



Republica Moldova

GUVERNUL

HOTĂRÂRE Nr. HG404/2016
din 06.04.2016

**pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare
privind stabilirea măsurilor de control și combatere
a anumitor forme transmisibile de encefalopatie
spongiformă la animale**

Publicat : 15.04.2016 în MONITORUL OFICIAL Nr. 100-105 art. 465 Data intrării în vigoare

MODIFICAT

[*HG13 din 27.01.21, MO51-56/19.02.21 art.47; în vigoare 20.05.21*](#)

În conformitate cu prevederile art. 1 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2019, nr. 59-65, art. 120), cu modificările ulterioare, și art. 29 din Legea nr. 221-XVI din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr. 125-129, art. 396), cu modificările și completările ulterioare, și pentru îmbunătățirea calității serviciilor sanitar-veterinare acordate, Guvernul HOTĂRĂȘTE:

1. Se aprobă Norma sanitar-veterinară privind stabilirea măsurilor de control și combatere a anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă la animale, conform anexei nr.1.
2. Se abrogă unele hotărâri de Guvern, conform anexei nr.2.
3. Controlul asupra executării prezentei hotărâri se pune în sarcina Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

PRIM-MINISTRU Pavel FILIP

Contrasemnează:

Ministrul agriculturii

și industriei alimentare Eduard Grama

Nr. 404. Chișinău, 6 aprilie 2016.

Anexa nr.1

la Hotărârea Guvernului nr. 404

NORMA SANITAR-VETERINARĂ

privind stabilirea măsurilor de control și combatere a anumitor

forme transmisibile de encefalopatie spongiformă la animale

Prezentul act normativ transpune prevederile Regulamentului (CE) nr. 999/2001 al Parlamentului European și al Consiliului Uniunii Europene din 22 mai 2001 de stabilire a unor reglementări pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene seria L nr. 147 din 31 mai 2001, p. 1-40, cu modificările ulterioare.

I. DISPOZIȚII GENERALE

1. Normă sanitară-veterinară privind stabilirea măsurilor de control și combatere a anumitor forme transmisibile de encefalopatie spongiformă la animale (în continuare - *Normă*) stabilește prevederile pentru prevenirea, controlul și eradicarea anumitor forme de encefalopatii spongiforme transmisibile (în continuare - *EST*) la animalele vii și la produsele de origine animală.

2. Prezenta Normă nu se aplică:

1) produselor cosmetice sau medicinale, dispozitivelor medicale, materiilor prime sau produselor intermediare ce provin din acestea;

2) produselor care nu sînt destinate folosirii ca alimente, furaje, fertilizatori, precum și materiilor prime sau produselor intermediare ale acestora;

3) produselor de origine animală destinate expozițiilor, scopurilor didactice, cercetării științifice, studiilor specifice sau analizelor, cu condiția ca acestea să nu fie, în final, consumate de către oameni sau de către animale ori folosite în alte scopuri;

4) animalelor vii, utilizate pentru cercetare sau destinate cercetării.

Pentru evitarea contaminării sau substituirii animalelor vii sau a produselor de origine animală cu produsele prevăzute în subpunctele 1)-4) din prezentul punct, acestea se păstrează, în permanență, separat, cu excepția cazului în care respectivele animale vii sau produse de origine animală sînt produse cel puțin în aceleași condiții de protecție a sănătății împotriva formelor de EST.

3. În sensul prezentei Norme, noțiunile utilizate au următoarele semnificații:

encefalopatii spongiforme transmisibile - boli neurodegenerative ale sistemului nervos central, transmisibile atât la om, cît și la animale, cauzate de agenți neconvenționali transmisibili - prioni, caracterizate prin semne nervoase, perioadă de incubație lungă, evoluție lentă și sfîrșit letal;

forme de encefalopatii spongiforme transmisibile - toate formele de EST, cu excepția formelor care apar la om;

autoritate competentă - Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor (în continuare - *Agenție*), subdiviziunile teritoriale ale Agenției, Centrul Republican de Diagnostic Veterinar, în limitele competențelor legale;

categorie – una dintre categoriile de clasificare descrise în punctul 7 din prezenta Normă;

animal suspectat de a fi infectat cu EST – animal viu, sacrificat sau mort care prezintă sau a prezentat tulburări neurologice sau de comportament ori o deteriorare progresivă a stării generale, asociate cu o degradare a sistemului nervos central, și pentru care informațiile adunate pe baza examinării clinice, a răspunsului la tratament, a examinării post-mortem sau a analizelor de laborator ante-mortem sau post-mortem nu permit stabilirea unui diagnostic alternativ.

Encefalopatiile spongiforme bovine (în continuare – ESB) sînt suspectate la bovinele care au prezentat un rezultat pozitiv la analiza rapidă pentru ESB;

prelevare de probe – procedură de extragere a unei probe de la animale, din mediul acestora sau din produsele de origine animală, în scopul stabilirii unui diagnostic de boală, a relațiilor familiale, pentru a supraveghea sănătatea sau pentru a monitoriza absența agenților microbiologici sau a unor materiale din produsele de origine animală, precum și al prezentării unei statistici corecte;

îngrășămint – orice substanță care conține produse de origine animală, utilizată pe terenurile agricole pentru a intensifica creșterea vegetației, care poate include și reziduuri digestive de la producția de biogaz sau de la tratarea cu compost;

test rapid – metodă de depistare, specificată în punctul 30 din prezenta Normă, ale cărei rezultate sînt disponibile în 24 de ore;

test alternativ – metodă de diagnostic de laborator ce permite stabilirea diagnosticului adecvat pentru detectarea materialelor cu risc specific;

carne separată mecanic – produs obținut prin îndepărtarea cărnii de pe oasele acoperite cu carne după dezosare cu ajutorul mijloacelor mecanice care determină distrugerea sau modificarea structurii fibroase a mușchilor;

supraveghere pasivă – semnalare a tuturor animalelor bănuite că sînt infectate cu o formă de EST și, atunci cînd prezența unei forme de EST nu poate fi exclusă printr-un examen clinic, efectuarea pe animalele respective a unor teste de depistare în laborator;

supraveghere activă – efectuare de teste de depistare pe animalele care nu au fost semnalate ca fiind bănuite de a fi infectate cu o formă de EST, precum animalele abatorizate de urgență, animalele care prezintă semne de boală în momentul inspecțiilor ante-mortem, animalele moarte, animalele sănătoase abatorizate și animalele abatorizate în legătură cu un caz de EST, în special pentru a stabili evoluția și prevalența formelor de EST;

animal de blană – animal crescut pentru producția de blană, nedestinat consumului uman;

colagen – produs pe bază de proteine, obținut din piei, oase și tendoane de animale;

conservă de hrană pentru animale de companie – hrană pentru animale de companie, prelucrată termic și păstrată în recipiente închise ermetic;

hrană prelucrată pentru animale de companie – hrană pentru animale de companie, supusă unui tratament termic la cel puțin 90 °C, cum ar fi deshidratarea sau fermentarea, care să garanteze că nu prezintă nici un risc inacceptabil pentru sănătatea publică și animală;

caz indigen de encefalopatie spongiformă bovină – caz de ESB depistată la un animal

pentru care nu s-a demonstrat că infectarea s-a produs înainte de importarea ca animal viu;

cohortă - grup de bovine ce cuprinde animalele care fie s-au născut în același efectiv cu 12 luni înainte sau cu 12 luni după nașterea bovinelor afectate, fie au crescut împreună cu animalul afectat, indiferent de perioada în care au stat împreună în primul lor an de viață, și care ar fi putut consuma aceleași furaje pe care le-a consumat animalul afectat în primul său an de viață;

caz index - primul animal dintr-o exploatație sau grup epidemiologic definit la care s-a confirmat o infecție aparținând EST;

EST la rumegătoarele de talie mică - caz de EST depistat la o ovină sau o caprină în urma unui test de confirmare a prezenței proteinei PrP anormale;

caz de scrapie - caz confirmat de EST depistat la o ovină sau o caprină, pentru care diagnosticul de ESB a fost exclus în conformitate cu criteriile prezentate în Manualul de diagnostic al laboratorului de referință internațional privind caracterizarea tulpinilor de EST la rumegătoarele de talie mică (în continuare - *Manual de diagnostic*);

caz de scrapie clasică - caz confirmat de scrapie, calificată ca fiind clasică, în conformitate cu criteriile prezentate în Manualul de diagnostic al laboratorului de referință internațional privind caracterizarea tulpinilor de EST la rumegătoarele de talie mică;

caz de scrapie atipică - caz confirmat de scrapie, care se deosebește de scrapia clasică, în conformitate cu criteriile prezentate în Manualul de diagnostic al laboratorului de referință internațional privind caracterizarea tulpinilor de EST la rumegătoarele de talie mică;

genotipul proteinei prionice - la ovine, o combinație de două alele, fiecare alelă se definește în funcție de aminoacizii codați de codonii 136, 154 și 171 ai genei proteinei prion;

caz de ESB - caz de ESB confirmat de Centrul Republican de Diagnostic Veterinar, în conformitate cu metodele și înregistrările prevăzute în capitolul VI secțiunile 2 și 3;

caz de ESB clasică - caz de ESB, clasificat în conformitate cu criteriile stabilite în metoda utilizată de laboratorul de referință internațional pentru clasificarea izolatelor de EST la bovine;

caz de ESB atipică - caz de ESB care nu poate fi clasificat drept caz de ESB clasică, în conformitate cu criteriile stabilite în metoda utilizată de laboratorul de referință internațional pentru clasificarea izolatelor de EST la bovine;

ovine și caprine în vîrstă de peste 18 luni - ovine și caprine a căror vîrstă este confirmată de registrele sau documentele de circulație prevăzute în Legea nr. 231-XVI din 20 iulie 2006 privind identificarea și înregistrarea animalelor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr. 126-130, art. 623), cu modificările ulterioare, sau la care au erupt deja prin gingie mai mult de doi incisivi permanenți.

