic. De asemenea, medicul veterinar oficial poate hotărî completarea inspecției post-mortem cu o prelevare de probe și teste de laborator. Dacă este necesar pentru evitarea contaminării altor loturi de carne, animalele sunt sacrificate separat sau la încheierea operațiunilor normale de sacrificare, luându-se toate celelalte precauții necesare. 5. Medicul veterinar oficial se asigură că animalele care pot conține reziduuri de substanțe farmacologic active interzise sau neautorizate sau reziduuri de substanțe farmacologic active autorizate, pesticide sau contaminanți care depășesc nivelurile stabilite în conformitate cu legislația Uniunii sunt tratate în conformitate cu articolele 16-19 din Directiva 96/23/CE. 6. Medicul veterinar oficial impune condițiile în care trebuie să fie tratate animalele în cadrul unui plan specific de eradicare sau de combatere a unei anumite boli, cum este bruceloza sau tuberculoza, sau agenți zoonotici precum salmonela, sub directă supraveghere a acestuia. Autoritățile competente determină condițiile în care pot fi sacrificate aceste animale. Aceste condiții sunt destinate să reducă la minimum riscul de contaminare a celorlalte animale și a cărnii acestor animale.	declarate improprii pentru consumul uman. În cazul în care medicul veterinar oficial consideră că este necesar, trebuie efectuate controale oficiale în exploatarea de origine. 107. Medicul veterinar oficial se asigură că animalele care prezintă un risc inacceptabil de contaminare a cărnii în timpul sacrificării, astfel cum se prevede la pct.27 nu sunt sacrificate pentru consumul uman cu excepția cazului în care sunt curățate în prealabil. 108. Medicul veterinar oficial se asigură că animalele afectate de o boală sau care prezintă o stare patologică transmisibilă animalelor sau oamenilor în timpul manipulării sau la consumarea cărnii acestora și, de regulă, animalele care prezintă simptome clinice de boală sistemică sau de emaciare sau orice altă stare patologică din cauza căreia carnea devine improprie consumului uman nu sunt sacrificate pentru consumul uman. Este necesar ca aceste animale să fie sacrificate separat, în condiții care să nu permită contaminarea celorlalte animale sau carcase, și să fie declarate improprii pentru consumul uman. 109. Medicul veterinar oficial amână sacrificarea animalelor suspecte de a fi afectate de o boală sau care prezintă o stare patologică putând avea efecte nocive asupra sănătății umane sau animale. Aceste animale trebuie să fie supuse unei examinări ante-mortem detaliate de către medicul veterinar oficial în vederea stabilirii unui diagnostic. De asemenea, medicul veterinar oficial poate hotărî completarea inspecției post-mortem cu o prelevare de probe și teste de laborator. Dacă este necesar pentru evitarea contaminării altor loturi de carne, animalele sunt sacrificate separat sau la încheierea operațiunilor normale de sacrificare, luându-se toate celelalte precauții necesare. 110. Medicul veterinar oficial se asigură că animalele care pot conține reziduuri de substanțe farmacologic active interzise sau neautorizate sau reziduuri de substanțe farmacologic active autorizate, pesticide sau contaminanți care depășesc nivelurile stabilite în conformitate cu legislația Republicii Moldova sunt tratate în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.298/2011 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor. Medicul veterinar oficial impune condițiile în care trebuie să fie tratate animalele în cadrul unui plan specific de eradicare sau de combatere a unei anumite boli, cum este bruceloza sau tuberculoza, sau agenți zoonotici precum salmonela, sub directă supraveghere a acestuia. Autoritatea competentă determină condițiile în care pot fi sacrificate aceste animale. Aceste condiții sunt destinate să reducă la minimum riscul de contaminare a celorlalte animale și a cărnii acestor animale. 111. În general, animalele prezentate pentru sacrificare într-un abator trebuie să fie sacrificate în acel loc. Cu toate acestea, în circumstanțe excepționale, cum este o defecțiune gravă la echipamentul de sacrificare, medicul veterinar oficial poate		
---	---	--	--

În general, animalele prezentate pentru sacrificare într-un abator trebuie să fie sacrificate în acel loc. Cu toate acestea, în circumstanțe excepționale, cum este o defecțiune gravă la echipamentul de sacrificare, medicul veterinar oficial poate autoriza deplasări directe spre un alt abator. În cazul în care, în cursul inspecției ante-mortem la exploatarea de origine, se constată neconformitatea care are ca rezultat un risc pentru sănătatea animală sau umană sau bunăstarea animalelor, medicul veterinar oficial nu va permite transportul animalelor către abator și se vor aplica măsurile corespunzătoare privind comunicarea rezultatelor inspecției în conformitate cu articolul 39 alineatul (2) litera (b) punctele (i) și (iii).	autoriza deplasări directe spre un alt abator. În cazul în care, în cursul inspecției ante-mortem la exploatarea de origine, se constată neconformitatea care are ca rezultat un risc pentru sănătatea animală sau umană sau bunăstarea animalelor, medicul veterinar oficial nu va permite transportul animalelor către abator și se vor aplica măsurile corespunzătoare privind comunicarea rezultatelor inspecției în conformitate cu subpct. 94.2, pct.94, subsecț. 1 din secț. 8 a prezentului Capitol.		
Articolul 44 Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind bunăstarea animalelor ▼M2 1. În caz de nerespectare a normelor privind protecția animalelor în momentul sacrificării sau uciderii prevăzute la articolele 3-9 și la articolele 14-17 și 19 din Regulamentul (CE) nr. 1099/2009, medicul veterinar oficial se asigură că operatorul din sectorul alimentar ia imediat măsurile corective necesare și evită ca această situație să se repete. ▼B 2. Medicul veterinar oficial adoptă o abordare proporțională și progresivă față de măsurile coercitive, care pot fi de la simple instrucțiuni până la decizia de a încetini sau chiar de a opri producția, în funcție de natura și de gravitatea problemei. 3. După caz, medicul veterinar oficial informează alte autorități competente despre problemele privind bunăstarea animalelor. 4. În cazul în care medicul veterinar oficial descoperă nerespectarea normelor privind protecția animalelor în timpul transportului prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 1/2005, acesta ia măsurile necesare în conformitate cu legislația relevantă a Uniunii. 5. În cazul în care un membru al personalului auxiliar oficial efectuează controale privind bunăstarea animalelor iar aceste controale identifică nerespectarea normelor privind protecția animalelor, acesta informează imediat medicul veterinar oficial. Dacă este necesar în caz de urgență, acesta ia măsurile necesare prevăzute la alineatele (1)-4 până la sosirea medicului veterinar oficial.	Subsecțiunea a 6-a Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind bunăstarea animalelor 112. În caz de nerespectare a normelor privind protecția animalelor în momentul sacrificării sau uciderii, prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 369/2015 pentru aprobarea Normei sanitar – veterinar privind protecția animalelor în momentul uciderii, medicul veterinar oficial se asigură că operatorul din sectorul alimentar ia imediat măsurile corective necesare și evită ca această situație să se repete. 113. Medicul veterinar oficial adoptă o abordare proporțională și progresivă față de măsurile coercitive, care pot fi de la simple instrucțiuni până la decizia de a încetini sau chiar de a opri producția, în funcție de natura și de gravitatea problemei. 114. După caz, medicul veterinar oficial informează autoritatea competentă despre problemele privind bunăstarea animalelor. 115. În cazul în care medicul veterinar oficial constată nerespectarea normelor privind protecția animalelor în timpul transportului prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 793/2012 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinar privind protecția și bunăstarea animalelor în timpul transportului, acesta ia măsurile necesare în conformitate cu Cap. III din hotărârea sus-menționată. 116. În cazul în care un membru al personalului auxiliar oficial efectuează controale privind bunăstarea animalelor, iar aceste controale identifică nerespectarea normelor privind protecția animalelor, acesta informează imediat medicul veterinar oficial. Dacă este necesar în caz de urgență, acesta ia măsurile necesare prevăzute la pct. 112-115 până la sosirea medicului veterinar oficial.	Compatibil	

Articolul 45 Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind carnea proaspătă Medicul veterinar oficial declară carnea proaspătă improprie pentru consumul uman dacă aceasta: (a) provine de la animale care nu au fost supuse unei inspecții ante-mortem în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (a) sau (b) din Regulamentul (UE) 2017/625, cu excepția vânatului sălbatic și a renilor fără stăpân prevăzuți la articolul 12 alineatul (1) litera (b) din Regulamentul delegat (UE) 2019/624; (b) provine de la animale ale căror organe comestibile nu au fost supuse unei inspecții post-mortem în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) litera (c) din Regulamentul (UE) 2017/625, cu excepția viscerelor vânatului mare sălbatic care nu este necesar să însoțească corpul către o unitate de manipulare a vânatului în conformitate cu secțiunea IV capitolul II punctul 4 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; (c) provine de la animale moarte înainte de sacrificare, fătate moarte, moarte intrauterin sau sacrificate înainte de vârsta de șapte zile; (d) rezultă din excizia rănilor provocate de sângerare; (e) provine de la animale afectate de o boală pentru care sunt prevăzute norme de sănătate animală în legislația Uniunii menționată în anexa I la Directiva 2002/99/CE, cu excepția cazului în care este obținută în conformitate cu cerințele specifice prevăzute în directiva respectivă; această excepție nu se aplică dacă există o indicație contrară prevăzută în cerințele privind controalele oficiale cu privire la tuberculoză și bruceloză prevăzute la articolele 33 și 34 din prezentul regulament; (f) provine de la animale afectate de o boală generalizată, cum sunt septicemia, piemia, toxemia sau viremia generalizate; (g) nu este în conformitate cu criteriile de siguranță a produselor alimentare stabilite în capitolul I din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 pentru determinarea posibilității de a introduce pe piață un aliment; (h) prezintă o infestație parazitară, cu excepția cazului în care se prevede altfel în cerințele referitoare la controalele oficiale cu privire la cisticercoză prevăzute la articolul 30; (i) conține reziduuri sau contaminanți chimici în cantitate mai mare decât nivelurile stabilite în Regulamentele (UE) nr. 37/2010, (CE) nr. 396/2005, (CE) nr. 1881/2006 și (CE) nr. 124/2009 sau reziduuri de substanțe interzise sau neautorizate în temeiul Regulamentului (UE) nr. 37/2010 sau al Directivei 96/22/CE;	Subsecțiunea a 7-a Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind carnea proaspătă 117. Medicul veterinar oficial declară carnea proaspătă improprie pentru consumul uman dacă aceasta: 117.1. provine de la animale care nu au fost supuse unei inspecții ante-mortem în conformitate cu art. 17 alin. (2) pct.1 sau 2 din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, cu excepția vânatului sălbatic. 117.2. provine de la animale ale căror organe comestibile nu au fost supuse unei inspecții post-mortem în conformitate cu art. 17 alin. (2) pct.3 din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, cu excepția viscerelor vânatului mare sălbatic care nu este necesar să însoțească corpul către o unitate de manipulare a vânatului în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 435/2010; 117.3. provine de la animale moarte înainte de sacrificare, fătate moarte, moarte intrauterin sau sacrificate înainte de vârsta de șapte zile; 117.4. rezultă din excizia rănilor provocate de sângerare; 117.5. provine de la animale afectate de o boală pentru care sunt prevăzute norme de sănătate animală în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.264/2011 pentru aprobarea Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, cu excepția cazului în care este obținută în conformitate cu cerințele specifice prevăzute în hotărârea sus-menționată; această excepție nu se aplică dacă există o indicație contrară prevăzută în cerințele privind controalele oficiale cu privire la tuberculoză și bruceloză prevăzute la subsecț. 5 și 6 din secț. 6 a prezentului Capitol; 117.6. provine de la animale afectate de o boală generalizată, cum sunt septicemia, piemia, toxemia sau viremia generalizate; 117.7. nu este în conformitate cu criteriile de siguranță a produselor alimentare stabilite în Hotărârea Guvernului nr. 221/2009 pentru determinarea posibilității de a introduce pe piață un aliment; 117.8. prezintă o infestație parazitară, cu excepția cazului în care se prevede altfel în cerințele referitoare la controalele oficiale cu privire la cisticercoză prevăzute la subsecțiunea 2 din secțiunea 6 a prezentei hotărâri; 117.9. conține reziduuri sau contaminanți chimici în cantitate mai mare decât nivelurile stabilite în Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală, în Hotărârea Guvernului nr. 867/2023 pentru 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, Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din	Compatibil
---	---	--------------------------

(j) este compusă din ficat și rinichi de animale în vârstă de peste doi ani originare din regiunile în care aplicarea planurilor aprobate în temeiul articolului 5 din Directiva 96/23/CE a pus în evidență prezența generalizată în mediul înconjurător a unor metale grele; (k) a fost tratată ilegal cu substanțe decontaminante; ▼M3 (l) a fost tratată ilegal cu raze ionizante sau cu raze ultraviolete; ▼B (m) conține corpuri străine, cu excepția, în cazul vânatului sălbatic, a instrumentelor care au servit la vânarea animalului; (n) depășește nivelurile maxime de radioactivitate permise prevăzute de legislația Uniunii sau, în absența legislației Uniunii, în conformitate cu normele naționale; (o) indică alterări patologice sau organoleptice, în special miros sexual pronunțat sau sângerare insuficientă (cu excepția vânatului sălbatic); (p) provine de la animale emaciate; (q) conține materiale cu riscuri specificate, cu excepția cazului în care se permite eliminarea într-o altă unitate în conformitate cu punctul 4.3 din anexa V la Regulamentul (CE) nr. 999/2001 și carnea proaspătă rămâne sub controlul autorităților competente; (r) prezintă o contaminare cu materii fecale, prin murdărire sau în alt fel; (s) este compusă din sânge care poate reprezenta un risc pentru sănătatea umană sau animală având în vedere statutul sanitar al animalului de la care provine, indiferent care este acesta, sau poate provoca o contaminare în cursul procesului de sacrificare; (t) poate, conform avizului medicului veterinar oficial, după examinarea tuturor informațiilor relevante, constitui un risc pentru sănătatea umană sau animală sau este, din orice alt motiv, improprie pentru consumul uman; (u) generează riscuri specifice în conformitate cu articolele 29-36.	produse alimentare și Hotărârea Guvernului nr. 657/2014 cu privire la aprobarea limitelor maxime pentru prezența coccidiostaticelor sau a histomonostaticelor în alimente în urma transferului inevitabil al acestor substanțe în furaje sau reziduuri de substanțe interzise sau neautorizate în temeiul Ordinului Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 sau al prevederilor legislației naționale privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor; 116.10. este compusă din ficat și rinichi de animale în vârstă de peste doi ani originare din regiunile în care aplicarea planurilor aprobate în temeiul cu Hotărârii Guvernului nr.298/2011 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală a pus în evidență prezența generalizată în mediul înconjurător a unor metale grele; 117.11. a fost tratată ilegal cu substanțe decontaminante; 117.12. a fost tratată ilegal cu raze ionizante sau cu raze ultraviolete; 117.13. conține corpuri străine, cu excepția, în cazul vânatului sălbatic, a instrumentelor care au servit la vânarea animalului; 117.14. depășește nivelurile maxime de radioactivitate permise prevăzute de legislația națională; 117.15. indică alterări patologice sau organoleptice, în special miros sexual pronunțat sau sângerare insuficientă (cu excepția vânatului sălbatic); 117.16. provine de la animale emaciate; 117.17. conține materiale cu riscuri specificate, cu excepția cazului în care se permite eliminarea într-o altă unitate în conformitate Hotărârea Guvernului nr. 713/2024 cu privire la aprobarea Normei privind stabilirea unor măsuri pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă și carnea proaspătă rămâne sub controlul autorității competente; 117.18. prezintă o contaminare cu materii fecale, prin murdărire sau în alt fel; 117.19. este compusă din sânge care poate reprezenta un risc pentru sănătatea umană sau animală având în vedere statutul sanitar al animalului de la care provine, indiferent care este acesta, sau poate provoca o contaminare în cursul procesului de sacrificare; 117.20. poate, conform avizului medicului veterinar oficial, după examinarea tuturor informațiilor relevante, constitui un risc pentru sănătatea umană sau animală sau este, din orice alt motiv, improprie pentru consumul uman; 117.21. generează riscuri specifice în conformitate cu subsecț. 1-8, secț. 6 a prezentului Capitol.		
---	--	--	--

<i>Articolul 46</i> Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind bunele practici de igienă 1. Autoritățile competente pot solicita operatorului din sectorul alimentar să ia măsuri corective imediate, inclusiv o reducere a vitezei sacrificării, atunci când acest lucru este considerat necesar de către funcționarul prezent în următoarele cazuri: (a) în cazul în care se detectează contaminarea pe suprafețele externe ale unei carcase sau ale cavităților acesteia, iar operatorul din sectorul alimentar nu ia măsurile necesare pentru remedierea situației; sau (b) în cazul în care autoritățile competente consideră că bunele practici de igienă sunt compromise. 2. În astfel de cazuri, autoritățile competente sporesc intensitatea inspecției până în momentul în care se asigură că operatorul din sectorul alimentar a redobândit controlul asupra procesului.	Subsecțiunea a 8-a Măsuri în caz de nerespectare a cerințelor privind bunele practici de igienă 118. Autoritatea competentă solicită operatorului din domeniul alimentar să ia măsuri corective imediate, inclusiv o reducere a vitezei sacrificării, atunci când acest lucru este considerat necesar de către funcționarul prezent în următoarele cazuri: 118.1. în cazul în care se detectează contaminarea pe suprafețele externe ale unei carcase sau ale cavităților acesteia, iar operatorul din domeniul alimentar nu ia măsurile necesare pentru remedierea situației; sau 118.2. în cazul în care autoritatea competentă constată că bunele practici de igienă sunt compromise. 119. În astfel de cazuri, autoritatea competentă intensifică numărul controalelor oficiale până în momentul în care se asigură că operatorul din domeniul alimentar a redobândit controlul asupra procesului.	Compatibil	
<i>CAPITOLUL IV</i> Restricții <i>Articolul 47</i> Restricții pentru anumite tipuri de carne proaspătă Medicul veterinar oficial poate impune cerințe privind utilizarea cărnii proaspete care provine de la animale: (a) supuse unei sacrificări de urgență în exteriorul abatorului; sau (b) care provin din efective în care se aplică tratamentul cărnii în conformitate cu partea E din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 înainte de introducerea cărnii pe piață.	Subsecțiunea a 9-a Restricții pentru anumite tipuri de carne proaspătă 120. Medicul veterinar oficial poate impune cerințe privind utilizarea cărnii proaspete care provine de la animale: 120.1. supuse unei sacrificări de urgență în exteriorul abatorului; sau 120.2. care provin din efective în care se aplică tratamentul cărnii în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare-veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelozelor în efectivele de animale, înainte de introducerea cărnii pe piață.	Compatibil	
<i>CAPITOLUL V</i> Marcarea de sănătate pentru carnea adecvată pentru consumul uman după inspecția ante-mortem și post-mortem <i>Articolul 48</i> Cerințele tehnice ale mărcii de sănătate și modalitățile practice de aplicare a acesteia 1. Medicul veterinar oficial controlează marcarea de sănătate și mărcile utilizate. 2. Medicul veterinar oficial se asigură, în special, că: ▼M2 (a) marca de sănătate se aplică numai unguțelor domestice și mamiferelor din vânatul de crescătorie, cu excepția lagomorfelor, care au fost supuse unei inspecții ante-mortem și post-mortem, precum și	Secțiunea a 9-a Marca de sănătate pentru carnea adecvată pentru consumul uman după inspecția ante-mortem și post-mortem Subsecțiunea 1 Cerințele tehnice ale mărcii de sănătate și modalitățile practice de aplicare a acesteia 121. Medicul veterinar oficial controlează marca de sănătate și mărcile utilizate. 122. Medicul veterinar oficial se asigură, în special, că: 122.1. marca de sănătate se aplică numai unguțelor domestice și mamiferelor din vânatul de crescătorie, cu excepția lagomorfelor, care au fost supuse unei inspecții ante-mortem și post-mortem, precum și vânatului mare sălbatic care a fost supus unei inspecții post-mortem, în conformitate cu art. 17 alin. (2) pct. 1, 2 și 3 din	Compatibil	

vânatului mare sălbatic care a fost supus unei inspecții post-mortem, în conformitate cu articolul 18 alineatul (2) literele (a), (b) și (c) din Regulamentul (UE) 2017/625, în cazul în care nu există niciun motiv de a declara carnea improprie pentru consumul uman. Cu toate acestea, marca poate fi aplicată înainte ca rezultatele oricărei examinări privind <i>Trichinella</i> și/sau ale testului pentru depistarea EST să fie disponibile, în conformitate cu dispozițiile prevăzute la articolul 4 alineatul (3) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2015/1375 și, respectiv, în capitolul A din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 999/2001, punctele 6.2 și 6.3 din secțiunea I și punctele 7.2 și 7.3 din secțiunea II; ▼B (b) marca de sănătate se aplică cu o șampilă cu tuș sau cu fierul roșu pe fața exterioară a carcaselor, astfel încât, în cazul în care carcasele sunt tranșate la abator în semicarcase sau în sferturi sau în cazul în care semicarcasele sunt tranșate în trei bucăți, fiecare bucată să poarte o marcă de sănătate. 3. Autoritățile competente se asigură că modalitățile practice privind marca de sănătate se aplică în conformitate cu anexa II. 4. Autoritățile competente se asigură că carnea care provine de la vânatul sălbatic neputând nu poartă o marcă de sănătate înainte ca, după jupuirea într-o unitate de manipulare a vânatului, să fi fost supusă unei inspecții post-mortem și să fi fost declarată corespunzătoare pentru consumul uman.	Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar în cazul în care nu există niciun motiv de a declara carnea improprie pentru consumul uman. Cu toate acestea, marca poate fi aplicată înainte ca rezultatele oricărei examinări privind <i>Trichinella</i> și/sau ale testului pentru depistarea EST să fie disponibile, în conformitate cu dispozițiile prevăzute în Hotărârea Guvernului nr.1086/2017 pentru aprobarea Regulamentului sanitar-veterinar cu privire la stabilirea normelor specifice aplicabile controalelor oficiale privind prezența de <i>Trichinella</i> în carne și în Hotărârea Guvernului nr. 713/2024 cu privire la aprobarea Normei privind stabilirea unor măsuri pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă; 122.2. marca de sănătate se aplică cu o șampilă cu tuș sau cu fierul roșu pe fața exterioară a carcaselor, astfel încât, în cazul în care carcasele sunt tranșate la abator în semicarcase sau în sferturi sau în cazul în care semicarcasele sunt tranșate în trei bucăți, fiecare bucată să poarte o marcă de sănătate. 123. Autoritatea competentă se asigură că modalitățile practice privind marca de sănătate se aplică în conformitate cu anexa II. 124. Autoritatea competentă se asigură că carnea care provine de la vânatul sălbatic neputând nu poartă o marcă de sănătate înainte ca, după jupuirea într-o unitate de manipulare a vânatului, să fi fost supusă unei inspecții post-mortem și să fi fost declarată corespunzătoare pentru consumul uman.		
TITLUL IV CERINȚELE SPECIFICE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE ASUPRA LAPTELUI CRUD, COLOSTRULUI, PRODUSELOR LACTATE ȘI PRODUSELOR PE BAZĂ DE COLOSTRU, DUPĂ CUM ESTE NECESAR PENTRU A RĂSPUNDE LA PERICOLELE ȘI RISCURILE UNIFORME RECUNOSCUTE Articolul 49 Controlarea exploatațiilor care produc lapte și colostru 1. Medicul veterinar oficial verifică respectarea cerințelor de sănătate pentru producția de lapte crud și de colostru prevăzute în secțiunea IX capitolul I partea I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. În special, medicul veterinar oficial verifică: (a) starea de sănătate a animalelor;	Capitolul IV CERINȚELE SPECIFICE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE ASUPRA LAPTELUI CRUD, COLOSTRULUI, PRODUSELOR LACTATE ȘI PRODUSELOR PE BAZĂ DE COLOSTRU, DUPĂ CUM ESTE NECESAR PENTRU A RĂSPUNDE LA PERICOLELE ȘI RISCURILE UNIFORME RECUNOSCUTE Secțiunea 1 Controlarea exploatațiilor care produc lapte și colostru 125. Medicul veterinar oficial verifică respectarea cerințelor de sănătate pentru producția de lapte crud și de colostru prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 435/2010. În special, medicul veterinar oficial verifică: 125.1. starea de sănătate a animalelor; 125.2. absența utilizării substanțelor farmaceutice active interzise sau neautorizate; și	Compatibil	

(b) absența utilizării substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate; și (c) dacă prezența posibilă a reziduurilor de substanțe farmacologic active autorizate, pesticide sau contaminanți depășește nivelurile stabilite în Regulamentul (UE) nr. 37/2010, Regulamentul (CE) nr. 396/2005 sau Regulamentul (CE) nr. 1881/2006. 2. Controalele oficiale prevăzute la alineatul (1) se pot desfășura odată cu controalele sanitar-veterinare efectuate în temeiul dispozițiilor Uniunii privind sănătatea animală sau umană sau bunăstarea animalelor. 3. În cazul în care există motive de a suspecta că nu sunt respectate cerințele de sănătate animală prevăzute la alineatul (1), medicul veterinar oficial verifică starea generală de sănătate a animalelor. 4. Exploatațiile care produc lapte și colostru fac obiectul unor controale oficiale efectuate de autoritățile competente pentru a verifica respectarea cerințelor de igienă stabilite în secțiunea IX capitolul I partea II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Aceste controale pot consta în inspecții și monitorizarea controalelor efectuate de organizațiile profesionale. În cazul în care se dovedește că nu există condiții adecvate de igienă, autoritățile competente verifică dacă se adoptă măsurile adecvate pentru remedierea situației.	125.3. dacă prezența posibilă a reziduurilor de substanțe farmacologic active autorizate, pesticide sau contaminanți depășește nivelurile stabilite în Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală și Hotărârea Guvernului nr. 867/2023 pentru 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 și Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare. 126. Controalele oficiale menționate la pct. 125 pot fi efectuate în paralel cu controalele sanitar-veterinare realizate în conformitate cu legislația națională în vigoare referitoare la sănătatea și bunăstarea animalelor. 127. În cazul în care există motive de a suspecta că nu sunt respectate cerințele de sănătate animală prevăzute la pct. 125, medicul veterinar oficial verifică starea generală de sănătate a animalelor. 128. Exploatațiile care produc lapte și colostru fac obiectul unor controale oficiale efectuate de autoritatea competentă pentru a verifica respectarea cerințelor de igienă stabilite în Hotărârea Guvernului nr. 435/2010. Aceste controale pot consta în inspecții și monitorizarea controalelor efectuate de organizațiile profesionale. În cazul în care se dovedește că nu există condiții adecvate de igienă, autoritatea competentă verifică dacă se adoptă măsurile adecvate pentru remedierea situației.		
<i>Articolul 50</i> Controlul laptelui și al colostrului 1. În cazul laptelui crud și al colostrului, autoritățile competente monitorizează controalele efectuate în conformitate cu secțiunea IX capitolul I partea III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. Atunci când se utilizează testele, autoritățile competente utilizează metodele analitice prevăzute în anexa III la prezentul regulament pentru a verifica respectarea limitelor stabilite pentru laptele crud și colostru în secțiunea IX capitolul I partea III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. 2. În cazul în care operatorul din sectorul alimentar al exploatației de producție nu a remediat situația în termen de trei luni de la prima notificare către autoritățile competente cu privire la nerespectarea criteriilor privind conținutul de germeni și/sau de celule somatice pentru laptele crud și colostru, autoritățile verifică dacă: (a) livrarea laptelui crud și a colostrului din exploatația de producție este suspendată, sau	Secțiunea a 2-a Controlul laptelui și al colostrului 129. În cazul laptelui crud și al colostrului, autoritatea competentă monitorizează controalele efectuate în conformitate Hotărârea Guvernului nr. 435/2010. Atunci când se utilizează testele, autoritatea competentă utilizează metodele analitice prevăzute în anexa III la prezenta Normă pentru a verifica respectarea limitelor stabilite pentru laptele crud și colostru, menționate în Hotărârea Guvernului nr. 435/2010. 130. În cazul în care operatorul din domeniul alimentar al exploatației de producție nu a remediat situația în termen de trei luni de la prima notificare către autoritatea competentă cu privire la nerespectarea criteriilor privind conținutul de germeni și/sau de celule somatice pentru laptele crud și colostru, autoritatea verifică dacă: 130.1. livrarea laptelui crud și a colostrului din exploatația de producție este suspendată, sau 130.2. laptele crud și colostrul trebuie să facă obiectul unor cerințe privind tratamentul și utilizarea acestora, necesare pentru protejarea sănătății umane în	Compatibil	