II. MĂSURI DE BIOSECURITATE

4. Pentru realizarea măsurilor de biosecuritate se aplică prevederile Hotărîrii Guvernului nr. 1099 din 29 septembrie 2008 „Cu privire la normele sanitar-veterinare privind controalele sanitar-veterinare la importul animalelor” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr. 180-181, art. 1104), cu modificările ulterioare, și Hotărîrii de Guvern nr. 1408 din 10 decembrie 2008 „Cu privire la aprobarea unor norme sanitar-veterinare” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr. 230-232, art. 1442), cu modificările ulterioare.

5. Măsurile de biosecuritate vor cuprinde un complex de proceduri organizatorice și tehnice, aprobate de către Agenție și reglementate în Manualul de diagnostic, prin a căror aplicare se va preveni introducerea și răspândirea bolii.

6. Agenția trebuie să se asigure că personalul subdiviziunilor sale teritoriale, al laboratoarelor de diagnostic, al facultăților de medicină veterinară și zootehnie, medicii veterinari oficiali, medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, personalul abatoarelor, crescătorii și deținătorii de animale, persoanele care manipulează animale au fost instruite în ceea ce privește semnele clinice, epidemiologia, securitatea muncii, iar în cazul personalului responsabil de efectuarea controalelor - în ceea ce privește interpretarea rezultatelor de laborator în relație cu EST.

III. DETERMINAREA STATUTULUI PRIVIND

ESB ȘI PREVENIREA ACESTEIA

Secțiunea 1

Clasificarea ESB

7. Statutul unei țări sau al unei regiuni cu privire la ESB poate fi reprezentat de una din următoarele 3 categorii:

1) cu risc neglijabil de ESB:

a) țara sau regiunea în care a fost întreprinsă o analiză de risc pentru a fi identificați următorii factori de risc:

- prezența sau absența agentului ESB și, în cazul în care agentul este prezent, prevalența acestuia, întemeiată pe rezultatele activităților de supraveghere;

- producția de făină de carne și oase sau jumări de seu provenite de la populația de rumegătoare indigene, contaminate cu ESB;

- făina de carne de seu importată;

- importurile de bovine, ovine și caprine;

- hrana pentru animale și ingredientele pentru hrana animalelor importate;

- produsele importate provenite de la rumegătoarele destinate consumului uman, care ar putea conține țesuturi precum craniul, cu excepția mandibulei, inclusiv encefalul și ochii, măduva spinării la animalele în vârstă de peste 12 luni, coloana vertebrală, cu excepția vertebrelor caudale, apofizelor spinoase și transversale ale vertebrelor cervicale, toracice și lombare, crestei sacrale mediene și aripilor sacrumului, dar incluzând ganglionii rădăcinii dorsale proveniți de la animale cu vârstă de peste 30 de luni, amigdalele, intestinele de la duoden până la rect și mezenterul animalelor de toate vârstele și care ar fi putut fi hrănite cu produse provenite de la bovine;

- craniul, inclusiv encefalul și ochii, amigdalele și măduva spinării de la animalele în vârstă de peste 12 luni sau care prezintă un incisiv permanent, erupt prin gingie, precum și splina și ileonul provenite de la ovinele și caprinele de toate vârstele;

- produsele importate, provenite de la rumegătoarele destinate utilizării *in vivo* pentru bovine;

b) țara sau regiunea care a demonstrat că a luat măsuri specifice adecvate, pentru o perioadă

de timp relevantă, în scopul gestionării fiecărui factor de risc identificat;

c) țara sau regiunea care a demonstrat că supravegherea de tip B este pusă în aplicare și că punctele-țintă relevante au fost atinse, în conformitate cu prevederile anexei nr. 1 la prezenta Normă; precum și

d) țara sau regiunea în care:

- nu a fost semnalat nici un caz de ESB sau s-a demonstrat că fiecare caz de ESB rezultă dintr-un import și că a fost complet distrus;

- criteriile specificate în punctul 8 alineatul întâi subpunctele 2), 3) și 5) din prezenta Normă au fost respectate cel puțin 7 ani;

- s-a demonstrat, prin intermediul unui nivel adecvat de control și audit, că timp de cel puțin 8 ani nu au fost folosite ca hrană pentru rumegătoare nici făina de carne sau oase, nici jumările de seu provenite de la rumegătoare; sau

e) țara sau regiunea în care:

- s-au semnalat unul sau mai multe cazuri indigene de ESB, dar fiecare caz indigen de ESB a apărut cu mai mult de 11 ani în urmă;

- criteriile stabilite în punctul 8 alineatul întâi subpunctele 2), 3) și 5) au fost respectate cel puțin 7 ani;

- s-a demonstrat, prin intermediul unui nivel adecvat de control și audit, că timp de cel 8 ani nu au fost folosite ca hrană pentru rumegătoare nici făina de carne sau oase, nici jumările de seu provenite de la rumegătoare;

- respectivele animale, dacă sînt în viață, sînt identificate în mod permanent și deplasările acestora sînt controlate, iar în cazul sacrificării sau decesului, acestea sînt distruse complet;

2) *cu risc controlat de ESB:*

a) țara sau regiunea în care a fost întreprinsă o analiză de risc pentru a fi identificați următorii factori de risc:

- prezența sau absența agentului ESB și, în cazul în care agentul este prezent, prevalența acestuia, întemeiată pe rezultatele activităților de supraveghere;

- producția de făină de carne și oase sau jumări de seu provenite de la populația de rumegătoare indigene, contaminate cu ESB;

- făina de carne de seu importată;

- importurile de bovine, ovine și caprine;

- hrana pentru animale și ingredientele pentru hrana animalelor importate;

- produsele importate, provenite de la rumegătoare, destinate consumului uman ce ar putea conține țesuturi precum craniul, cu excepția mandibulei, inclusiv encefalul și ochii, măduva spinării la animalele în vîrstă de peste 12 luni, coloana vertebrală, cu excepția vertebrelor caudale, apofizele spinuoase și transversale ale vertebrelor cervicale, toracice și lombare, creasta sacrală mediană și

aripile sacrumului, dar incluzînd ganglionii rădăcinii dorsale proveniți de la animalele cu vîrsta de peste 30 de luni, amigdalele, intestinele de la duoden pînă la rect și mezenterul animalelor de toate vîrstele și care ar fi putut fi hrănite cu produse provenite de la bovine;

- craniul, inclusiv encefalul și ochii, amigdalele și măduva spinării de la animalele în vîrstă de peste 12 luni sau care prezintă un incisiv permanent, erupt prin gingie, precum și splina și ileonul de la animalele de toate vîrstele;

- produsele importate provenite de la rumegătoare destinate utilizării *in vivo* pentru bovine;

b) țara sau regiunea care a demonstrat că a luat măsuri specifice adecvate pentru a gestiona toți factorii de risc identificați și că aceste măsuri nu au fost luate pentru perioada relevantă de timp;

c) țara sau regiunea care a demonstrat că supravegherea de tip A este pusă în aplicare și că punctele-țintă relevante au fost atinse, în conformitate cu prevederile anexei nr. 1 la prezenta Normă, precum și

d) țara sau regiunea în care:

- nu a fost semnalat nici un caz de ESB sau s-a demonstrat că fiecare caz de ESB rezultă dintr-un import și că a fost distrus complet sau se poate demonstra, prin intermediul unui nivel de control și de audit adecvat, că rumegătoarele nu au fost hrănite nici cu făină de carne sau oase, nici cu jumări de seu provenite de la rumegătoare;

- criteriile descrise în punctul 8 alineatul întâi subpunctele 2), 3) și 5) din prezenta Normă au fost respectate o perioadă mai scurtă de 7 ani;

- nu poate fi demonstrat faptul că alimentația rumegătoarelor cu făină de carne sau oase ori cu jumări de seu provenite de la rumegătoare a făcut obiectul unor controale în ultimii 8 ani; sau

e) țara sau regiunea în care:

- s-a semnalat un caz indigen de ESB;

- criteriile stabilite în punctul 8 alineatul întâi subpunctele 2), 3) și 5) din prezenta Normă au fost respectate;

- se poate demonstra, prin intermediul unui nivel de control și de audit adecvat, că rumegătoarele nu au fost hrănite nici cu făină de carne sau oase, nici cu jumări de seu provenite de la rumegătoare;

- criteriile stabilite în punctul 8 alineatul întâi subpunctele 2), 3) și 5) din prezenta Normă au fost respectate pentru o perioadă mai scurtă de 7 ani; și

- nu se poate demonstra că alimentația rumegătoarelor cu făină de carne sau oase ori cu jumări de seu provenite de la rumegătoare a făcut obiectul unor controale timp de cel puțin 8 ani;

- respectivele animale, dacă sînt în viață, sînt identificate în mod permanent și deplasările acestora sînt controlate, iar în cazul sacrificării sau decesului, acestea sînt distruse complet;

3) *cu risc nedeterminat de ESB* – țara sau regiunea al cărei statut în ceea ce privește ESB nu a fost încă determinat sau care nu satisface condițiile ce trebuie îndeplinite de către țară sau regiune

pentru a fi clasificată într-una din celelalte categorii.

8. Statutul cu privire la ESB al unei țări sau al unei regiuni poate fi stabilit în baza următoarelor criterii:

1) rezultatul analizei de risc, care identifică toți factorii potențiali ai apariției ESB, precum și evoluția lor în timp;

2) programul de pregătire, destinat medicilor veterinari, crescătorilor și celor care transportă, comercializează și sacrifică bovinele, care are scopul de a-i încuraja să declare toate cazurile de manifestări neurologice la bovinele adulte;

3) declararea și examinarea obligatorie a tuturor bovinelor care prezintă semne clinice de ESB;

4) sistemul de supraveghere și monitorizare continuă a ESB, cu referire specială la riscurile descrise în punctul 7 din prezentul capitol, precum și respectarea cerințelor minime de supraveghere stabilite în anexa nr. 1 la prezenta Normă;

5) examinarea, în cadrul Centrului Republican de Diagnostic Veterinar, a probelor de encefal sau de alte țesuturi colectate în cadrul sistemului de supraveghere și monitorizare menționat în prezentul punct.

Aceste criterii cuprind rezultatele unei analize a riscului, care se bazează pe factorii de risc extern ai apariției ESB descriși în punctul 7 din prezenta Normă, luându-se în calcul gradul expunerii la risc (analizarea probabilității expunerii bovinelor la agentul ESB), precum și următoarele:

1) ciclurile și amplificarea agentului ESB prin consumarea de către bovine a făinii de carne sau oase, a jumărilor de seu provenite de la rumegătoare sau a altei hrane ori ingrediente pentru hrana animalelor contaminate cu acesta;

2) utilizarea carcaselor de rumegătoare (inclusiv de animale moarte), a subproduselor și a deșeurilor provenite de la abatoare, a parametrilor proceselor de transformare și metodele de producere a hranei pentru animale;

3) furajarea sau nefurajarea rumegătoarelor cu făină de carne și oase sau cu jumări de seu provenite de la rumegătoare, inclusiv măsurile de prevenire a contaminării încrucișate a hranei pentru animale;

4) nivelul supravegherii ESB efectuate pe populația de bovine la acel moment și rezultatele acelei supravegheri.

9. Guvernul, prin intermediul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor (în continuare - *Agenția*), pentru determinarea statutului cu privire la ESB, prezintă țării importatoare (țară membră a Ununii Europene) o cerere, însoțită de informații relevante privind criteriile specificate în punctul 8 din prezenta Normă, precum și factorii de risc descriși în punctul 6 din prezenta Normă, luându-se în calcul și evoluția în timp a acestora.

În acest sens, în termen de 6 luni de la prezentarea cererii și a informațiilor relevante prevăzute în punctele 7 și 8 din prezenta Normă, se adoptă o decizie finală.

După ce Organizația Mondială pentru Sănătatea Animală a stabilit procedura de clasificare a țării exportatoare pe categorii, dacă a plasat țara solicitantă în una dintre aceste categorii, se face o reevaluare a categorizării țării exportatoare.

În măsura în care se apreciază că informațiile trimise sînt insuficiente sau neclare, statutul privind ESB se determină pe baza unei analize de risc complete, care include, în special:

1) prevalența ESB;

2) o analiză statistică concludentă a situației epidemiologice cu privire la formele de EST, bazată pe utilizarea, în cadrul unei proceduri de screening, a testelor rapide.

10. În cazul în care țara exportatoare nu a prezentat o cerere de stabilire a statutului cu privire la ESB, aceasta se clasifică în categoria țărilor care prezintă un risc nedeterminat de ESB, pînă la depunerea cererii respective și pînă la luarea unei decizii finale asupra statutului cu privire la ESB.

Secțiunea a 2-a

Sistemul de monitorizare

11. Agenția elaborează și pune în aplicare un program anual de monitorizare a EST, bazat pe o supraveghere activă și pasivă. Acest program include o procedură de screening care utilizează testele rapide specificate în punctul 30 din prezenta Normă.

Programul anual de monitorizare se referă cel puțin la următoarele grupe:

1) bovinele cu vîrsta de peste 24 de luni care sînt trimise spre abatorizare de urgență sau care prezintă semne de boală la inspecțiile ante-mortem;

2) bovinele cu vîrsta de peste 30 de luni care sînt abatorizate în condiții normale pentru consumul uman;

3) bovinele cu vîrsta de peste 24 de luni care nu sînt abatorizate pentru consumul uman și care au murit sau au fost omorîte în exploatație, în timpul transportului sau într-un abator (animale moarte).

12. În cazul confirmării apariției unui focar de EST, Agenția notifică acest lucru Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animală și altor organisme internaționale competente, furnizîndu-le informații și rapoarte, în conformitate cu prevederile anexei nr. 2 la prezenta Normă.

Raportul pentru fiecare an calendaristic este înaintat cel tîrziu pînă la data de 31 martie a anului următor.

Secțiunea a 3-a

Furajarea animalelor

13. Se interzice utilizarea proteinelor animale în furajarea rumegătoarelor.

În plus, interdicția se extinde și asupra altor animale decît rumegătoarele, la hrănirea:

1) rumegătoarelor cu fosfat dicalcic și fosfat tricalcic de origine animală și cu furaje combinate ce conțin aceste produse;

2) animalelor de fermă nerumegătoare, altele decît animalele de blană, cu:

a) proteine animale prelucrate;

- b) colagen și gelatină provenite de la rumegătoare;
- c) produse din sânge;
- d) proteine hidrolizate de origine animală;
- e) fosfat dicalcic și fosfat tricalcic de origine animală;
- f) furaje ce conțin produsele enumerate la literele a)-e) din prezentul subpunct.

În cazuri excepționale, pe baza unei evaluări științifice a nevoilor alimentare ale rumegătoarelor tinere, după o evaluare a aspectelor legate de control, se acceptă, sub supravegherea sanitar-veterinară a subdiviziunilor teritoriale ale Agenției, utilizarea de proteine derivate din pește pentru furajarea rumegătoarelor tinere.

Interdicția menționată în alineatele întâi și al doilea din prezentul punct nu se aplică pentru hrănirea:

1) rumegătoarelor cu:

- a) lapte, produse pe bază de lapte, produse derivate din lapte, colostru și produse din colostru;
- b) ouă și produse din ouă;
- c) colagen și gelatină provenite de la animale nerumegătoare;
- d) proteine hidrolizate derivate din părți de animale nerumegătoare sau piei de rumegătoare;
- e) furaje combinate ce conțin produsele enumerate la alineatul al patrulea subpunctul 1 literele a)-d) din prezentul punct;

2) animalelor de fermă nerumegătoare cu următoarele materii prime furajere și furaje combinate:

- a) proteine hidrolizate derivate din părți de animale nerumegătoare sau din piei de rumegătoare;
- b) făină de pește și furaje combinate ce conțin făină de pește, care sînt produse, plasate pe piață și utilizate în conformitate cu condițiile prevăzute în anexa nr. 3 la prezenta Normă;
- c) fosfat dicalcic și fosfat tricalcic de origine animală și furaje combinate ce conțin astfel de fosfați, care sînt produse, plasate pe piață și utilizate în conformitate cu condițiile prevăzute în anexa nr. 3 la prezenta Normă;
- d) produse din sânge provenite de la animale nerumegătoare și furaje combinate ce conțin astfel de produse, care sînt produse, plasate pe piață și utilizate în conformitate cu condițiile prevăzute în anexa nr. 3 la prezenta Normă;

3) animalelor de acvacultură cu proteine animale prelucrate, altele decît făina de pește, ce provin din animale nerumegătoare și furaje combinate ce conțin astfel de proteine, care sînt produse, plasate pe piață și utilizate în conformitate cu condițiile prevăzute în anexa nr. 3 la prezenta Normă;

4) rumegătoarelor neîntărcate cu înlocuitori de lapte ce conțin făină de pește, care sînt

produse, plasate pe piață și utilizate în conformitate cu condițiile stabilite în anexa nr. 3 la prezenta Normă.

14. Se interzice importul din țările sau regiunile cu risc nedeterminat de ESB a hranei destinate animalelor de crescătorie ce conține proteine provenite de la mamifere sau hrană pentru mamifere, cu excepția celei destinate câinilor, pisicilor și animalelor cu blană, care conține proteine prelucrate, provenite de la mamifere.

În cazul importului de materii prime furajere și furaje combinate ce sînt destinate utilizării pentru hrana animalelor de fermă nerumegătoare, altele decît animalele de blană, subdiviziunile teritoriale ale Agenției urmează să se asigure că fiecare transport a fost investigat în conformitate cu metodele de analiză pentru determinarea constituienților de origine animală pentru controlul furajelor, prevăzute în anexa nr. 6 la Hotărîrea Guvernului nr. 686 din 13 septembrie 2012 „Cu privire la aprobarea unor metode de analiză pentru controlul nutrețurilor” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2012, nr. 198-204, art. 741), cu modificările ulterioare.