(b) laptele crud și colostrul trebuie să facă obiectul unor cerințe privind tratamentul și utilizarea acestora, necesare pentru protejarea sănătății umane în conformitate cu o autorizație specifică sau cu instrucțiuni generale din partea autorităților competente. Suspendarea sau cerințele respective sunt menținute în vigoare de către autoritățile competente până în momentul în care operatorul din sectorul alimentar dovedește că laptele crud și colostrul îndeplinesc din nou criteriile. 3. Autoritățile competente utilizează metodele analitice prevăzute în anexa III la prezentul regulament pentru a verifica aplicarea corespunzătoare a procesului de pasteurizare la produsele lactate în conformitate cu secțiunea IX capitolul II partea II din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004.	conformitate cu o autorizație specifică sau cu instrucțiuni generale din partea autorității competente. Suspendarea sau cerințele respective sunt menținute în vigoare de către autoritatea competentă până în momentul în care operatorul din domeniul alimentar dovedește că laptele crud și colostrul îndeplinesc din nou criteriile de siguranță. 131. Autoritatea competentă utilizează metodele analitice prevăzute în anexa III la prezenta Normă pentru a verifica aplicarea corespunzătoare a procesului de pasteurizare la produsele lactate în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 435/2010.		
TITLUL V CERINȚE SPECIFICE PENTRU EFECTUAREA CONTROALELOR OFICIALE PRIVIND MOLUȘTELE BIVALVE VII CARE PROVIN DIN ZONE DE PRODUCȚIE ȘI DE RELOCARE CLASIFICATE ▼M3 <i>Articolul 51</i> Excludere Prezentul titlu se aplică moluștelor bivalve vii, echinodermelor vii, tunicatelor vii și gasteropodelor marine vii. Prezentul titlu nu se aplică gasteropodelor marine vii și echinodermelor vii care nu se hrănesc prin filtrare. ▼B	Capitolul V CERINȚE SPECIFICE PENTRU EFECTUAREA CONTROALELOR OFICIALE PRIVIND MOLUȘTELE BIVALVE VII Secțiunea 1 Excludere 132. Prezentul capitol se aplică moluștelor bivalve vii, echinodermelor vii, tunicatelor vii și gasteropodelor marine vii. Prezentul capitol nu se aplică gasteropodelor marine vii și echinodermelor vii care nu se hrănesc prin filtrare.	Compatibil	
<i>Articolul 52</i> Clasificarea zonelor de producție și de relocare a moluștelor bivalve vii 1. Autoritățile competente stabilesc amplasarea și limitele zonelor de producție și de relocare pe care le clasifică în conformitate cu articolul 18 alineatul (6) din Regulamentul (UE) 2017/625. Acestea pot coopera cu operatorul din sectorul alimentar în acest sens, în cazul în care această cooperare este adecvată. 2. Autoritățile competente clasifică zonele de producție și de relocare din care autorizează recoltarea moluștelor bivalve vii în zone din clasa A, clasa B și clasa C, în funcție de nivelul de contaminare fecală. Acestea	133. Autoritatea competentă stabilește amplasarea și limitele zonelor de producție și de relocare pe care le clasifică în conformitate cu art. 17 alin. (6) din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar. Aceasta poate coopera cu operatorul din domeniul alimentar în acest sens, în cazul în care această cooperare este adecvată. 134. Autoritatea competentă clasifică zonele de producție și de relocare din care autorizează recoltarea moluștelor bivalve vii în zone din clasa A, clasa B și clasa C, în funcție de nivelul de contaminare fecală .	Compatibil	

pot coopera cu operatorul din sectorul alimentar în acest sens, în cazul în care această cooperare este adecvată. 3. Pentru clasificarea zonelor de producție și de relocare, autoritățile competente stabilesc o perioadă de reexaminare a datelor de eșantionare din fiecare zonă de producție și de relocare pentru a determina conformitatea cu standardele menționate la articolele 53, 54 și 55.			
<i>CAPITOLUL I</i> <i>Cerințe specifice privind clasificarea zonelor de producție și de relocare pentru moluștele bivalve vii</i> <i>Articolul 53</i> Cerințe privind zonele din clasa A 1. Autoritățile competente pot clasifica în zone din clasa A zonele din care pot fi recoltate moluște bivalve vii pentru consumul uman direct. 2. Moluștele bivalve vii introduse pe piață care provin din aceste zone trebuie să respecte standardele sanitare privind moluștele bivalve vii stabilite în secțiunea VII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004. 3. Eșantioanele de moluște bivalve vii care provin din zonele din clasa A nu pot să depășească, în ceea ce privește 80 % din eșantioanele prelevate în timpul perioadei de reexaminare, limita de 230 <i>E. coli</i> la 100 g de carne și lichid intravalvar. 4. Restul de 20 % din eșantioane nu trebuie să depășească limita de 700 <i>E. coli</i> la 100 g de carne și lichid intravalvar. 5. La evaluarea rezultatelor pentru perioada definită de reexaminare pentru menținerea unei zone din clasa A, autoritățile competente pot decide, pe baza unei evaluări a riscurilor realizată printr-o anchetă, să nu ia în considerare un rezultat anormal care depășește limita de 700 <i>E. coli</i> la 100 g de carne și lichid intravalvar.	135. Moluștele bivalve vii introduse pe piață trebuie să respecte standardele sanitare privind moluștele bivalve vii stabilite în Hotărârea Guvernului nr. 435/2010 privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală. 136. Eșantioanele de moluște bivalve vii care provin din zonele din clasa A nu pot să depășească, în ceea ce privește 80 % din eșantioanele prelevate în timpul perioadei de reexaminare, limita de 230 <i>E.coli</i> la 100 g de carne și lichid intravalvar. 137. Restul de 20 % din eșantioane nu trebuie să depășească limita de 700 <i>E.coli</i> la 100 g de carne și lichid intravalvar.	Parțial compatibil	
<i>Articolul 54</i> Cerințe privind zonele din clasa B 1. Autoritățile competente pot clasifica în zone din clasa B zonele din care moluștele bivalve vii pot fi recoltate, dar nu pot fi introduse pe piață pentru consumul uman decât după ce au fost supuse unui tratament într-un centru de purificare sau după relocare, pentru a respecta standardele de sănătate menționate la articolul 53. 2. Moluștele bivalve vii care provin din zonele din clasa B nu pot să depășească, în 90 % din eșantioane, limita de 4 600 <i>E. coli</i> la 100 g de carne și lichid intravalvar.	138. Moluștele bivalve vii care provin din zonele din clasa B nu pot să depășească, în 90 % din eșantioane, limita de 4 600 <i>E.coli</i> la 100 g de carne și lichid intravalvar. 139. Restul de 10 % din eșantioane nu trebuie să depășească limita de 46 000 <i>E.coli</i> la 100 g de carne și lichid intravalvar.	Parțial compatibil	

3. Restul de 10 % din eşantioane nu trebuie să depăşească limita de 46 000 <i>E. coli</i> la 100 g de carne şi lichid intravalvar.			
<i>Articolul 55</i> Cerinţe privind zonele din clasa C 1. Autorităţile competente pot clasifica în zone de clasă C zonele din care moluştele bivalve vii pot fi recoltate, dar nu pot fi introduse pe piaţă decât după o relocare de lungă durată pentru a respecta standardele de sănătate menţionate la articolul 53. 2. Moluştele bivalve vii care provin din zonele din clasa C nu pot să depăşească limita de 46 000 <i>E. coli</i> la 100 g de carne şi lichid intravalvar.	140. Moluştele bivalve vii care provin din zonele din clasa C nu pot să depăşească limita de 46 000 <i>E.coli</i> la 100 g de carne şi lichid intravalvar.	Parţial compatibil	
<i>Articolul 56</i> Cerinţe privind ancheta sanitară 1. Înainte de clasificarea unei zone de producţie sau de relocare, autorităţile competente efectuează o anchetă sanitară care include: (a) un inventar al surselor de poluare de origine umană sau animală care pot constitui o sursă de contaminare a zonei de producţie; (b) o examinare a cantităţilor de poluanţi organici emise în cursul diferitelor perioade ale anului, în funcţie de variaţiile pe anotimpuri ale populaţiei umane şi ale populaţiei animale în bazinul hidrografic, în funcţie de precipitaţii, de tratarea apelor reziduale etc.; (c) determinarea caracteristicilor circulaţiei poluanţilor pe baza modelelor cunoscute ale curenţilor marini, ale batimetriei şi ale ciclului mareelor în zona de producţie. 2. Autorităţile competente efectuează o anchetă sanitară care îndeplineşte cerinţele prevăzute la alineatul (1) în toate zonele de producţie şi de relocare clasificate, cu excepţia cazului în care aceasta a fost efectuată anterior. 3. Autorităţile competente pot fi asistate de alte organisme oficiale sau de operatori din sectorul alimentar în condiţiile stabilite de autorităţile competente în legătură cu efectuarea acestei anchete.		Neaplicabil	Aceste prevederi nu sunt aplicabile în contextul Republicii Moldova, întrucât statul nu are ieşire la mare şi, prin urmare, nu există zone de producţie sau de relocare a moluştelor bivalve vii în ape marine ori zone costiere.

<i>Articolul 57</i> Programul de monitorizare Autoritățile competente instituie un program de monitorizare pentru zonele de producție de moluște bivalve vii care se bazează pe o analiză a anchetei sanitare prevăzute la articolul 56. Numărul de eșantioane, repartizarea geografică a punctelor de eșantionare și frecvența eșantionării pentru program trebuie să asigure faptul că rezultatele analizei sunt reprezentative pentru zona în cauză.		Neaplicabil	
<i>Articolul 58</i> Autoritățile competente instituie o procedură care să garanteze că ancheta sanitară prevăzută la articolul 56 și programul de monitorizare prevăzut la articolul 57 sunt reprezentative pentru zona luată în considerare.		Neaplicabil	
<i>CAPITOLUL II</i> Condiții pentru monitorizarea zonelor de producție și de relocare clasificate a moluștelor bivalve vii <i>Articolul 59</i> Monitorizarea zonelor de producție și de relocare clasificate Autoritățile competente monitorizează periodic zonele de producție și de relocare clasificate în conformitate cu articolul 18 alineatul (6) din Regulamentul (UE) 2017/625 pentru a verifica: (a) dacă nu există fraude privind originea, proveniența și destinația moluștelor bivalve vii; (b) calitatea microbiologică a moluștelor bivalve vii în funcție de zonele de producție și de relocare clasificate; (c) posibilitatea prezenței planctonului toxic în apele de producție și de relocare precum și a biotoxinelor marine în moluștele bivalve vii; (d) eventualitatea prezenței contaminanților chimici în moluștele bivalve vii.		Neaplicabil	
<i>Articolul 60</i> Metode recunoscute pentru detectarea biotoxinelor marine în moluștele bivalve vii 1. Autoritățile competente recurg la metodele de analiză prevăzute în anexa V pentru a verifica respectarea limitelor stabilite în secțiunea VII capitolul V punctul 2 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și, după caz, pentru a verifica respectarea acestora de către operatorii din sectorul alimentar. Operatorii din sectorul alimentar utilizează aceste metode după caz.		Neaplicabil	

2. În conformitate cu articolul 4 din Directiva 2010/63/UE, se utilizează, atunci când este posibil, o metodă sau o strategie de testare satisfăcătoare din punct de vedere științific care nu implică utilizarea de animale vii, în locul unei proceduri definite la articolul 3 alineatul (1) din directiva menționată. 3. În conformitate cu articolul 4 din Directiva 2010/63/UE, în cazul în care se recurge la metode biologice, trebuie să se ia în considerare elemente de înlocuire, îmbunătățire și reducere.			
<i>Articolul 61</i> Planuri de eșantionare 1. În scopul controalelor prevăzute la articolul 59 literele (b), (c) și (d), autoritățile competente elaborează planuri de eșantionare care prevăd ca aceste controale să fie efectuate la intervale regulate sau de la caz la caz dacă recoltarea are loc la perioade neregulate. Repartizarea geografică a punctelor de eșantionare și frecvența eșantionării trebuie să asigure faptul că rezultatele analizei sunt reprezentative pentru zona de producție și de relocare clasificată luată în considerare. 2. Planurile de eșantionare care vizează controlul calității microbiologice a moluștelor bivalve vii iau în special în considerare: (a) variațiile probabile ale contaminării fecale; (b) parametrii prevăzuți la articolul 56 alineatul (1). 3. Planurile de eșantionare pentru verificarea prezenței planctonului toxic în apele din zonele de producție și de relocare clasificate, precum și a biotoxinelor marine în moluștele bivalve vii iau în special în considerare eventualele variații ale prezenței planctonului care conține biotoxine marine. Eșantionarea cuprinde: (a) o eșantionare periodică pentru detectarea unor schimbări în compoziția planctonului care conține toxine și repartizarea geografică a acestora. Orice rezultat care duce la suspiciunea unei acumulări de toxine în carnea moluștelor bivalve vii este urmat de o eșantionare intensivă; (b) testări periodice ale toxicității pe moluștele bivalve vii din zona afectată care sunt cele mai sensibile la contaminare. 4. Frecvența eșantionării pentru analiza toxinelor la moluștele bivalve vii este săptămânală în timpul perioadelor de recoltare, cu excepția cazului în care: (a) frecvența eșantionării poate fi redusă în zonele specifice de relocare sau de producție clasificate sau pentru tipuri specifice de moluște bivalve vii, în cazul în care, în urma unei evaluări a riscurilor privind prezența		Neaplicabil	

toxinelor sau a fitoplanctonului, există indicația unui risc foarte scăzut de episod toxic; (b) frecvența eșantionării trebuie să fie mai mare în cazul în care această evaluare arată că o eșantionare săptămânală nu este suficientă. 5. Evaluarea riscurilor menționată la alineatul (4) trebuie să facă obiectul unei reexaminări periodice în vederea evaluării riscului de apariție a toxinelor în moluștele bivalve vii din aceste zone. 6. În cazul în care ponderea de acumulare a toxinelor este cunoscută pentru un grup de specii crescute în aceeași zonă de producție sau de relocare clasificată, specia care prezintă ponderea cea mai mare poate fi considerată specie de referință. Aceasta va permite exploatarea tuturor speciilor din grup în cazul în care conținuturile de toxine ale speciei de referință sunt mai mici decât limitele regulamentare. În cazul în care conținuturile de toxine ale speciei de referință sunt mai mari decât limitele reglementare, recoltarea celorlalte specii poate fi autorizată numai în cazul în care analizele suplimentare practicate asupra celorlalte specii pun în evidență conținuturi de toxine mai mici decât aceste limite. 7. În ceea ce privește monitorizarea planctonului, eșantioanele trebuie să fie reprezentative pentru coloana de apă din zona de producție sau de relocare clasificată și să furnizeze informații asupra prezenței speciilor toxice și asupra evoluției populației. În cazul detectării unei evoluții a populației toxice care poate duce la o acumulare de toxine, frecvența eșantionării moluștelor bivalve vii trebuie să crească sau vor fi aplicate măsuri de închidere preventivă a zonelor respective până la obținerea rezultatelor analizelor toxinelor. 8. Planurile de eșantionare pentru controlul prezenței contaminanților chimici permit detectarea oricărei depășiri a conținuturilor stabilite prin Regulamentul (CE) nr. 1881/2006.			
CAPITOLUL III <i>Gestionarea zonelor de producție și de relocare clasificate în urma monitorizării</i> Articolul 62 Decizii luate în urma monitorizării 1. În cazul în care rezultatele monitorizării prevăzute la articolul 59 scot în evidență că nu sunt respectate standardele sanitare privind moluștele bivalve vii sau că este pusă în pericol sănătatea umană, autoritățile competente trebuie să închidă zona de producție sau de relocare clasificată în cauză, împiedicând astfel recoltarea moluștelor bivalve vii. Cu toate acestea, ele pot reclasifica o zonă de producție sau de relocare		Neaplicabil	

în zonă din clasa B sau C în cazul în care această zonă respectă criteriile relevante enunțate la articolele 54 și 55 și nu prezintă niciun alt risc pentru sănătatea umană. 2. În cazul în care rezultatele monitorizării microbiologice indică faptul că nu sunt respectate standardele sanitare privind moluștele bivalve vii prevăzute la articolul 53, autoritățile competente pot autoriza, pe baza unei evaluări a riscurilor și numai temporar și în mod nerecurent, continuarea recoltării fără închidere sau reclasificare, sub rezerva următoarelor condiții: (a) zona de producție clasificată în cauză și toate unitățile aprobate care primesc moluște bivalve vii de la aceasta să se afle sub controlul oficial al acelorași autorități competente; (b) moluștele bivalve vii în cauză să fie supuse unor măsuri restrictive adecvate, cum ar fi purificarea, relocarea sau prelucrarea. 3. Documentul de înregistrare însoțitor, menționat în secțiunea VII capitolul I din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, include toate informațiile privind aplicarea alineatului (2). 4. Autoritățile competente stabilesc condițiile în care poate fi utilizat alineatul (2) pentru a asigura, pentru zona de producție în cauză, menținerea respectării criteriilor stabilite la articolul 53.			
<i>Articolul 63</i> Redeschiderea zonelor de producție 1. Autoritățile competente pot redeschide o zonă de producție sau de relocare închisă numai dacă standardele sanitare privind moluștele bivalve vii respectă din nou cerințele relevante prevăzute în secțiunea VII capitolul V din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și nu prezintă niciun alt risc pentru sănătatea umană. 2. În cazul în care autoritățile competente au închis o zonă de producție sau de relocare din cauza prezenței planctonului sau a nivelurilor de toxine din moluștele bivalve vii care depășesc limita regulamentară pentru biotoxine marine prevăzută în secțiunea VII capitolul V punctul 2 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, acestea o pot redeschide numai dacă rezultatele a cel puțin două analize succesive, efectuate la un interval de cel puțin 48 de ore, se situează sub limita regulamentară. 3. În momentul luării deciziei referitoare la redeschiderea unei zone de producție sau de relocare, autoritățile competente pot lua în considerare informațiile privind evoluția fitoplanctonului.		Neaplicabil	

4. În cazul în care există date solide privind dinamica toxicității unei zone și cu condiția să fie disponibile date recente care indică tendința de scădere a toxicității, autoritățile competente pot decide să redeschidă o zonă cu rezultate care se situează sub limita regulamentară prevăzută în secțiunea VII capitolul V punctul 2 din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 obținute dintr-o singură eșantionare.			
<i>Articolul 64</i> Sistemul de control 1. Autoritățile competente instituie un sistem de control pentru a se asigura că produsele de origine animală nocive pentru sănătatea umană nu sunt introduse pe piață. Sistemul de control cuprinde testări de laborator pentru a verifica dacă operatorii din sectorul alimentar respectă cerințele care se aplică produselor finale, inclusiv moluștele bivalve vii și orice produse provenite din acestea, în toate etapele producției, prelucrării și distribuției. 2. Acest sistem de control verifică, după caz, conținuturile de biotoxine marine și de contaminanți, care nu trebuie să fie mai mari decât limitele de siguranță, precum și calitatea microbiologică a moluștelor, care nu trebuie să prezinte niciun pericol pentru sănătatea umană.	141. Autoritatea competentă efectuează controale asigurându-se că produsele de origine animală nocive pentru sănătatea umană nu sunt introduse pe piață. Controalele cuprind testări de laborator pentru a verifica dacă operatorii din domeniul alimentar respectă cerințele care se aplică produselor finale, inclusiv moluștele bivalve vii și orice produse provenite din acestea, în toate etapele producției, prelucrării și distribuției. 142. Autoritatea competentă verifică, după caz, conținuturile de biotoxine marine și de contaminanți, care nu trebuie să fie mai mari decât limitele de siguranță, precum și calitatea microbiologică a moluștelor, care nu trebuie să prezinte niciun pericol pentru sănătatea umană, conform prevederilor HG nr.435/2010.	Compatibil	
<i>Articolul 65</i> Decizia autorităților competente 1. Autoritățile competente acționează cu promptitudine în cazul în care o zonă de producție trebuie să fie închisă sau reclassificată, sau poate fi redeschisă sau în cazul în care moluștele bivalve vii fac obiectul aplicării măsurilor menționate la articolul 62 alineatul (2). 2. Atunci când iau decizii cu privire la clasificarea, reclassificarea, deschiderea sau închiderea zonelor de producție în conformitate cu articolele 52, 62 și 63, autoritățile competente pot lua în considerare rezultatele controalelor efectuate de operatorii din sectorul alimentar sau de organizațiile care îi reprezintă, numai dacă laboratorul care efectuează analiza este desemnat de autoritățile competente iar eșantionarea și analiza sunt efectuate în conformitate cu un protocol convenit de comun acord de către autoritățile competente și operatorii din sectorul alimentar sau organizația în cauză.		Neaplicabil	

<i>CAPITOLUL IV</i> <i>Alte cerințe</i> Articolul 66 Înregistrarea și schimbul de informații Autoritățile competente: (a) elaborează și actualizează o listă a zonelor de producție și de relocare clasificate, cu indicarea detaliată a amplasării, delimitării și clasificării acestora, în care pot fi recoltate moluștele bivalve vii în conformitate cu cerințele prevăzute la articolul 52. Această listă este comunicată părților interesate de prezentul regulament, în special producătorilor și responsabililor centrelor de purificare și ai centrelor de expediere; (b) ►C1 informează imediat părțile interesate, cum sunt producătorii și responsabili centrelor de purificare și ai centrelor de expediere, cu privire la orice modificare privind amplasarea, delimitarea sau clasificarea unei zone de producție, sau la închiderea acesteia temporară sau definitivă, sau la aplicarea măsurilor prevăzute la articolul 62 alineatul (2). ◀		Neaplicabil	
TITLUL VI CERINȚELE SPECIFICE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE CU PRIVIRE LA PRODUSELE PESCĂREȘTI Articolul 67 Controale oficiale ale producției și introducerii pe piață Controalele oficiale privind producția și introducerea pe piață a produselor pescărești includ verificarea respectării cerințelor stabilite în secțiunea VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, în special: (a) un control periodic al condițiilor de igienă la debarcare și la prima vânzare; (b) inspecții periodice ale navelor și unităților terestre, inclusiv halele de vânzare prin licitație și piețele de comerț cu ridicata, pentru a verifica, în special: (i) dacă sunt încă respectate condițiile autorizării; (ii) dacă produsele pescărești sunt manipulate corect; (iii) respectarea cerințelor în ceea ce privește igiena și temperatura; (iv) starea de igienă a unităților, inclusiv navele, și a instalațiilor și echipamentelor acestora și igiena personalului; (c) controale ale condițiilor de depozitare și transport.	Capitolul VI CERINȚELE SPECIFICE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE CU PRIVIRE LA PRODUSELE PESCĂREȘTI Secțiunea 1 Controale oficiale ale producției și introducerii pe piață Subsecțiunea 1 143. Controalele oficiale privind producția și introducerea pe piață a produselor pescărești includ verificarea respectării cerințelor stabilite în Hotărârea Guvernului nr. 435/2010, în special: 143.1. un control periodic al condițiilor de igienă la debarcare și la prima vânzare; 143.2. inspecții periodice ale navelor și unităților terestre, inclusiv halele de vânzare prin licitație și piețele de comerț cu ridicata, pentru a verifica, în special: 143.2.1. dacă sunt încă respectate condițiile autorizării; 143.2.2. dacă produsele pescărești sunt manipulate corect; 143.2.3. respectarea cerințelor în ceea ce privește igiena și temperatura; 143.2.4. starea de igienă a unităților, inclusiv navele și a instalațiilor și echipamentelor acestora și igiena personalului; 143.3. controale ale condițiilor de depozitare și transport.	Compatibil	

<i>Articolul 68</i> Locația controalelor oficiale 1. Autoritățile competente efectuează controale oficiale ale navelor atunci când acestea fac o escală într-un port dintr-un stat membru. Aceste controale vizează toate navele care debarcă produse pescărești în porturile UE, indiferent de pavilionul sub care navighează. 2. Autoritățile competente ale statului de pavilion pot efectua controale oficiale asupra navelor aflate sub pavilionul lor, atunci când nava se află pe mare sau într-un port dintr-un alt stat membru sau dintr-o țară terță.		Neaplicabil	
<i>Articolul 69</i> Aprobarea navelor fabrică, a navelor congelator sau a navelor frigorifice 1. În cazul în care o navă fabrică, o navă congelator sau o navă frigorifică ce navighează sub pavilionul unui stat membru este inspectată în scopul acordării unei autorizări pentru această navă, autoritățile competente ale statului membru de pavilion efectuează controale oficiale în conformitate cu articolul 148 din Regulamentul (UE) 2017/625, în special în ceea ce privește termenele prevăzute la articolul 148 alineatul (4). În cazul în care este necesar, acestea pot inspecta nava când aceasta se află pe mare sau când se află într-un port din alt stat membru sau dintr-o țară terță. 2. În cazul în care autoritățile competente din statul membru de pavilion au acordat navei o autorizare condiționată în conformitate cu articolul 148 din Regulamentul (UE) 2017/625, acestea pot autoriza autoritățile competente dintr-un alt stat membru sau dintr-o țară terță să efectueze controale de monitorizare în vederea acordării aprobării definitive, a prelungirii autorizării condiționate sau a evaluării constante a autorizării, cu condiția ca, în cazul unei țări terțe, această țară să figureze pe o listă a țărilor terțe din care sunt autorizate importurile de produse pescărești în temeiul articolului 127 din Regulamentul (UE) 2017/625. În cazul în care este necesar, aceste autorități competente pot inspecta nava când aceasta se află pe mare sau când se află într-un port din alt stat membru sau dintr-o țară terță. 3. În cazul în care autoritățile competente dintr-un stat membru autorizează autoritățile competente din alt stat membru sau dintr-o țară terță să realizeze controale în numele lor în conformitate cu prezentul articol, cele două autorități competente stabilesc împreună modalitățile de realizare a acestor controale. Aceste modalități oferă, în special, garanția că autoritățile competente din statul membru de pavilion primesc		Neaplicabil	