Pe baza unei analize a riscului, care ține seama cel puțin de amploarea contaminării și de sursa eventuală a acesteia, precum și de destinația finală a lotului, se fac derogări de la prevederile punctului 13 din prezenta Normă, în măsura în care sînt respectate condițiile prevăzute în anexa nr. 3 la prezenta Normă.

Secțiunea a 4-a

Riscuri specifice

15. Materialele cu risc specific sînt îndepărtate și distruse în conformitate cu prevederile anexei nr. 4 la prezenta Normă, precum și ale Hotărîrii Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010 „Pentru aprobarea Regulilor sanitar-veterinare privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2010, nr. 64-65, art. 385), cu modificările ulterioare.

Lista materialelor cu risc specific cuprinde cel puțin creierul, măduva spinării, ochii și amigdalele bovinelor cu vîrstă de peste 12 luni, precum și coloana vertebrală a bovinelor.

Alineatele întîi și al doilea din prezentul punct nu se aplică țesuturilor provenite de la animale care au fost supuse unui test alternativ, aplicat prin respectarea condițiilor stabilite în anexa nr. 4 la prezenta Normă, și care a avut rezultate negative.

16. În țările sau regiunile care prezintă un risc controlat sau nedeterminat de ESB, autoritatea competentă responsabilă de supravegherea sanitar-veterinară urmează să asigure ca lacerarea țesuturilor nervoase centrale, după asomare, cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă, introdus în cavitatea craniană sau prin injectarea de gaz în cavitatea craniană în legătură cu asomarea, nu trebuie să se aplice bovinelor, ovinelor sau caprinelor a căror carne este destinată consumului uman sau animal.

17. Se interzice utilizarea materialelor cu riscuri specifice provenite de la rumegătoare pentru obținerea următoarelor produse de origine animală:

1) țesuturi adipoase distincte, declarate proprii pentru consum uman;

2) materii prime procesate conform standardelor privind procesarea deșeurilor animaliere și utilizarea în hrana animalelor a altor produse care pot influența starea de sănătate a animalelor.

Oasele bovinelor, ovinelor și caprinelor provenite din țările sau regiunile care prezintă un risc controlat sau nedeterminat de ESB nu se folosesc pentru producerea cărnii separate mecanic (CSM).

18. Interdicția prevăzută în punctul 17 din prezenta Normă nu se aplică rumegătoarelor care au fost supuse unui test alternativ, recunoscut conform procedurii legislative naționale și aplicat prin respectarea condițiilor stabilite în anexa nr. 4 la prezenta Normă, care a avut rezultate negative.

IV. CONTROLUL ȘI ERADICAREA FORMELOR DE EST LA ANIMALE

19. Fără a aduce atingere prevederilor Normei sanitar-veterinare privind anunțarea, declararea și notificarea unor boli transmisibile ale animalelor, autoritatea competentă trebuie să asigure ca orice suspiciune de EST să fie notificată imediat Agenției.

20. Orice animal suspect de EST va fi supus restricțiilor oficiale de mișcare pînă la primirea rezultatelor examenelor clinice și epizootologice efectuate de subdiviziunile teritoriale ale Agenției sau va fi ucis în vederea unui examen de laborator sub control oficial.

Dacă ESB este suspectată la o bovină, ovină sau la o caprină dintr-o exploatație, toate celelalte animale din exploatația respectivă vor fi supuse restricțiilor oficiale de mișcare pînă cînd vor fi cunoscute rezultatele examinării.

Laptele și produsele lactate provenite de la bovinele, ovinele și caprinele dintr-o exploatație pusă sub control oficial, care sînt prezente în exploatația respectivă de la data la care se suspectează prezența EST pînă la aflarea rezultatelor examenelor de confirmare, se folosesc exclusiv în cadrul exploatației în cauză.

În cazul în care subdiviziunile teritoriale ale Agenției decid că posibilitatea infecției cu o EST nu poate fi exclusă, animalul va fi ucis, creierul și, după caz, celelalte țesuturi vor fi prelevate și trimise laboratorului național de referință – Centrul Republican de Diagnostic Veterinar.

Toate părțile corpului unui animal suspect, inclusiv pielea, vor fi puse sub sechestru sanitar-veterinar pînă la stabilirea diagnosticului sau vor fi nimicite, conform prevederilor Hotărîrii Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010.

21. Confirmarea oficială a prezenței unei EST impune aplicarea în cel mai scurt timp a următoarelor măsuri:

1) distrugerea completă a tuturor părților corpului animalului, conform prevederilor Hotărîrii Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010, cu excepția materialelor păstrate pentru evidențe, indicate în anexa nr. 2 la prezenta Normă;

2) efectuarea unei anchete epizootologice în scopul identificării tuturor animalelor cu risc, în conformitate cu prevederile punctului 1 din anexa nr. 5 la prezenta Normă;

3) toate animalele menționate în punctul 2 din anexa nr. 5 la prezenta Normă ce sînt identificate, prin ancheta prevăzută la subpunctul 2) din prezentul punct, ca fiind de risc vor fi ucise și distruse complet, conform prevederilor Hotărîrii Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010.

Pînă la implementarea măsurilor la care se face referire la subpunctele 2) și 3) din prezentul punct, atunci cînd a fost confirmată prezența unei EST, exploatația în care animalul se afla va fi pusă

sub supraveghere oficială, iar toate deplasările de la sau la exploatarea respectivă ale animalelor susceptibile de EST, precum și toate produsele de origine animală derivate de la acestea sînt supuse controlului sanitar-veterinar de către subdiviziunile teritoriale ale Agenției, în vederea asigurării trasabilității și identificării imediate a animalelor și produselor de origine animală în cauză.

Dacă există dovezi conform cărora exploatarea în care animalul se afla în momentul confirmării EST nu este exploatarea în care animalul a fost contaminat, Agenția, prin intermediul subdiviziunilor sale teritoriale, poate decide ca ambele exploatare sau numai exploatarea în care a avut loc contaminarea să fie pusă sub supraveghere oficială.

Proprietarii vor fi despăgubiți fără întârziere pentru pierderea animalelor care au fost ucise sau a produselor de origine animală distruse în conformitate cu prevederile Hotărîrii Guvernului nr. 645 din 19 iulie 2010 „Pentru aprobarea Regulamentului privind modul de calculare a despăgubirilor acordate proprietarilor de animale sacrificate, ucise sau altfel afectate în urma lichidării rapide a focarelor de boli transmisibile ale animalelor” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2010, nr. 129-130, art. 730), cu modificările ulterioare.

22. Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului va elabora liniile directoare care specifică măsurile naționale aplicabile și care precizează competențele și responsabilitățile în situația confirmării unor cazuri de EST.

V. COMERCIALIZAREA PE PIAȚA INTERNĂ,

EXPORTUL ȘI IMPORTUL

23. Comercializarea sau, cînd este cazul, exportul de bovine, ovine ori de caprine sau de material seminal, embrioni și ovule provenite de la acestea sînt supuse condițiilor prevăzute în capitolul I din anexa nr. 6 la prezenta Normă.

Animalele vii, embrionii și ovulele lor trebuie să fie însoțite de un certificat sanitar-veterinar, stabilit în Nomenclatorul actelor permissive, anexă la Legea nr. 160-XIX din 22 iulie 2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2011, nr. 170-175, art.494), cu modificările și completările ulterioare.

Este interzisă comercializarea ultimilor născuți proveniți de la vacile infectate cu EST sau de la ovinele sau caprinele infectate cu EST cu 2 ani înainte și după apariția primelor semne clinice ale debutului bolii.

24. Următoarele produse de origine animală provenite de la animale sănătoase nu fac obiectul restricțiilor comerciale sau, cînd este cazul, al restricțiilor la export:

- 1) produsele de origine animală (carnea proaspătă, carnea tocată, preparatele din carne și produsele din carne);
- 2) materialul seminal, embrionii și ovulele;
- 3) laptele crud, laptele pentru prelucrare în produse pe bază de lapte, laptele tratat termic pentru consumul uman;
- 4) fosfatul dicalcic (fără urmă de proteină sau grăsime);
- 5) pieile tăbăcite și netăbăcite;

6) gelatina derivată din pieile tăbăcite și netăbăcite;

7) colagenul derivat din pieile tăbăcite și netăbăcite, cu condiția ca acestea să fie însoțite de un certificat sanitar-veterinar, eliberat de un medic veterinar oficial, care să ateste sănătatea acestora, conform prevederilor articolului 20 din Legea nr. 221-XVI din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr. 125-129, art.396), cu modificările și completările ulterioare.

Importul de produse de origine animală are loc în cazul respectării condițiilor reglementate în capitolul II secțiunea a 3-a din Hotărârea Guvernului nr. 435 din 28 mai 2010 „Privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2010, nr. 85-86, art. 499), cu modificările ulterioare, provin de la animale sănătoase și nu fac obiectul restricțiilor la import. Printre acestea se enumără:

- 1) carnea proaspătă;
- 2) carnea tocată;
- 3) preparatele din carne;
- 4) produsele din carne;
- 5) grăsimile animale topite;
- 6) jumările;
- 7) gelatina și colagenul, altele decât cele derivate din piei;
- 8) intestinale prelucrate.