imediat rapoarte privind rezultatele controalelor și orice suspiciune de neconformitate care să le permită să ia măsurile necesare.			
<i>Articolul 70</i> Controalele oficiale ale produselor pescărești Controalele oficiale ale produselor pescărești trebuie să cuprindă cel puțin modalitățile practice prevăzute în anexa VI în ceea ce privește: (a) examinările organoleptice; (b) indicatorii de prospețime; (c) histamina; (d) reziduurile și contaminanții; (e) controalele microbiologice; (f) paraziții; (g) produsele pescărești toxice.	Subsecțiunea a 2-a Controalele oficiale ale produselor pescărești 144. Controalele oficiale ale produselor pescărești trebuie să cuprindă cel puțin modalitățile practice prevăzute în anexa IV în ceea ce privește: 144.1. examinările organoleptice; 144.2. indicatorii de prospețime; 144.3. histamina; 144.4. reziduurile și contaminanții; 144.5. controalele microbiologice; 144.6. paraziții; 144.7. produsele pescărești toxice.	Compatibil	
<i>Articolul 71</i> Decizii în urma efectuării controalelor Autoritățile competente declară produsele pescărești improprii pentru consumul uman dacă: ▼M3 (a) controalele oficiale efectuate în conformitate cu articolul 70 indică faptul că acestea nu respectă cerințele organoleptice, chimice, fizice sau microbiologice sau cerințele pentru identificarea paraziților, astfel cum sunt stabilite în secțiunea VIII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 sau Regulamentul (CE) nr. 2073/2005; ▼B (b) conțin în părțile comestibile reziduuri sau contaminanți chimici în cantitate mai mare decât nivelurile stabilite în Regulamentele (UE) nr. 37/2010, (CE) nr. 396/2005, (CE) nr. 1881/2006 sau reziduuri de substanțe interzise sau neautorizate în temeiul Regulamentului (UE) nr. 37/2010 sau al Directivei 96/22/CE sau nu sunt în conformitate cu alte acte legislative pertinente ale Uniunii cu privire la substanțele active din punct de vedere farmacologic; (c) provin din: (i) pești toxici; (ii) produse pescărești care nu respectă cerințele privind biotoxinele marine; (iii) moluște bivalve vii, echinoderme, tunicieri sau gasteropode marine care conțin o cantitate totală de biotoxine marine care depășește limitele prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 853/2004; sau	Subsecțiunea a 3-a Decizii în urma efectuării controalelor 145. Autoritatea competentă declară produsele pescărești improprii pentru consumul uman dacă: 145.1. controalele oficiale efectuate în conformitate cu pct. 144 indică faptul că acestea nu respectă cerințele organoleptice, chimice, fizice sau microbiologice sau cerințele pentru identificarea paraziților, astfel cum sunt stabilite în Hotărârea Guvernului nr. 435/2010 sau Hotărârea Guvernului nr. 221/2009; 145.2. conțin în părțile comestibile reziduuri sau contaminanți chimici în cantitate mai mare decât nivelurile stabilite în Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcției de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală; în Hotărârea Guvernului nr. 867/2023 pentru 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; în Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare; sau reziduuri de substanțe interzise sau neautorizate, în temeiul Hotărârii Guvernului nr.942/2010 pentru aprobarea Normei sanitare-veterinare privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor sau nu sunt în conformitate cu alte acte legislative pertinente ale Republicii Moldova cu privire la substanțele active din punct de vedere farmacologic; 145.3. provin din: 145.3.1. pești toxici;	Combatibil	

(d) autoritățile competente consideră că acestea pot constitui un risc pentru sănătatea umană sau animală sau sunt, din orice alt motiv, improprii pentru consumul uman.	145.3.2. produse pescărești care nu respectă cerințele privind biotoxinele marine; 145.3.3. moluște bivalve vii, echinoderme, tunicieri sau gasteropode marine care conțin o cantitate totală de biotoxine marine care depășește limitele prevăzute de Hotărârea Guvernului nr. 435/2010; sau 145.4. autoritatea competentă consideră că acestea pot constitui un risc pentru sănătatea umană sau animală sau sunt, din orice alt motiv, improprii pentru consumul uman.		
<i>Articolul 72</i> Cerințe referitoare la controalele oficiale privind produsele pescărești capturate de nave care arborează pavilionul unui stat membru și introduse în Uniune după ce au fost transferate în țări terțe, cu sau fără depozitare 1. Produsele pescărești destinate consumului uman capturate de nave care arborează pavilionul unui stat membru, descărcate, cu sau fără depozitare, în țări terțe care figurează pe lista prevăzută la articolul 126 alineatul (2) litera (a) din Regulamentul (UE) 2017/625 înainte de a intra în Uniune printr-un mijloc de transport diferit, sunt însoțite de un certificat de sănătate animală eliberat de autoritățile competente din țara terță în cauză și completat în conformitate cu ►M3 modelul de certificat de sănătate stabilit în capitolul 29 din anexa III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2020/2235. ◀ 2. În cazul în care produsele pescărești menționate la alineatul (1) sunt descărcate și transportate într-un spațiu de depozitare situat în țara terță menționată la alineatul respectiv, spațiul de depozitare respectiv trebuie să figureze pe o listă, astfel cum se prevede la articolul 5 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625. 3. În cazul în care produsele pescărești menționate la alineatul (1) sunt încărcate într-o navă care arborează pavilionul unei țări terțe, țara terță în cauză trebuie să figureze pe lista prevăzută la articolul 3 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625 iar nava figurează pe o listă astfel cum se prevede la articolul 5 din Regulamentul delegat (UE) 2019/625. 4. Navele portcontainer folosite la transportul produselor pescărești containerizate sunt excluse de la această cerință.	Subsecțiunea a 4-a Cerințe referitoare la controalele oficiale privind produsele pescărești capturate de nave care arborează pavilionul unui stat și introduse în Republica Moldova după ce au fost transferate în alte țări , cu sau fără depozitare 146. Produsele pescărești destinate consumului uman, capturate de nave care arborează pavilionul unui alt stat și descărcate, cu sau fără depozitare, într-o țară inclusă în lista prevăzută la art. 85 alin. (2) lit. a) din Legea nr. 82/2024, înainte de a intra în Republica Moldova printr-un alt mijloc de transport, sunt însoțite de un certificat de sănătate animală emis de autoritatea competentă a țării respective și completat în conformitate cu modelul de certificat de sănătate stabilit.	Parțial compatibil	

TITLUL VII CERINȚE SPECIFICE PRIVIND EFECTUAREA CONTROALELOR OFICIALE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE ASUPRA CĂRNII DE REPTILE <i>Articolul 73</i> Inspecția ante-mortem și post-mortem a reptilelor Articolul 11 se aplică inspecției ante-mortem a reptilelor. Articolele 12, 13 și 14 se aplică inspecției post-mortem a reptilelor. În sensul articolului 13 litera (a) punctul (i), o reptilă este considerată ca fiind 0,5 unități animal viu.	Capitolul VII CERINȚE SPECIFICE PRIVIND EFECTUAREA CONTROALELOR OFICIALE ȘI FRECVENȚA MINIMĂ UNIFORMĂ A CONTROALELOR OFICIALE ASUPRA CĂRNII DE REPTILE Secțiunea 1 Inspecția ante-mortem și post-mortem a reptilelor 147. Inspecția ante-mortem a reptilelor se aplică conform subsecț. 1, secț. 4 din Cap. III din prezenta Normă. 148. Inspecția post-mortem a reptilelor se aplică conform subsecț. 1-3, secț. 5 din Cap. III din prezenta Normă. În sensul subsecț. 2, secț. 5 din Cap. III o reptilă este considerată ca fiind 0,5 unități animal viu.	Compatibil	
TITLUL VIII DISPOZIȚII FINALE <i>Articolul 74</i> Modificări ale Regulamentului (CE) nr. 2074/2005 Regulamentul (CE) nr. 2074/2005 se modifică după cum urmează: 1. Articolele 5, 6b și 6c se elimină. 2. În anexa I, secțiunea II și apendicele se elimină. 3. În anexa II, secțiunea II se elimină. 4. Anexele III și V se elimină. 5. Anexa VIa se elimină. 6. Anexa VIb și apendicele la aceasta se elimină.			
<i>Articolul 75</i> Intrare în vigoare și aplicare Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>. Se aplică începând cu 14 decembrie 2019. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.			

ANEXA I MODEL DE DOCUMENT PENTRU COMUNICAREA CU EXPLOATAȚIA DE ORIGINE ÎN CONFORMITATE CU ARTICOLUL 39 ALINEATUL (5) 1. Date de identificare 1.1. Exploatație de origine (proprietar sau administrator) Nume/număr Adresa completă Număr de telefon Adresa electronică, după caz 1.2. Numerele de identificare ale ... [a se specifica] sau anexați o listă Număr total de animale (pe specii) Probleme de identificare (după caz) 1.3. Număr de identificare al efectivului/cuștii (după caz) 1.4. Specia de animale 1.5. Număr de referință al certificatului de sănătate animală (după caz) 2. Observații ante-mortem 2.1. Bunăstarea animalelor Numărul de animale afectate Tip/clasă/vârstă Observații 2.2. Animalele au fost livrate murdare 2.3. Semne clinice de boală Numărul de animale afectate Tip/clasă/vârstă Observații Data inspecției 2.4. Rezultatele de laborator (13) 3. Constatări post-mortem 3.1. Constatări macroscopice Numărul de animale afectate Tip/clasă/vârstă Organul sau partea afectată a animalului/animalelor Data sacrificării 3.2. Patologie (pot fi utilizate coduri (14)) Numărul de animale afectate Tip/clasă/vârstă Organul sau partea afectată a animalului/animalelor	Anexa I la Norma privind efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman Model de document pentru comunicarea cu exploatația de origine în conformitate cu sect. 8, subsect. 1, pct.97 1. Date de identificare 1.1. Exploatație de origine (proprietar sau administrator) Nume/număr Adresa completă Număr de telefon Adresa electronică, după caz 1.2. Numerele de identificare ale ... [a se specifica] sau anexați o listă Număr total de animale (pe specii) Probleme de identificare (după caz) 1.3. Număr de identificare al efectivului/cuștii (după caz) 1.4. Specia de animale 1.5. Număr de referință al certificatului de sănătate animală (după caz) 2. Observații ante-mortem 2.1. Bunăstarea animalelor Numărul de animale afectate Tip/clasă/vârstă Observații 2.2. Animalele au fost livrate murdare 2.3. Semne clinice de boală Numărul de animale afectate Tip/clasă/vârstă Observații Data inspecției 2.4. Rezultatele de laborator 3. Constatări post-mortem 3.1. Constatări macroscopice Numărul de animale afectate Tip/clasă/vârstă Organul sau partea afectată a animalului/animalelor Data sacrificării 3.2. Patologie (pot fi utilizate coduri) Numărul de animale afectate Tip/clasă/vârstă Organul sau partea afectată a animalului/animalelor Carcase declarate parțial sau total improprii consumului (a se indica motivul)	Compatibil	
--	---	--------------------------	--

Carcase declarate parțial sau total improprii consumului (a se indica motivul) Data sacrificării 3.3. Rezultatele de laborator (15) 3.4. Alte rezultate 3.5. Constatări privind bunăstarea animalelor 4. Informații suplimentare 5. Date de contact ale abatorului (numărul autorizației) Nume Adresa completă Număr de telefon Adresa electronică, după caz 6. Medic veterinar oficial (cu majuscule) Semnătura și ștampila 7. Data 8. Număr de pagini anexate prezentului formular: _____	Data sacrificării 3.3. Rezultatele de laborator 3.4. Alte rezultate 3.5. Constatări privind bunăstarea animalelor 4. Informații suplimentare 5.. Date de contact ale abatorului (numărul autorizației) Nume Adresa completă Număr de telefon Adresa electronică, după caz 6. Medic veterinar oficial (cu majuscule) Semnătura și ștampila 7. Data 8. Număr de pagini anexate prezentului formular:		
ANEXA II MODALITĂȚI PRACTICE PRIVIND MARCA DE SĂNĂTATE ÎN CONFORMITATE CU ARTICOLUL 48 1. Marca de sănătate trebuie să fie o marcă ovală cu o lățime de 6,5 cm și o înălțime de 4,5 cm cel puțin și să comporte următoarele informații scrise cu litere perfect lizibile: ▼M1 (a) numele țării unde se află unitatea; acesta poate fi scris în întregime cu majuscule sau sub forma unui cod de două litere în conformitate cu codul ISO corespunzător. Cu toate acestea, în cazul statelor membre (16), aceste coduri sunt BE, BG, CZ, DK, DE, EE, IE, GR, ES, FR, HR, IT, CY, LV, LT, LU, HU, MT, NL, AT, PL, PT, RO, SI, SK, FI, SE și UK(NI); ▼B (b) numărul autorizației abatorului; și (c) (atunci când marca se aplică într-o unitate situată în Uniune), abrevierea CE, EC, EF, EG, EK, EO, EY, ES, EÜ, EB, EZ, KE sau WE. Abrevierile menționate nu trebuie să apară pe mărci aplicate pe carnea importată în Uniune din abatoare situate în afara Uniunii.	Anexa II la Norma privind efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman Modalități practice privind marca de sănătate în conformitate cu secț. 9, subsecț. 1 din Cap. III 1. Marca de sănătate trebuie să fie o marcă ovală cu o lățime de 6,5 cm și o înălțime de 4,5 cm cel puțin și să comporte următoarele informații scrise cu litere perfect lizibile: (a) numele țării unde se află unitatea; acesta poate fi scris în întregime cu majuscule sau sub forma unui cod de două litere în conformitate cu codul ISO corespunzător; (b) numărul autorizației abatorului; și (c) abrevierea CE, EC, EF, EG, EK, EO, EY, ES, EÜ, EB, EZ, KE sau WE nu trebuie să apară pe mărci aplicate pe carnea importată în Republica Moldova din abatoare situate în afara Uniunii Europene. 2. Literele trebuie să aibă o dimensiune pe verticală de 0,8 cm cel puțin, iar cifrele de 1 cm cel puțin. Dimensiunile caracterelor și ale mărcii pot fi reduse pentru marcarea mieilor, a iezilor și a purceilor de lapte.	Compatibil	