25. Produsele de origine animală importate dintr-o țară sau regiune care prezintă un risc controlat sau nedeterminat de ESB trebuie să provină de la bovine, ovine și caprine sănătoase, care nu au fost supuse lacerării țesutului nervos central, menționate în punctul 16 din prezenta Normă, sau nu au fost ucise prin injectare de gaz în cavitatea craniană.

Produsele de origine animală ce conțin materii prime provenite de la bovine originare dintr-o țară sau o regiune care prezintă un risc nedeterminat de ESB nu sînt comercializate decât dacă acestea provin de la:

- 1) animale născute la 8 ani după data aplicării efective a interdicției de utilizare a proteinelor provenite de la mamifere în furajarea rumegătoarelor; sau
- 2) animale care au fost născute, crescute și care au stat în efective atestate ca fiind indemne de ESB de cel puțin 7 ani.

26. În cazul importului în Republica Moldova al animalelor și produselor de origine animală, acestea trebuie să satisfacă exigențele stabilite în capitolul II din anexa nr. 6 la prezenta Normă.

VI. LABORATORUL NAȚIONAL DE REFERINȚĂ

PENTRU PRELEVAREA PROBELOR ȘI METODELE

DE ANALIZĂ DE LABORATOR

Secțiunea 1

Laboratoarele

27. Laboratorul național de referință pentru EST din Republica Moldova este Centrul Republican de Diagnostic Veterinar, care este responsabil:

1) de dispunerea echipamentelor și personalului specializat, care să îi permită identificarea, prin analize de laborator, a tipului și tulpinii de agent de EST. Dacă acesta nu este în măsură să identifice tipul de tulpină al agentului, trebuie să stabilească o procedură care să garanteze că identificarea tulpinii este încredințată laboratorului comunitar de referință;

2) de cooperarea cu laboratorul comunitar de referință.

28. Laboratorul național de referință poate utiliza serviciile laboratorului de referință comunitar, cu care încheie un acord de colaborare, pentru a confirma identificarea, prin analize de laborator, a tipului și tulpinii de EST.

Laboratorul comunitar de referință pentru formele de EST este: Agenția pentru Laboratoare Veterinare, cu sediul în Woodham Lane, New Haw, Addlestone, Surrey KT15 3NB, Regatul Unit.

Secțiunea a 2-a

Recoltarea și testarea de laborator

29. Recoltarea și testarea de laborator pentru stabilirea prezenței unei EST sînt efectuate prin metodele și înregistrările stabilite în Manualul de standarde pentru teste de diagnostic și vaccinuri al Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animală (ultima ediție) (în continuare – Manual).

Probele trebuie marcate corect, pentru a stabili identitatea animalului de la care se face recoltarea.

30. În cazul suspiciunii prezenței EST, țesuturile provenite de la bovine, ovine și caprine trimise pentru testarea de laborator, potrivit descrierilor specificate în punctul 20 din prezenta Normă, sînt supuse examenului histopatologic stabilit în Manual, cu excepția cazurilor în care materialul este autolizat.

Cînd rezultatul examenului histopatologic este neconcludent sau negativ ori cînd materialul este autolizat, țesuturile sînt supuse unei examinări prin una dintre celelalte metode de diagnostic stabilite în Manual (imunocitochimie, imunoblotting sau demonstrarea prezenței fibrilelor caracteristice prin electronmicroscopie), pentru a detecta forma de boală asociată prionului. În orice caz, se efectuează cel puțin un alt examen de laborator, dacă rezultatul examenului histopatologic inițial este negativ sau neconcludent.

Se efectuează cel puțin 3 examene diferite în eventualitatea primei apariții a bolii.

În particular, în cazul în care ESB este suspectată la altă specie decît bovinele, probele se înaintează pentru identificarea tulpinii, dacă este posibil.

Numai următoarele metode se utilizează ca teste rapide pentru monitorizarea ESB la bovine:

1) testul imunoblotting, bazat pe tehnica Western blot de detectare a fragmentului PrP^{Res} rezistent la proteinaza K (Prionics-Check Western test);

2) imunodozarea pe microplăci pentru detectarea PrPSc (Enfer TSE, versiunea 3);

3) imunodozarea de tip sandwich pentru detectarea PrPRes (protocol scurt de testare), după denaturare și concentrare (test rapid Bio-Rad TeSeE SAP);

4) imunodozarea pe microplăci (ELISA) pentru detectarea PrPRes rezistente la proteinaza K, cu ajutorul anticorpilor monoclonali (Prionics-Check LIA test);

5) imunodozarea cu ajutorul unui polimer chimic pentru captarea selectivă a PrPSc, precum și cu ajutorul unui anticorp monoclonal de detectare, îndreptat împotriva regiunilor conservate ale moleculei PrP (IDEXX HerdChek BSE Antigen Test Kit, EIA & IDEXX HerdChek BSE-Scrapie Antigen Test Kit, EIA);

6) imunodozarea cu flux lateral, cu ajutorul a 2 anticorpi monoclonali diferiți pentru detectarea fracțiunilor PrP rezistente la proteinaza K (Prionics Check PrioSTRIP);

7) imunodozarea cu 2 situri, cu ajutorul a 2 anticorpi monoclonali diferiți, direcționați împotriva a 2 epitopi prezentați în PrPSc bovină aflată într-o stare avansată de desfășurare (Roboscreen Beta Prion BSE EIA Test Kit);

Numai următoarele metode se utilizează ca teste rapide pentru monitorizarea EST la ovine și caprine:

1) imunodozarea de tip sandwich pentru detectarea PrPRes (protocol scurt de testare), după denaturare și concentrare (test rapid Bio-Rad TeSeE SAP);

2) imunodozarea de tip sandwich pentru detectarea PrPRes cu ajutorul testului TeSeE SAP Sheep/Goat Detection kit, după denaturare și concentrare cu ajutorul testului TeSeE Sheep/Goat Purification kit (Bio-Rad TeSeE Sheep/Goat rapid test);

3) imunodozarea cu ajutorul unui polimer chimic pentru captarea selectivă a PrPSc, precum și cu ajutorul unui anticorp monoclonal de detectare, îndreptat împotriva regiunilor conservate ale moleculei PrP (IDEXX HerdChek BSE-Scrapie Antigen Test Kit, EIA);

4) imunodozarea cu flux lateral, cu ajutorul a 2 anticorpi monoclonali diferiți pentru detectarea fracțiunilor PrP rezistente la proteinaza K (testul rapid Prionics - Check PrioSTRIP SR, protocol de citire vizuală).

Pentru toate testele rapide, eșantionul de țesut care trebuie testat este conform cu instrucțiunile de utilizare ale producătorului.

Producătorii testelor rapide trebuie să dispună de un sistem de asigurare a calității, în conformitate cu prevederile Hotărîrii Guvernului nr. 93 din 15 februarie 2012 „Cu privire la aprobarea Regulilor de bună practică de producere a medicamentelor de uz veterinar” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2012, nr. 38-41, art. 122), cu modificările ulterioare, iar pentru ca acestea să fie aprobate urmează să pună la dispoziția autorității competente protocoalele de testare, care să garanteze că performanța testelor este constantă.

Testele rapide și protocoalele de testare nu pot fi modificate decît după ce modificările sînt notificate autorității competente și cu condiția ca aceasta să constate că modificările nu afectează sensibilitatea, specificitatea sau fiabilitatea testului rapid.

Secțiunea a 3-a

Monitorizarea EST la animale

31. Țesuturile de bovine, ovine și caprine specificate în punctul 7 din prezenta Normă ce sînt trimise pentru testarea de laborator sînt examinate printr-un test rapid.

Atunci cînd rezultatul testului rapid este neconcludent sau pozitiv, țesuturile sînt supuse imediat examenelor de confirmare.

Examenul de confirmare începe printr-un examen histopatologic al trunchiului cerebral, așa cum este stabilit în Manual, cu excepția cazului în care materialul este autolizat sau din alte motive nu este propriu pentru examinarea histopatologică. Cînd rezultatul examinării histopatologice este neconcludent sau negativ ori cînd materialul este autolizat, țesuturile sînt supuse unei examinări prin una dintre celelalte metode de diagnostic menționate la punctul 30 din prezenta Normă.

32. Un animal este considerat un caz de ESB sau scrapie pozitiv dacă rezultatul testului de confirmare este pozitiv.

Subsecțiunea 1

Monitorizarea stării bovinelor

33. Monitorizarea stării bovinelor se efectuează conform metodelor de laborator specificate în punctul 30 din prezenta Normă.