2. Literele trebuie să aibă o dimensiune pe verticală de 0,8 cm cel puțin, iar cifrele de 1 cm cel puțin. Dimensiunile caracterelor și ale mărcii pot fi reduse pentru marcarea mieilor, a ieșilor și a porceilor de lapte. 3. Cerneala utilizată pentru marcarea de sănătate trebuie să fie autorizată în conformitate cu normele Uniunii privind utilizarea substanțelor colorante în produsele alimentare. 4. De asemenea, marca de sănătate poate să conțină o indicație privind medicul veterinar oficial care a efectuat inspecția carni.	3. Cerneala utilizată pentru marcarea de sănătate trebuie să fie autorizată în conformitate cu normele Republicii Moldova privind utilizarea substanțelor colorante în produsele alimentare. 4. De asemenea, marca de sănătate poate să conțină o indicație privind medicul veterinar oficial care a efectuat inspecția carni.		
<i>ANEXA III</i> METODE DE TESTARE A LAPTELUI CRUD ȘI A LAPTELUI DE VACĂ TRATAT TERMIC ÎN CONFORMITATE CU ARTICOLUL 50 <i>CAPITOLUL I</i> DETERMINAREA NUMĂRULUI DE GERMEI ȘI A NUMĂRULUI DE CELULE SOMATICE A. Atunci când se verifică respectarea criteriilor prevăzute în secțiunea IX capitolul I partea III din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, trebuie aplicate următoarele standarde ca metode de referință: 1. EN ISO 4833-1 pentru numărul de germeni la 30 °C; 2. EN ISO 13366-1 pentru numărul de celule somatice. B. Se acceptă utilizarea unor metode de analiză alternative: 1. pentru numărul de germeni la 30 °C, atunci când metodele sunt validate în raport cu metoda de referință menționată în partea A punctul 1 în conformitate cu protocolul stabilit de standardul EN ISO 16140-2, completat de standardul EN ISO 16297 pentru cazul specific al numărului de germeni prezenți în laptele crud. În special, relația de conversie dintre o metodă alternativă și metoda de referință definită în partea A punctul 1 se stabilește în conformitate cu standardul EN ISO 21187. 2. pentru numărul de celule somatice, atunci când metodele sunt validate în raport cu metoda de referință menționată în partea A punctul 2 în conformitate cu protocolul prevăzut de standardul ISO 8196-3 și atunci când sunt aplicate în conformitate cu standardul EN ISO 13366-2 sau cu alte protocoale similare recunoscute pe plan internațional.	Anexa III la Norma privind efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman Metode de testare a laptelui crud și a laptelui de vacă tratat termic în conformitate cu sect. 2, Cap. IV CAPITOLUL I Determinarea numărului de germeni și a numărului de celule somatice A. Atunci când se verifică respectarea criteriilor prevăzute Hotărârea Guvernului nr. 435/2010 privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală, trebuie aplicate următoarele standarde ca metode de referință: 1. EN ISO 4833-1 pentru numărul de germeni la 30 °C; 2. EN ISO 13366-1 pentru numărul de celule somatice. B. Se acceptă utilizarea unor metode de analiză alternative: 1. pentru numărul de germeni la 30 °C, atunci când metodele sunt validate în raport cu metoda de referință menționată în partea A punctul 1 în conformitate cu protocolul stabilit de standardul EN ISO 16140-2, completat de standardul EN ISO 16297 pentru cazul specific al numărului de germeni prezenți în laptele crud. În special, relația de conversie dintre o metodă alternativă și metoda de referință definită în partea A punctul 1 se stabilește în conformitate cu standardul EN ISO 21187. 2. pentru numărul de celule somatice, atunci când metodele sunt validate în raport cu metoda de referință menționată în partea A punctul 2 în conformitate cu protocolul prevăzut de standardul ISO 8196-3 și atunci când sunt aplicate în conformitate cu standardul EN ISO 13366-2 sau cu alte protocoale similare recunoscute pe plan internațional.	Compatibil	

CAPITOLUL II DETERMINAREA ACTIVITĂȚII FOSFATAZEI ALCALINE ÎN LAPTELE DE VACĂ A. Pentru a determina activitatea fosfatazei alcaline din laptele de vacă pasteurizat, trebuie aplicat standardul EN ISO 11816-1 ca metodă de referință. B. Activitatea fosfatazei alcaline din laptele de vacă pasteurizat se exprimă în miliunități de activitate enzimatică pe litru (mU/l). O unitate de activitate a fosfatazei alcaline este cantitatea de enzimă fosfatază alcalină care catalizează transformarea unui micromol de substrat pe minut. C. Se consideră că un test de activitate a fosfatazei alcaline dă un rezultat negativ în cazul în care activitatea măsurată în laptele de vacă nu depășește 350 mU/l. D. Se acceptă utilizarea unor metode de analiză alternative atunci când acestea sunt validate în raport cu metodele de referință definite în partea A, în conformitate cu protocoalele recunoscute pe plan internațional și cu normele privind buna practică de laborator.	CAPITOLUL II Determinarea activității fosfatazei alcaline în laptele de vacă A. Pentru a determina activitatea fosfatazei alcaline din laptele de vacă pasteurizat, trebuie aplicat standardul EN ISO 11816-1 ca metodă de referință. B. Activitatea fosfatazei alcaline din laptele de vacă pasteurizat se exprimă în miliunități de activitate enzimatică pe litru (mU/l). O unitate de activitate a fosfatazei alcaline este cantitatea de enzimă fosfatază alcalină care catalizează transformarea unui micromol de substrat pe minut. C. Se consideră că un test de activitate a fosfatazei alcaline dă un rezultat negativ în cazul în care activitatea măsurată în laptele de vacă nu depășește 350 mU/l. D. Se acceptă utilizarea unor metode de analiză alternative atunci când acestea sunt validate în raport cu metodele de referință definite în partea A, în conformitate cu protocoalele recunoscute pe plan internațional și cu normele privind buna practică de laborator.		
ANEXA IV METODA DE ANALIZĂ DE REFERINȚĂ PENTRU ANALIZA E. COLI ÎN MOLUȘTELE BIVALVE VII PENTRU CLASIFICAREA ZONELOR DE PRODUCȚIE ȘI DE RELOCARE ÎN CONFORMITATE CU ARTICOLUL 52 ALINEATUL (2) Metoda de referință pentru analiza <i>E. coli</i> în moluștele bivalve vii este detecția și tehnica „numărului cel mai probabil” (NCP) menționată în standardul ISO 16649-3. Metode alternative pot fi utilizate în cazul în care sunt validate în raport cu această metodă de referință, în conformitate cu criteriile stabilite prin standardul ISO 16140.		Neaplicabil	
ANEXA V METODE RECUNOSCUTE PENTRU DETECTAREA BIOTOXINELOR MARINE ÎN CONFORMITATE CU ARTICOLUL 60 ▼M2 CAPITOLUL I METODĂ DE DETECTARE A TOXINEI PARALITICE A CRUSTACEELOR A. Conținutul de toxină paralică a crustaceelor (PSP) din corpul întreg sau din orice parte care poate fi consumată separat a moluștelor bivalve		Neaplicabil	

se determină utilizând metoda descrisă în standardul EN 14526 (¹⁷) sau orice altă metodă validată recunoscută la nivel internațional care nu implică utilizarea unui animal viu.

B. Metodele menționate anterior determină cel puțin următorii compuși:

(a) toxine carbamat STX, NeoSTX, goniautoxină 1 și 4 (izomeri GTX1 și GTX4 determinați împreună) și goniautoxină 2 și 3 (izomeri GTX2 și GTX3 determinați împreună);

(b) toxine N-sulfo-carbamoil (B1), goniautoxină-6 (B2), N-sulfocarbamoil-goniautoxină 1 și 2 (izomeri C1 și C2 determinați împreună), N-sulfocarbamoil-goniautoxină 3 și 4 (izomeri C3 și C4 determinați împreună);

(c) toxine decarbamoil dcSTX, dcNeoSTX, decarbamoilgoniautoxină-2 și -3 (izomeri determinați împreună).

B.1. Dacă apar noi analogi ai toxinelor de mai sus, pentru care s-a stabilit un factor de echivalență toxică (TEF), aceștia vor fi incluși în analiză.

B.2. Toxicitatea totală se exprimă în μg de echivalenți STX 2HCL/Kg și se calculează prin intermediul TEF, astfel cum se recomandă în cel mai recent aviz al EFSA sau în cel mai recent raport FAO și OMS, la propunerea Laboratorului de referință al UE pentru biotoxine marine și a rețelei sale de laboratoare naționale de referință și cu acceptul Comisiei Europene. TEF utilizați vor fi publicați pe site-ul web al Laboratorului de referință al UE pentru biotoxine marine (¹⁸).

C. Dacă rezultatele sunt contestate, metoda de referință trebuie să fie metoda descrisă în standardul EN 14526 menționat în partea A.

▼B

CAPITOLUL II

METODA DE DETECTARE A TOXINEI AMNEZICE A CRUSTACEELOR

A. Conținutul de toxine amnezice a crustaceelor (amnesic shellfish poison – ASP) din corpul întreg sau din orice parte care poate fi consumată separat a moluștelor bivalve se determină prin cromatografie lichidă de înaltă performanță cu detecție de ultraviolete (HPLC/UV) sau prin orice altă metodă validată recunoscută la nivel internațional.

B. Cu toate acestea, în scopul screeningului, se poate utiliza și metoda oficială AOAC 2006.02, publicată în *AOAC International Journal* 90, 1011-1027 [metoda testului de imunoabsorbție cu anticorpi marcați enzimatic (ELISA)] sau orice altă metodă validată recunoscută la nivel internațional.

C. În cazul contestării rezultatelor, metoda de referință este metoda HPLC/UV.

CAPITOLUL III

METODE DE DETECTARE A TOXINELOR LIPOFILE

A. Metoda de referință pentru detectarea toxinelor marine menționate în secțiunea VII capitolul V punctul (2) literele (c), (d) și (e) din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 este metoda de cromatografie lichidă – spectrometrie de masă/spectrometrie de masă stabilită de laboratorul de referință al UE (EURL LC-MS/MS). Această metodă determină cel puțin următorii compuși:

(a) toxine din grupa acidului ocadaic: OA, DTX1 și DTX2, inclusiv esterii lor (DTX3);

▼M2 _____

▼B

(c) toxine din grupa iesotoxinelor: YTX, 45 OH YTX, Homo YTX și 45 OH Homo YTX;

(d) toxine din grupa azaspiracidelor: AZA 1, AZA 2 și AZA 3.

Dacă apar noi analogi ai toxinelor de mai sus, pentru care s-a stabilit un factor de echivalență toxică (TEF), aceștia vor fi incluși în analiză.

Echivalența toxică totală se calculează prin intermediul TEF recomandați de Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară (EFSA) în *EFSA Journal* (2008) 589, 1-62 sau orice aviz actualizat al EFSA.

B. Metodele, altele decât cele menționate în partea A, cum ar fi metoda LC-MS, HPLC cu detectare adecvată, imunoanalizele și testele funcționale precum testul de inhibare a fosfatazei, pot fi utilizate în locul metodei EURL LC-MS/MS sau pot să o completeze, cu condiția ca:

(a) singure sau combinate, acestea să permită detectarea cel puțin a analogilor menționați în partea A; dacă este necesar, se definesc criterii mai adecvate;

(b) să îndeplinească criteriile de performanță a metodei stabilite de metoda EURL LC-MS/MS. Astfel de metode trebuie să facă obiectul unei validări intralaborator și să treacă cu succes testele efectuate în cadrul unui program recunoscut de teste de eficacitate. Laboratorul european de referință pentru biotoxinele marine susține activitățile care vizează validarea interlaboratoare a tehnicii pentru a permite o standardizare oficială;

(c) aplicarea acestora să asigure un grad echivalent de protecție a sănătății publice.

CAPITOLUL IV

DETECTAREA UNOR TOXINE MARINE NOI SAU EMERGENTE

Metodele chimice, metodele alternative cu detectare adecvată sau testul biologic pe șoarece pot fi utilizate în cursul monitorizării periodice a

zonelor de producție și a zonelor de relocare în vederea detectării unor toxine marine noi sau emergente pe baza programelor de control naționale elaborate de statele membre.			
ANEXA VI MODALITĂȚI PRACTICE PENTRU CONTROALELE OFICIALE EFECTUATE ASUPRA PRODUSELOR PESCĂREȘTI ÎN CONFORMITATE CU ARTICOLUL 70 CAPITOLUL I DISPOZIȚII GENERALE A. Evaluările organoleptice Trebuie să se efectueze controale organoleptice aleatorii în toate etapele producției, prelucrării și distribuției. Aceste controale au drept scop verificarea respectării criteriilor de prospețime stabilite în conformitate cu prezentul regulament. Aceasta înseamnă, în special, să se verifice, în toate etapele producției, prelucrării și distribuției, dacă produsele pescărești îndeplinesc cel puțin liniile de bază ale criteriilor de prospețime stabilite în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 2406/96 al Consiliului (¹⁹). B. Indicatorii de prospețime În cazul în care evaluarea organoleptică generează dubii cu privire la prospețimea produselor pescărești, pot fi prelevate probe care să fie supuse unor testări în laborator pentru determinarea conținuturilor de azot bazic volatil total (ABVT) și de azot-trimetilamină (TMA-N) în conformitate cu modalitățile tehnice prevăzute în capitolul II. ▼M3 În cazul în care examinarea organoleptică dă naștere oricărei îndoieli cu privire la faptul că peștele congelat anterior este prezentat comercial ca fiind proaspăt, se pot preleva eșantioane în scopul verificării și pot fi supuse unor teste de laborator, cum ar fi testul hidroxiacil-coenzima A dehidrogenază (HADH), histologie, spectroscopie în domeniul	Anexa IV la Norma privind efectuarea controalelor oficiale asupra produselor de origine animală destinate consumului uman Modalități practice pentru controalele oficiale efectuate asupra produselor pescărești în conformitate cu sect. 1, subsect. 2 din Cap. VI CAPITOLUL I DISPOZIȚII GENERALE A. Evaluările organoleptice Trebuie să se efectueze controale organoleptice aleatorii în toate etapele producției, prelucrării și distribuției. Aceste controale au drept scop verificarea respectării criteriilor de prospețime stabilite în conformitate cu prezenta hotărâre. Aceasta înseamnă, în special, să se verifice, în toate etapele producției, prelucrării și distribuției, dacă produsele pescărești îndeplinesc cel puțin liniile de bază ale criteriilor de prospețime stabilite în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 103/2011 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind cerințele la importul și plasarea pe piață a unor produse de acvacultură . B. Indicatorii de prospețime În cazul în care evaluarea organoleptică generează dubii cu privire la prospețimea produselor pescărești, pot fi prelevate probe care să fie supuse unor testări în laborator pentru determinarea conținuturilor de azot bazic volatil total (ABVT) și de azot-trimetilamină (TMA-N) în conformitate cu modalitățile tehnice prevăzute în capitolul II. În cazul în care examinarea organoleptică dă naștere oricărei îndoieli cu privire la faptul că peștele congelat anterior este prezentat comercial ca fiind proaspăt, se pot preleva eșantioane în scopul verificării și pot fi supuse unor teste de laborator, cum ar fi testul hidroxiacil-coenzima A dehidrogenază (HADH), histologie,	Compatibil	

ultraviolet și vizibil/în infraroșu apropiat (UV-VIS/NIR) și imagistica hiperspectrală. ▼B Autoritățile competente utilizează criteriile stabilite în prezentul regulament. În cazul în care evaluarea organoleptică pune sub semnul întrebării și alți parametri care pot afecta sănătatea umană, se vor preleva probe corespunzătoare în scopul verificării. C. Histamina Este necesar să fie efectuate teste aleatorii de control al histaminei în scopul verificării respectării conținuturilor admise stabilite în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005. D. Reziduurile și contaminanții Se stabilesc modalități de monitorizare în conformitate cu Directiva 96/23/CE și cu Decizia 97/747/CE pentru controlul respectării legislației UE privind: — limitele maxime de reziduuri pentru substanțele active din punct de vedere farmacologic, în conformitate cu Regulamentele (UE) nr. 37/2010 și (UE) 2018/470; — substanțele interzise și neautorizate, în conformitate cu Regulamentul (UE) nr. 37/2010, Directiva 96/22/CE și Decizia 2005/34/CE; — contaminanții, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare; și — reziduurile de pesticide, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 396/2005. ▼M2 În ceea ce privește produsele pescărești sălbatice capturate, trebuie instituite mecanisme de monitorizare pentru a controla conformitatea cu legislația privind contaminanții, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare. ▼B E. Controalele microbiologice Se efectuează controale microbiologice, în cazul în care acest lucru este necesar, în conformitate cu normele și criteriile relevante prevăzute în Regulamentul (CE) nr. 2073/2005. F. Paraziții Se efectuează testări bazate pe risc pentru a verifica conformitatea cu secțiunea VIII capitolul III partea D din anexa III la Regulamentul (CE)	spectroscopie în domeniul ultraviolet și vizibil/în infraroșu apropiat (UV-VIS/NIR) și imagistica hiperspectrală. Autoritatea competentă utilizează criteriile stabilite în prezenta Hotărâre de Guvern. În cazul în care evaluarea organoleptică pune sub semnul întrebării și alți parametri care pot afecta sănătatea umană, se vor preleva probe corespunzătoare în scopul verificării. C. Histamina Este necesar să fie efectuate teste aleatorii de control al histaminei în scopul verificării respectării conținuturilor admise stabilite în Hotărârea Guvernului nr. 221/2009 cu privire la aprobarea cerințelor privind criteriile microbiologice pentru produsele alimentare. D. Reziduurile și contaminanții Se stabilesc modalități de monitorizare în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr.298/2011 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor precum și în concordanță cu alte acte normative naționale aplicabile pentru controlul respectării legislației Republicii Moldova privind: - limitele maxime de reziduuri pentru substanțele active din punct de vedere farmacologic, în conformitate cu Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcției de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală și Hotărârea Guvernului 195/2011 pentru aprobare Regulamentului privind măsurile și procedurile de stabilire a limitelor maxime admise de reziduuri ale substanțelor farmacologic active în produsele alimentare de origine animală; - substanțele interzise și neautorizate, în conformitate cu Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr.5/2021 privind aprobarea listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcției de limitele reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală, al Hotărârea Guvernului nr.942/2010 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinară privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor; - contaminanții, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare; și - reziduurile de pesticide, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 867/2023. În ceea ce privește produsele pescărești sălbatice capturate, trebuie instituite mecanisme de monitorizare pentru a controla conformitatea cu legislația privind	
--	---	--

nr. 853/2004 și cu secțiunea I din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2074/2005. G. Produsele pescărești toxice Se efectuează controale pentru a garanta că: 1. produsele pescărești provenite din pești toxici din următoarele familii nu sunt comercializate: <i>Tetraodontidae</i>, <i>Molidae</i>, <i>Diodontidae</i> și <i>Canthigasteridae</i>; 2. Produsele pescărești proaspete, preparate, congelate și prelucrate din familia <i>Gempylidae</i>, în special <i>Ruvettus pretiosus</i> și <i>Lepidocybium flavobrunneum</i>, nu pot fi introduse pe piață decât ambalate sau împachetate și trebuie să fie etichetate în mod corespunzător pentru a informa consumatorul cu privire la metodele de preparare/gătire, precum și cu privire la riscul legat de prezența substanțelor care pot provoca tulburări gastrointestinale. Denumirile științifice și denumirile comune ale produselor pescărești trebuie specificate pe etichetă; 3. produsele pescărești care conțin biotoxine, cum ar fi ciguatera sau alte toxine periculoase pentru sănătatea umană, nu sunt comercializate. Totuși, produsele pescărești provenite din moluștele bivalve vii, din echinoderme, tunicate și gasteropode marine pot fi comercializate în măsura în care au fost produse în conformitate cu secțiunea VII din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și respectă standardele stabilite în capitolul V punctul 2 din secțiunea menționată. CAPITOLUL II CONTROALE CU PRIVIRE LA AZOTUL BAZIC VOLATIL TOTAL (ABVT) A. Valori-limită ale ABVT pentru anumite categorii de produse pescărești și metode de analiză de utilizat 1. Produsele pescărești neprelucrate sunt considerate improprii consumului uman în cazul în care evaluarea organoleptică determină suspiciuni asupra prospețimii acestora, iar controlul chimic arată că sunt depășite următoarele limite ale ABVT: (a) 25 mg de azot/100 g de carne pentru speciile menționate în partea B punctul 1 din prezentul capitol; (b) 30 mg de azot/100 g de carne pentru speciile menționate în partea B punctul 2 din prezentul capitol; (c) 35 mg de azot/100 g de carne pentru speciile menționate în partea B punctul 3 din prezentul capitol; (d) 60 mg de azot/100 g de produs pescăresc întreg utilizat direct pentru prepararea uleiului de pește destinat consumului uman, astfel cum se prevede în secțiunea VIII capitolul IV.B punctul 1 paragraful al doilea	contaminanții, în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 724/2024 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare. E. Controalele microbiologice Se efectuează controale microbiologice, în cazul în care acest lucru este necesar, în conformitate cu normele și criteriile relevante prevăzute în Hotărârea Guvernului nr. 221/2009 F. Paraziții Se efectuează testări bazate pe risc pentru a verifica conformitatea cu Hotărârea Guvernului nr. 435/2010 și cu Legea nr. 296/2017. G. Produsele pescărești toxice Se efectuează controale pentru a garanta că: 1. produsele pescărești provenite din pești toxici din următoarele familii nu sunt comercializate: <i>Tetraodontidae</i>, <i>Molidae</i>, <i>Diodontidae</i> și <i>Canthigasteridae</i>; 2 Produsele pescărești proaspete, preparate, congelate și prelucrate din familia <i>Gempylidae</i>, în special <i>Ruvettus pretiosus</i> și <i>Lepidocybium flavobrunneum</i>, nu pot fi introduse pe piață decât ambalate sau împachetate și trebuie să fie etichetate în mod corespunzător pentru a informa consumatorul cu privire la metodele de preparare/gătire, precum și cu privire la riscul legat de prezența substanțelor care pot provoca tulburări gastrointestinale. Denumirile științifice și denumirile comune ale produselor pescărești trebuie specificate pe etichetă; 3. produsele pescărești care conțin biotoxine, cum ar fi ciguatera sau alte toxine periculoase pentru sănătatea umană, nu sunt comercializate. Totuși, produsele pescărești provenite din moluștele bivalve vii, din echinoderme, tunicate și gasteropode marine pot fi comercializate în măsura în care au fost produse în conformitate cu Hotărârea Guvernului nr. 435/2010. CAPITOLUL II CONTROALE CU PRIVIRE LA AZOTUL BAZIC VOLATIL TOTAL (ABVT) A. Valori-limită ale ABVT pentru anumite categorii de produse pescărești și metode de analiză de utilizat 1. Produsele pescărești neprelucrate sunt considerate improprii consumului uman în cazul în care evaluarea organoleptică determină suspiciuni asupra prospețimii acestora, iar controlul chimic arată că sunt depășite următoarele limite ale ABVT: (a) 25 mg de azot/100 g de carne pentru speciile menționate în partea B punctul 1 din prezentul capitol; (b) 30 mg de azot/100 g de carne pentru speciile menționate în partea B punctul 2 din prezentul capitol; (c) 35 mg de azot/100 g de carne pentru speciile menționate în partea B punctul 3 din prezentul capitol;		
---	--	--	--

din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004; cu toate acestea, în cazul în care materia primă este conformă cu primul paragraf literele (a), (b) și (c) de la punctul menționat, statele membre pot stabili limite la un nivel mai ridicat pentru anumite specii până la adoptarea unei legislații specifice a Uniunii. Metoda de referință pentru a controla conținuturile de ABVT constă în a distila un extras deproteinizat cu acid percloric, în conformitate cu partea C de mai jos. 2. Distilarea menționată la punctul 1 se realizează cu ajutorul unui dispozitiv conform schemei prezentate în partea D de mai jos. 3. Metodele de rutină utilizabile pentru controlul valorii-limită a ABVT sunt următoarele: (a) microdifuziunea, descrisă de Conway și Byrne (1933); (b) distilarea directă, descrisă de Antonacopoulos (1968); (c) distilarea unui extras deproteinizat cu acid tricloracetic [Comitetul Codex Alimentarius pentru pești și produse pescărești (1968)]. 4. Proba trebuie să includă aproximativ 100 de grame de carne, prelevate din cel puțin trei puncte diferite și amestecate prin mărunțire. Statele membre recomandă laboratoarelor oficiale utilizarea de rutină a metodelor de referință menționate anterior. În caz de suspiciune sau litigiu privind rezultatele analizei efectuate prin una din metodele de rutină, pentru verificarea acestor rezultate poate fi utilizată numai metoda de referință. B. Categoriile de specii pentru care se stabilește o valoare-limită a ABVT Se stabilesc valori-limită a ABVT pentru următoarele categorii de specii: 1. <i>Sebastes</i> spp., <i>Helicolenus dactylopterus</i>, <i>Sebastichthys capensis</i>; 2. speciile aparținând familiei <i>Pleuronectidae</i> (exceptând halibutul: <i>Hippoglossus</i> spp.); 3. <i>Salmo salar</i>, specii aparținând familiei <i>Merlucciidae</i>, specii aparținând familiei <i>Gadidae</i>. C. Procedură de referință pentru determinarea concentrației de ABVT în pește și produse pescărești 1. Obiect și sferă de aplicare Prezenta metodă descrie procedura de referință pentru determinarea concentrației de ABVT în pește și produsele pescărești. Procedura se aplică pentru concentrații de ABVT cuprinse între 5 mg/100 g și cel puțin 100 mg/100 g. 2. Definiții	(d) 60 mg de azot/100 g de produs pescăresc întreg utilizat direct pentru prepararea uleiului de pește destinat consumului uman, astfel cum se prevede în cap. IX, secț.6,7 din Hotărârea Guvernului nr. 435/2010; cu toate acestea, în cazul în care materia primă este conformă cu primul paragraf literele (a), (b) și (c) de la punctul menționat, Republica Moldova poate stabili limite la un nivel mai ridicat pentru anumite specii până la adoptarea unei legislații naționale specifice. Metoda de referință pentru a controla conținuturile de ABVT constă în a distila un extras deproteinizat cu acid percloric, în conformitate cu partea C de mai jos. 2. Distilarea menționată la punctul 1 se realizează cu ajutorul unui dispozitiv conform schemei prezentate în partea D de mai jos. 3. Metodele de rutină utilizabile pentru controlul valorii-limită a ABVT sunt următoarele: (a) microdifuziunea, descrisă de Conway și Byrne (1933); (b) distilarea directă, descrisă de Antonacopoulos (1968); (c) distilarea unui extras deproteinizat cu acid tricloracetic [Comitetul Codex Alimentarius pentru pești și produse pescărești (1968)]. 4. Proba trebuie să includă aproximativ 100 de grame de carne, prelevate din cel puțin trei puncte diferite și amestecate prin mărunțire. B. Categoriile de specii pentru care se stabilește o valoare-limită a ABVT Se stabilesc valori-limită a ABVT pentru următoarele categorii de specii: 1. <i>Sebastes</i> spp., <i>Helicolenus dactylopterus</i>, <i>Sebastichthys capensis</i>; 2. speciile aparținând familiei <i>Pleuronectidae</i> (exceptând halibutul: <i>Hippoglossus</i> spp.); 3. <i>Salmo salar</i>, specii aparținând familiei <i>Merlucciidae</i>, specii aparținând familiei <i>Gadidae</i>. C. Procedură de referință pentru determinarea concentrației de ABVT în pește și produse pescărești 1. Obiect și sferă de aplicare Prezenta metodă descrie procedura de referință pentru determinarea concentrației de ABVT în pește și produsele pescărești. Procedura se aplică pentru concentrații de ABVT cuprinse între 5 mg/100 g și cel puțin 100 mg/100 g. 2. Definiții Prin „concentrație de ABVT” se înțelege conținutul de azot al bazelor azotate volatile determinat prin procedura de referință descrisă. Prin „soluție” se înțelege o soluție apoasă care corespunde următoarelor caracteristici: (a) soluție de acid percloric = 6 g/100 ml; (b) soluție de hidroxid de sodiu = 20 g/100 ml;	
--	---	--