34. Sînt supuse monitorizării:

1) animalele tăiate pentru consum uman:

a) bovinele cu vîrsta de peste 24 de luni care sînt:

- supuse tăierii de necesitate, conform prevederilor Hotărîrii Guvernului nr.435 din 28 mai 2010; și

- bolnave sau suspecte de îmbolnăvire, tăiate conform prevederilor Hotărîrii Guvernului nr. 1112 din 6 decembrie 2010 „Pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare de organizare a controlului specific oficial al produselor alimentare de origine animală” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2010, nr. 247-251, art. 1235), cu modificările ulterioare, testate pentru ESB, cu excepția animalelor fără semne clinice de boală ce sînt tăiate în contextul unei campanii de eradicare a bolii;

b) toate bovinele cu vîrsta de peste 30 de luni care sînt:

- supuse tăierii normale pentru consum uman; și

- tăiate în contextul unei campanii de eradicare a bolii, dar care nu prezintă semne clinice de boală;

2) animalele care nu au fost tăiate pentru consumul uman, bovinele cu vîrsta de peste 24 de luni care au murit sau care au fost ucise, dar care nu au fost:

a) ucise în scopul distrugerii; și

b) ucise în cadrul unei epidemii, cum ar fi febra aftoasă;

3) animalele receptive, achiziționate în scopul distrugerii, supuse tăierii de necesitate sau

găsite bolnave la inspecția ante-mortem vor fi testate pentru ESB.

Va fi testat pentru ESB un eșantion randomizat, în care numărul de probe va fi calculat pentru a se detecta o prevalență de 0,1%, cu o precizie de 95%, bazată pe prezumția că proporția acestei subpopulații în populația totală de bovine cu vârsta de peste 24 de luni este de 1%.

Această procedură de calcul nu se aplică animalelor specificate în subpunctul 3) din prezentul punct.

35. În cazul în care un animal este tăiat pentru consum uman și este testat pentru ESB, marca de sănătate, potrivit prevederilor Hotărîrii Guvernului nr.435 din 28 mai 2010, nu se aplică pe carcasa animalului respectiv pînă la primirea buletinului de analiză cu rezultat negativ.

36. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției pot acorda derogări de la prevederile punctului 35 din prezenta Normă în cazul în care se aplică un sistem oficial în abator care să asigure că nici o parte a animalelor examinate ce poartă marca de sănătate să nu părăsească abatorul pînă cînd nu se obține un rezultat negativ la testul rapid.

37. Toate părțile corpului unui animal testat pentru ESB, inclusiv pielea, se rețin sub sechestru sanitar-veterinar pînă în momentul primirii buletinului de analiză cu rezultat negativ, în afară de cazul în care ele sînt nimicite, conform prevederilor Hotărîrii Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010.

38. Toate părțile corpului unui animal găsit pozitiv la testul rapid, inclusiv pielea, sînt nimicite conform prevederilor Hotărîrii Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010, cu excepția materialului ce urmează să fie reținut în raport cu evidențele prevăzute la secțiunea a 6-a din prezentul capitol.

39. În cazul în care un animal tăiat pentru consum uman este găsit pozitiv la testul rapid, cel puțin carcasa ce precedă imediat carcasa găsită pozitivă în urma testului și 2 carcase ce urmează imediat după aceasta pe aceeași linie a abatorului sînt înlăturate.

40. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției acordă derogări de la punctul 39 din prezenta Normă atunci cînd în abator este aplicat un sistem care previne contaminarea carcaselor între ele.

Subsecțiunea a 2-a

Monitorizarea stării ovinelor și caprinelor

41. Monitorizarea stării ovinelor și caprinelor se efectuează conform metodelor de laborator specificate în punctul 30 din prezenta Normă.

42. Sînt supuse monitorizării:

1) animalele cu vârsta de peste 18 luni sau la care mai mult de 2 incisivi permanenți au erupt ce sînt tăiate pentru consum uman, testate conform numărului de probe ce a fost calculat pentru a se detecta o prevalență de 0,005%, cu o precizie de 95% la animalele tăiate. Vîrsta animalelor este estimată pe baza dentiției, a semnelor evidente de maturitate sau a altor informații relevante;

2) animalele cu vârsta de peste 18 luni care nu sînt tăiate pentru consum uman sau care au mai mult de 2 incisivi permanenți erupti prin gingie, care au murit sau care au fost ucise, dar care nu au fost:

a) ucise în cadrul unei campanii de eradicare a unei boli; sau

b) tăiate pentru consum uman sînt testate conform numărului de probe în fiecare raion, ce a fost calculat pentru a se detecta o prevalență de 0,05%, cu o precizie de 95% la animalele tăiate, bazat pe prezumția că proporția animalelor moarte în populația totală de ovine și caprine în vîrstă de peste 18 luni este de 1%.

Vîrsta animalelor este estimată pe baza dentiției, a semnelor evidente de maturitate sau a altor informații relevante.

În cazul în care numărul total de ovine și caprine în vîrstă de peste 18 luni nu este cunoscut, trebuie să se folosească numărul total de „oi și mioare montate” și numărul total de „capre care au fătat deja și capre montate”;

3) efectivele infectate ce cuprind animalele cu vîrsta de peste 18 luni ucise pentru distrugere, în conformitate cu dispozițiile anexei nr. 5 la prezenta Normă, sînt testate pentru depistarea EST cu ajutorul metodelor și înregistrărilor de laborator specificate în punctele 29 și 30 din prezenta Normă, prin selectarea unui eșantion simplu aleatoriu, potrivit mărimii eșantioanelor indicate în următorul tabel.

Tabel

Numărul de animale din efectivul cu vîrsta peste 18 luni ucise pentru distrugere	Eșantionul minim
70 sau mai puțin	Toate animalele eligibile
80	68
90	73
100	78
120	86
140	92
160	97
180	101
200	105
250	112
300	117
350	121
400	124
450	127
500 și mai multe	150

4) restul animalelor, în special cele:

a) folosite pentru producția de lapte;

b) care provin din țări cu EST și care au fost indigenizate;

c) care au consumat furaje potențial contaminate;

d) născute sau provenite din mame infectate cu EST;

e) care provin din efective infectate cu EST.

43. În cazul în care o ovină sau o caprină tăiată pentru consum uman a fost selectată pentru testul de depistare a EST, în conformitate cu punctul 42 din prezenta Normă, aplicarea mărcii de

sănătate, potrivit prevederilor Hotărîrii Guvernului nr. 435 din 28 mai 2010, nu se efectuează pe carcasa animalului respectiv pînă la primirea buletinului de analiză cu rezultat negativ.

44. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției pot acorda derogări de la prevederile punctului 43 din prezenta Normă în cazul în care se aplică un sistem oficial în abator care să asigure că nici o parte a animalelor examinate ce poartă marca de sănătate să nu părăsească abatorul pînă cînd nu se obține un rezultat negativ la testul rapid.

45. Toate părțile corpului unui animal, inclusiv pielea, se rețin sub sechestru sanitar-veterinar pînă la primirea buletinului de analiză cu rezultat negativ, cu excepția subproduselor de origine animală, care sînt eliminate direct, în conformitate cu prevederile Hotărîrii Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010.

46. Toate părțile corpului unui animal găsit pozitiv la testul rapid, inclusiv pielea, sînt nimicite conform prevederilor Hotărîrii Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010, cu excepția materialului ce urmează să fie reținut în raport cu evidențele prevăzute la secțiunea a 6-a din prezentul capitol.

Secțiunea a 4-a

Analiza genotipică

47. Pentru fiecare caz de EST la ovine se determină genotipul proteinei prionului.

Cazurile de EST depistate la animalele ale căror genotipuri sînt rezistente la boală (ovine ale căror genotipuri codifică alanina pe 2 gene alele ale codonului 136, arginina – pe 2 gene alele ale codonului 154 și arginina – pe 2 gene alele ale codonului 171) trebuie anunțate imediat Agenției.

Dacă este posibil, aceste cazuri trebuie să facă obiectul identificării sușei. Dacă această identificare nu este posibilă, turma de origine, precum și celelalte turme care au venit în contact cu animalul sînt supuse unei supravegheri amănunțite, în vederea depistării altor cazuri de EST pentru stabilirea sușei.

48. În afară de analizarea genotipului, trebuie determinat genotipul proteinei prionului la un subeșantion de ovine ales la întîmplare și supus testului de depistare conform prevederilor specificate în punctul 44 subpunctul 1) din prezenta Normă. Acest subeșantion trebuie să reprezinte cel puțin 1% din numărul total de animale care constituie eșantionul pentru fiecare țară și să aibă cel puțin 100 de animale pentru fiecare stat. Prin derogare, se poate opta pentru analiza genotipului la un număr echivalent de animale vii cu vîrstă similară.

VII. VERIFICĂRI

49. Agenția, prin intermediul subdiviziunilor sale teritoriale, realizează controale pentru verificarea eficienței măsurilor stabilite în prezenta Normă.

50. Verificările se efectuează în conformitate cu procedurile stabilite în Legea nr. 50-XIX din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr. 122-124, art. 383).

Anexa nr.1

la Norma sanitar-veterinară privind

tabilirea măsurilor de control și combatere a anumitor
forme transmisibile de encefalopatie spongiformă

Cerințe minime de supraveghere

1. În sensul prezentei anexe, se aplică următoarele tipuri de supraveghere:

1) tipul A de supraveghere, care permite depistarea ESB cu o prevalență scontată de cel puțin 1 caz pentru 100 000 în populația adultă de bovine, cu un nivel de precizie de 95 %.

Prevalența scontată este folosită pentru a determina întinderea unei anchete de testare, exprimată în puncte-țintă. Dacă prevalența reală este mai mare decât prevalența scontată selectată, atunci este foarte probabil că în urma anchetei se va detecta boala;

2) tipul B de supraveghere, care permite depistarea ESB, cu o prevalență scontată de cel puțin 1 caz pentru 50 000 în populația adultă de bovine, cu un nivel de precizie de 95 %.

Supravegherea de tip B se aplică în cazul:

a) țărilor sau regiunilor cu un statut de risc neglijabil în ceea ce privește ESB, pentru a confirma concluziile analizei de risc, spre exemplu, prin demonstrarea eficienței măsurilor de atenuare a oricărui factor de risc identificat, prin intermediul unei supravegheri care are ca obiect maximizarea probabilității de identificare a eșecului unor astfel de măsuri;

b) țărilor sau regiunilor cu un statut de risc controlat în ceea ce privește ESB, bazându-se pe rezultatele punctelor-țintă de referință în cadrul supravegherii de tip A, pentru a menține încrederea în cunoștințele acumulate ca urmare a supravegherii de tip A.

2. Pentru realizarea supravegherii populației de bovine se cercetează 4 subpopulații de bovine cu vârsta de:

1) peste 30 de luni ce prezintă simptome de comportament sau clinice similare cu cele ale ESB (cazuri suspecte clinic);

2) peste 30 de luni:

a) ce nu se pot deplasa, culcate, incapabile să se ridice sau să meargă fără asistență;

b) trimise pentru sacrificare de urgență sau fără observații anormale cu ocazia inspecțiilor ante-mortem (deces sau sacrificare de urgență);

3) peste 30 de luni ce sînt găsite moarte sau sînt sacrificate într-o exploatație, în timpul transportului sau la abator (animale moarte);

4) peste 36 de luni ce sînt supuse unei sacrificări normale.

3. Strategia de supraveghere este concepută pentru a se asigura că eșantioanele sînt reprezentative pentru șeptelul de animale, luîndu-se în considerare factorii demografici, ca de exemplu tipul de producție și localizarea geografică, precum și influența potențială a practicilor tradiționale de creștere a animalelor.

Abordarea folosită și ipotezele înaintate trebuie să fie documentate în detaliu, iar dosarele

trebuie păstrate timp de 7 ani.

4. Pentru a pune în aplicare Strategia de supraveghere pentru ESB, se utilizează registre documentate sau estimări fiabile cu privire la distribuția pe vârste a populației adulte de bovine și cu privire la numărul de bovine testate pentru ESB, clasate pe vârste și pe subpopulații în interiorul țării sau regiunii.

5. Eșantioanele prelevate cu ocazia supravegherii trebuie să fie conforme cu punctele-țintă stabilite în tabelul nr. 2 din prezenta anexă, pe baza „valorilor în puncte” fixate în tabelul nr. 1 din prezenta anexă.

Toate cazurile suspecte clinic trebuie investigate, indiferent de numărul de puncte acumulate. Fiecare țară eșantionează cel puțin 3 din cele 4 subpopulații.

Totalul punctelor pentru eșantioanele colectate se cumulează pe o perioadă de maximum 7 ani consecutiv, pentru a se atinge numărul de puncte-țintă. Totalul punctelor cumulate este comparat periodic cu numărul de puncte-țintă pentru fiecare țară sau regiune.

Tabelul 1

**Valorile în puncte pentru eșantioanele colectate cu ocazia supravegherii
animalelor din subpopulațiile date și pe categorii de vârstă**

Subpopulație plasată sub supraveghere			
Sacrificare normală ⁽¹⁾	Animale moarte ⁽²⁾	Sacrificare de urgență ⁽³⁾	Suspect clinic ⁽⁴⁾
Vârstă ≥ 1 an și < 2 ani			
0,01	0,2	0,4	Nu se aplică
Vârstă ≥ 2 ani și < 4 ani (tineri adulți)			
0,1	0,2	0,4	260
Vârstă ≥ 7 ani și < 9 ani (adulți în vârstă)			
0,2	0,9	1,6	750
Vârstă ≥ 7 ani și < 9 ani (adulți în vârstă)			
0,1	0,4	0,7	220
Vârstă ≥ 9 ani (animale bătrâne)			
0,0	0,1	0,2	45

Notă:

⁽¹⁾ Bovine cu vârsta de peste 36 de luni ce sînt supuse unei sacrificări normale.

⁽²⁾ Bovine cu vârsta de peste 30 de luni ce sînt găsite moarte sau sînt sacrificate într-o exploatație, în timpul transportului sau la abator (animale moarte).

⁽³⁾ Bovine cu vârsta de peste 30 de luni ce nu se pot deplasa, culcate, incapabile să se ridice sau să meargă fără asistență; bovine în vîrstă de peste 30 de luni ce sînt trimise pentru sacrificare de urgență sau fără observații anormale cu ocazia inspecțiilor ante-mortem (deces sau sacrificare de urgență).

⁽⁴⁾ Bovine cu vârsta de peste 30 de luni ce prezintă simptome de comportament sau clinice

similare cu cele ale ESB (cazuri suspecte clinic).

Tabelul 2

Punctele-țintă pentru diferite mărimi de populații de bovine adulte

Puncte-țintă		
Mărimea populației de bovine adulte (24 de luni și mai mult)	Tipul A de supraveghere	Tipul B de supraveghere
> 1 000 000	300 000	150 000
900 001-1 000 000	214 600	107 300
800 001-900 000	190 700	95 350
700 001-800 000	166 900	83 450
600 001-700 000	143 000	71 500
500 001-600 000	119 200	59 600
400 001-500 000	95 400	47 700
300 001-400 000	71 500	35 750
200 001-300 000	47 700	23 850
100 001-200 000	22 100	11 500
90 001-100 000	19 900	9 950
80 001-90 000	17 700	8 850
70 001-80 000	15 500	7 750
60 001-70 000	13 000	6 650
50 001-60 000	11 000	5 500
40 001-50 000	8 800	4 400
30 001-40 000	6 600	3 300
20 001-30 000	4 400	2 200
10 001-20 000	2 100	1 050
9 001-10 000	1 900	950
8 001-9 000	1 600	800
7 001-8 000	1 400	700
6 001-7 000	1 200	600
5 001-6 000	1 000	500
4 001-5 000	800	400
3001-4 000	600	300
2 001-3 000	400	200
1 001-2 000	200	100

6. În cadrul fiecărei populații de bovine menționate în tabelul 2, o țară sau o regiune poate avea ca țintă bovine identificate ca provenind din importuri din țări sau regiuni unde a fost depistată ESB și bovine care au consumat produse alimentare potențial contaminate din țări sau regiuni unde a fost depistată ESB.

Fiecare țară poate alege să folosească modelul BSurvE în întregime sau o metodă alternativă, bazată pe modelul BSurvE, pentru a-și estima prezența/prevalența ESB.

În momentul în care punctele-țintă au fost atinse, pentru a continua atribuirea statutului de țară sau regiune cu risc controlat sau cu risc neglijabil de ESB, supravegherea poate fi redusă la supravegherea de tip B (cu condiția ca toți ceilalți indicatori să rămână pozitivi). Cu toate acestea,

pentru a respecta cerințele stabilite în prezenta anexă, supravegherea anuală permanentă trebuie să continue să includă cel puțin 3 din cele 4 subpopulații prescrise. În plus, toate bovinele suspecte clinic de infectare cu ESB trebuie investigate, indiferent de numărul de puncte acumulate. Supravegherea anuală dintr-o țară sau regiune, după acumularea punctelor-țintă necesare, nu poate fi inferioară numărului cerut pentru o șeptime din valoarea-țintă totală pentru supravegherea de tip B.

Anexa nr.2

la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea
măsurilor de control și combatere a anumitor
forme transmisibile de encefalopatie spongiformă

Cerințe privind raportarea și înregistrarea

1. În cazul confirmării apariției unui focar de EST, Agenția informează Ministerul Sănătății, Muncii și Protecției Sociale, notifică despre acest fapt Organizația Mondială pentru Sănătatea Animală și altor organisme internaționale competente, le furnizează informații și rapoarte, care cuprind:

1) numărul de cazuri suspecte ce fac obiectul unor restricții oficiale privind circulația, în conformitate cu prevederile punctului 20 alineatul întâi din prezenta Normă, pentru fiecare specie de animale;

2) numărul de cazuri suspecte ce fac obiectul unui examen de laborator, în conformitate cu prevederile punctului 20 alineatul al treilea din prezenta Normă, pentru fiecare specie de animale, inclusiv rezultatele testelor rapide și de confirmare (numărul de rezultate pozitive și negative), și, în ceea ce privește bovinele, o estimare a distribuției pe vârste a tuturor animalelor testate. Distribuția pe vârste ar trebui să se facă, de câte ori este posibil, astfel: „sub 24 de luni”, distribuție pe o tranșă de 12 luni între 24 și 155 de luni și „peste 155 de luni”;

3) numărul de turme în care au fost raportate și investigate cazuri suspecte la ovine și caprine, în conformitate cu prevederile punctului 20 alineatele întâi, al treilea și al patrulea din prezenta Normă;

4) numărul de bovine testate în cadrul fiecărei subpopulații specificate în punctul 34 din prezenta Normă. Se comunică metoda de selectare a eșantioanelor, rezultatele testelor rapide și de confirmare și o estimare a distribuției pe vârste a animalelor testate, grupate conform prevederilor subpunctului 2) din prezentul punct;

5) numărul de ovine, caprine și de turme testate în cadrul fiecărei subpopulații, conform prevederilor punctului 42 din prezenta Normă, precum și metoda de selectare a eșantioanelor și rezultatele la testele rapide și de confirmare;

6) distribuția geografică, inclusiv țara de origine, dacă nu este vorba de țara raportoare, a cazurilor pozitive de ESB și scrapie. Se comunică anul și, dacă este posibil, luna nașterii pentru fiecare caz în parte de EST la bovine, ovine și caprine. Se prezintă cazurile de EST ce au fost considerate atipice și motivele pentru aceasta. În cazurile de scrapie se raportează rezultatele testelor moleculare primare cu imunoblotting de discriminare prevăzute în punctul 30 din prezenta

Normă;

7) cazurile de EST pozitive confirmate la alte animale decât bovine, ovine și caprine;

8) genotipul proteinei prionului și, dacă este posibil, rasa fiecărui animal ce a făcut parte din eșantion, în cadrul subpopulației, conform prevederilor specificate în punctele 47 și 48 din prezenta Normă.