Prin „concentrație de ABVT” se înțelege conținutul de azot al bazelor azotate volatile determinat prin procedura de referință descrisă. Prin „soluție” se înțelege o soluție apoasă care corespunde următoarelor caracteristici: (a) soluție de acid percloric = 6 g/100 ml; (b) soluție de hidroxid de sodiu = 20 g/100 ml; (c) soluție standard de acid clorhidric de 0,05 mol/l (0,05 N). Cu un aparat de distilare automat, titrarea trebuie să se realizeze cu o soluție standard de acid clorhidric de 0,01 mol/l (0,01 N); (d) soluție de acid boric = 3 g/100 ml; (e) agent antispumant pe bază de silicon; (f) soluție de fenolftaleină = 1 g/100 ml etanol 95 %; (g) indicator (Tashiro Mixed Indicator): se dizolvă 2 g de roșu de metil și 1 g de albastru de metil în 1 000 ml etanol 95 %. 3. Scurtă descriere Bazele azotate volatile sunt extrase din probă cu ajutorul unei soluții de acid percloric de 0,6 mol/l. După alcalinizare, extrasul este supus unei distilări cu vapori și constituenții bazici volatili sunt absorbiți de către un receptor acid. Concentrația de ABVT se determină prin titrarea bazelor absorbite. Concentrația se exprimă în mg/100 g. 4. Produsele chimice În cazul în care nu se prevede altfel, se utilizează produse chimice cu puritate de reactivi. Apa utilizată trebuie să fie distilată sau demineralizată și de puritate cel puțin echivalentă. 5. Se utilizează următoarele instrumente și accesorii: (a) mașină de tocat carne cu care se obține carne tocată de pește suficient de omogenă; (b) mixer de mare viteză, a cărui viteză de rotație este cuprinsă între 8 000 și 45 000 rotații/minut; (c) filtru îndoit de 150 mm diametru cu filtrare rapidă; (d) biuretă de 5 ml gradată la 0,01 ml; (e) dispozitiv de distilare cu vapori. Acest dispozitiv trebuie să fie dotat cu un sistem care permite să se regleze debitul vaporilor și să se producă un volum constant de vapori într-o anumită perioadă. Acesta trebuie conceput astfel încât, în timpul adăugării substanțelor alcalinizante, bazele libere care rezultă să nu poată ieși. 6. Executarea procedurii de referință În timpul manipulării acidului percloric, care este foarte coroziv, trebuie să se ia precauțiile și măsurile preventive care se impun. Probele	(c) soluție standard de acid clorhidric de 0,05 mol/l (0,05 N). Cu un aparat de distilare automat, titrarea trebuie să se realizeze cu o soluție standard de acid clorhidric de 0,01 mol/l (0,01 N); (d) soluție de acid boric = 3 g/100 ml; (e) agent antispumant pe bază de silicon; (f) soluție de fenolftaleină = 1 g/100 ml etanol 95 %; (g) indicator (Tashiro Mixed Indicator): se dizolvă 2 g de roșu de metil și 1 g de albastru de metil în 1 000 ml etanol 95 %. 3. Scurtă descriere Bazele azotate volatile sunt extrase din probă cu ajutorul unei soluții de acid percloric de 0,6 mol/l. După alcalinizare, extrasul este supus unei distilări cu vapori și constituenții bazici volatili sunt absorbiți de către un receptor acid. Concentrația de ABVT se determină prin titrarea bazelor absorbite. Concentrația se exprimă în mg/100 g. 4. Produsele chimice În cazul în care nu se prevede altfel, se utilizează produse chimice cu puritate de reactivi. Apa utilizată trebuie să fie distilată sau demineralizată și de puritate cel puțin echivalentă. 5. Se utilizează următoarele instrumente și accesorii: (a) mașină de tocat carne cu care se obține carne tocată de pește suficient de omogenă; (b) mixer de mare viteză, a cărui viteză de rotație este cuprinsă între 8 000 și 45 000 rotații/minut; (c) filtru îndoit de 150 mm diametru cu filtrare rapidă; (d) biuretă de 5 ml gradată la 0,01 ml; (e) dispozitiv de distilare cu vapori. Acest dispozitiv trebuie să fie dotat cu un sistem care permite să se regleze debitul vaporilor și să se producă un volum constant de vapori într-o anumită perioadă. Acesta trebuie conceput astfel încât, în timpul adăugării substanțelor alcalinizante, bazele libere care rezultă să nu poată ieși. 6. Executarea procedurii de referință În timpul manipulării acidului percloric, care este foarte coroziv, trebuie să se ia precauțiile și măsurile preventive care se impun. Probele trebuie pregătite în cel mai scurt timp după sosirea lor, în conformitate cu următoarele instrucțiuni: (a) Pregătirea probei Se mărunțește cu grijă proba de analiză într-o mașină de tocat, în conformitate cu specificațiile de la punctul 5 litera (a). Se prelevează 10 g ± 0,1 g din proba mărunțită și se plasează într-un recipient adaptat. Această prelevare se amestecă cu 90,0 ml soluție de acid percloric, se omogenizează timp de două minute cu	
---	---	--

trebuie pregătite în cel mai scurt timp după sosirea lor, în conformitate cu următoarele instrucțiuni: (a) Pregătirea probei Se mărunțește cu grijă proba de analiză într-o mașină de tocat, în conformitate cu specificațiile de la punctul 5 litera (a). Se prelevează $10 \text{ g} \pm 0,1 \text{ g}$ din proba mărunțită și se plasează într-un recipient adaptat. Această prelevare se amestecă cu 90,0 ml soluție de acid percloric, se omogenizează timp de două minute cu ajutorul unui mixer, în conformitate cu specificațiile de la punctul 5 litera (b), apoi se filtrează. Extractul astfel obținut se poate păstra cel puțin șapte zile la o temperatură cuprinsă între aproximativ 2°C și 6°C; (b) Distilarea cu vaporii Se pun 50,0 ml din extractul obținut în conformitate cu litera (a) într-un dispozitiv de distilare cu vaporii, astfel cum se descrie la punctul 5 litera (e). Pentru o verificare ulterioară a alcalinizării extrasului, se adaugă câteva picături de soluție de fenolftaleină. După adăugarea câtorva picături de agent antispumant pe bază de silicon, se adaugă la extras 6,5 ml de soluție de hidroxid de sodiu și se începe imediat distilarea cu vaporii. Se reglează dispozitivul de distilare astfel încât să se obțină aproximativ 100 ml de distilat în 10 minute. Se scufundă tubul de scurgere al distilatului într-un rezervor care conține 100 ml dintr-o soluție de acid boric, la care s-au adăugat 3-5 picături de indicator. Se oprește distilarea după exact 10 minute. Tubul de scurgere se scoate din rezervor și se clătește cu apă. Bazele volatile conținute în soluția rezervorului sunt determinate prin titrare cu o soluție standard de acid clorhidric. pH-ul punctului final trebuie să fie $5,0 \pm 0,1$; (c) Titrare Analizele trebuie efectuate în duplicat. Metoda aplicată este corectă în cazul în care diferența dintre analizele duplicat nu depășește 2 mg/100 g; (d) Test martor Se efectuează un test martor în conformitate cu litera (b). În locul extractului, se utilizează 50,0 ml de soluție de acid percloric. 7. Calculul concentrației de ABVT Se calculează concentrația de ABVT prin titrarea soluției din rezervor cu soluție standard de acid clorhidric aplicând următoarea ecuație: $\text{ABVT (în mg/100 g)} = \frac{(V_1 - V_0) \times 0,14 \times 2 \times 100}{M} \text{ unde:}$	ajutorul unui mixer, în conformitate cu specificațiile de la punctul 5 litera (b), apoi se filtrează. Extractul astfel obținut se poate păstra cel puțin șapte zile la o temperatură cuprinsă între aproximativ 2°C și 6°C; (b) Distilarea cu vaporii Se pun 50,0 ml din extractul obținut în conformitate cu litera (a) într-un dispozitiv de distilare cu vaporii, astfel cum se descrie la punctul 5 litera (e). Pentru o verificare ulterioară a alcalinizării extrasului, se adaugă câteva picături de soluție de fenolftaleină. După adăugarea câtorva picături de agent antispumant pe bază de silicon, se adaugă la extras 6,5 ml de soluție de hidroxid de sodiu și se începe imediat distilarea cu vaporii. Se reglează dispozitivul de distilare astfel încât să se obțină aproximativ 100 ml de distilat în 10 minute. Se scufundă tubul de scurgere al distilatului într-un rezervor care conține 100 ml dintr-o soluție de acid boric, la care s-au adăugat 3-5 picături de indicator. Se oprește distilarea după exact 10 minute. Tubul de scurgere se scoate din rezervor și se clătește cu apă. Bazele volatile conținute în soluția rezervorului sunt determinate prin titrare cu o soluție standard de acid clorhidric. pH-ul punctului final trebuie să fie $5,0 \pm 0,1$; (c) Titrare Analizele trebuie efectuate în duplicat. Metoda aplicată este corectă în cazul în care diferența dintre analizele duplicat nu depășește 2 mg/100 g; (d) Test martor Se efectuează un test martor în conformitate cu litera (b). În locul extractului, se utilizează 50,0 ml de soluție de acid percloric. 7. Calculul concentrației de ABVT Se calculează concentrația de ABVT prin titrarea soluției din rezervor cu soluție standard de acid clorhidric aplicând următoarea ecuație: $\text{ABVT (în mg/100 g)} = \frac{(V_1 - V_0) \times 0,14 \times 2 \times 100}{M} \text{ unde:}$ V_1=volumul de soluție standard de acid clorhidric de 0,01 mol în ml pentru probă; V_0=volumul de soluție standard de acid clorhidric de 0,01 mol în ml pentru martor; M = masa probei în g. În plus, sunt obligatorii următoarele elemente: (a) analize în duplicat. Metoda aplicată este corectă în cazul în care diferența dintre cele două analize duplicat nu depășește 2 mg/100 g; (b) verificarea echipamentului. Se verifică echipamentul prin distilarea unor soluții de NH_4Cl echivalent la 50 mg de ABVT/100 g;	
---	--	--

V1=volumul de soluție standard de acid clorhidric de 0,01 mol în ml pentru probă;

V0=volumul de soluție standard de acid clorhidric de 0,01 mol în ml pentru martor;

M = masa probei în g.

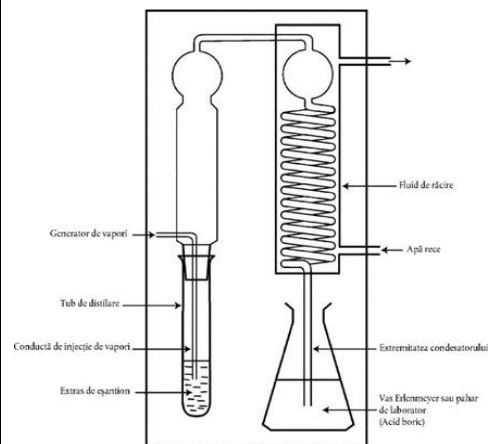
În plus, sunt obligatorii următoarele elemente:

(a) analize în duplicat. Metoda aplicată este corectă în cazul în care diferența dintre cele două analize duplicat nu depășește 2 mg/100 g;

(b) verificarea echipamentului. Se verifică echipamentul prin distilarea unor soluții de NH_4Cl echivalent la 50 mg de ABVT/100 g;

(c) abateri standard. Se calculează abaterea standard pentru repetabilitate $S_r = 1,20 \text{ mg/100 g}$ și abaterea standard pentru reproductibilitate $S_R = 2,50 \text{ mg/100 g}$.

D. Dispozitiv de distilare cu vapori ABVT



(c) abateri standard. Se calculează abaterea standard pentru repetabilitate $S_r = 1,20 \text{ mg/100 g}$ și abaterea standard pentru reproductibilitate $S_R = 2,50 \text{ mg/100 g}$.

D. Dispozitiv de distilare cu vapori ABVT