2. Monitorizarea informațiilor expuse în punctul 1 din prezenta anexă se efectuează de către Centrul Republican de Diagnostic Veterinar.

Raportarea rezultatelor monitorizării se face lunar la autoritatea publică centrală de supraveghere sanitar-veterinară.

3. Agenția, prin intermediul subdiviziunilor sale, va păstra, pentru o perioadă de 7 ani, evidența:

a) numărului și tipurilor de animale supuse restricțiilor de circulație prevăzute la punctul 20 alineatul întâi din prezenta Normă;

b) numărului și rezultatului investigațiilor clinice și epizootologice prevăzute la punctul 20 alineatul întâi din prezenta Normă;

c) numărului și rezultatului examenelor de laborator prevăzute la punctul 20 alineatul al treilea din prezenta Normă;

d) numărului, identității și originii animalelor supuse recoltărilor de probe în cadrul programelor de supraveghere la care se face referire în capitolul VI secțiunea a 3-a subsecțiunile 1 și a 2-a din prezenta Normă și, dacă este posibil, a vârstei, rasei și a anamnezei;

e) genotipului proteinei prionului al cazurilor de EST pozitive la ovine.

4. Laboratorul responsabil de efectuarea cercetărilor va păstra, pentru o perioadă de 7 ani, documentele referitoare la cercetări, în special testele de laborator și, după caz, blocurile de parafină și fotografiile imunoamprentelor (Western-Blot).

Anexa nr.3

la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea
măsurilor de control și combatere a anumitor
forme transmisibile de encefalopatie spongiformă

I. CERINȚE GENERALE PRIVIND FURAJAREA ANIMALELOR

Secțiunea 1

**Transportul și producția materiilor prime furajere
și a furajelor combinate ce conțin produse provenite**

de la rumegătoare

1. Materiile prime furajere în vrac și furajele combinate în vrac ce conțin produse provenite de la rumegătoare, altele decât cele enumerate în subpunctele 1)-3), se transportă în vehicule și containere ce nu sînt utilizate pentru transportul furajelor destinate animalelor de fermă, altele decât animalele de blană:

- 1) lapte, produse pe bază de lapte, produse derivate din lapte, colostru și produse din colostru;
- 2) fosfat dicalcic și tricalcic de origine animală;
- 3) proteine hidrolizate derivate din piei de rumegătoare.

Prin derogare de la alineatul întâi din prezentul punct, subdiviziunile teritoriale ale Agenției urmează să se asigure că vehiculele și containerele care au fost utilizate anterior pentru transportul materiilor prime furajere în vrac și a furajelor combinate în vrac pot fi utilizate pentru transportul furajelor destinate animalelor de fermă, altele decât animalele de blană, cu condiția ca acestea să fi fost curățate în prealabil, pentru a se evita contaminarea încrucișată.

Înregistrările ce conțin detalii referitoare la tipurile de produse transportate se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 2 ani.

2. Se interzice producerea, utilizarea și depozitarea materiilor prime furajere și a furajelor combinate destinate animalelor de fermă ce conțin produse provenite de la rumegătoare, altele decât cele prevăzute în subpunctele 1)-3), în fermele care cresc animale de fermă, altele decât animalele de blană:

- 1) lapte, produse pe bază de lapte, produse derivate din lapte, colostru și produse din colostru;
- 2) fosfat dicalcic și tricalcic de origine animală;
- 3) proteine hidrolizate derivate din piei de rumegătoare.

Secțiunea a 2-a

Transportul de materii prime furajere și furaje combinate destinate utilizării pentru hrana animalelor de fermă nerumegătoare

3. Următoarele produse, destinate a fi utilizate pentru hrana animalelor de fermă nerumegătoare, se transportă în vehicule și containere care nu sînt utilizate pentru transportul furajelor destinate animalelor rumegătoare:

- 1) proteine animale prelucrate, în vrac, inclusiv făină de pește, care provin de la animale nerumegătoare;
- 2) fosfatul dicalcic și tricalcic de origine animală, în vrac;
- 3) produse din sînge ce provin de la animale nerumegătoare, în vrac;
- 4) furaje combinate, în vrac, ce conțin materii prime furajere enumerate în subpunctele 1)-3) din prezentul punct.

Prin derogare de la alineatul întâi din prezentul punct, subdiviziunile teritoriale ale Agenției

urmează să se asigure că vehiculele și containerele ce au fost utilizate anterior pentru transportul produselor enumerate la alineatul respectiv pot fi utilizate ulterior pentru transportul furajelor destinate rumegătoarelor, cu condiția ca acestea să fi fost curățate în prealabil, pentru a se evita contaminarea încrucișată.

4. Proteinele animale prelucrate, în vrac, ce provin de la animale nerumegătoare și furajele combinate, în vrac, ce conțin astfel de proteine se transportă în vehicule și containere ce nu sînt utilizate pentru transportul furajelor destinate animalelor de fermă nerumegătoare, altele decît animalele de acvacultură.

Prin derogare de la alineatul întîi din prezentul punct, subdiviziunile teritoriale ale Agenției urmează să se asigure că vehiculele și containerele ce au fost utilizate anterior pentru transportul produselor enumerate la alineatul respectiv pot fi utilizate ulterior pentru transportul furajelor destinate animalelor de fermă nerumegătoare, altele decît animalele de acvacultură, cu condiția ca acestea să fie curățate în prealabil, pentru a se evita contaminarea încrucișată.

5. Înregistrările ce conțin detalii referitoare la tipurile de produse transportate se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 2 ani.

Secțiunea a 3-a

Producția de furaje combinate destinate utilizării pentru hrana animalelor de fermă nerumegătoare

6. Furajele combinate destinate utilizării pentru hrana animalelor de fermă nerumegătoare ce conțin materiile prime furajere enumerate mai jos se produc în unități care nu produc furaje combinate destinate rumegătoarelor și care sînt supuse supravegherii sanitar-veterinare:

- 1) făină de pește;
- 2) fosfat dicalcic și tricalcic de origine animală;
- 3) produse din sînge ce provine de la animale nerumegătoare.

7. Prin derogare de la punctul 6 din prezenta anexă, producția de furaje combinate destinate rumegătoarelor în unități care produc și furaje combinate destinate animalelor de fermă nerumegătoare ce conțin produsele enumerate la punctul precedent se realizează sub supravegherea sanitar-veterinară a subdiviziunilor teritoriale ale Agenției, prin respectarea următoarelor condiții:

1) furajele combinate destinate rumegătoarelor trebuie să fie fabricate și păstrate, în timpul depozitării, transportului și ambalării, în instalații care sînt separate fizic de cele în care se fabrică și se păstrează furajele combinate destinate animalelor nerumegătoare;

2) înregistrările care conțin detalii privind achizițiile și utilizările produselor enumerate la punctul 6 din prezenta anexă și comercializarea de furaje combinate ce conțin aceste produse se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 5 cinci ani;

3) se efectuează prelevări de probe și analize regulate ale furajelor combinate destinate rumegătoarelor, utilizînd metodele de analiză pentru determinarea constituenților de origine animală pentru controlul furajelor, prevăzute în anexa nr. 6 la Hotărîrea Guvernului nr. 686 din 13 septembrie 2012 „Cu privire la aprobarea unor metode de analiză pentru controlul nutrețurilor”

(Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2012, nr. 198-204, art. 741), cu modificările ulterioare. Frecvența prelevării probelor și analizelor se determină pe baza unei evaluări a riscurilor, efectuate de către operator ca parte a procedurilor sale bazate pe principiile HACCP (analiza riscurilor și punctele critice de control). Rezultatele unor astfel de prelevări și analize se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 5 ani.

8. Se interzice utilizarea și depozitarea următoarelor furaje în ferme în care se cresc specii de animale de fermă pentru care nu este destinat acest tip de furaje:

- 1) proteine animale prelucrate, inclusiv făină de pește, provenite de la animale nerumegătoare;
- 2) fosfat dicalcic și tricalcic de origine animală;
- 3) produse din sânge provenite de la animale nerumegătoare;

4) furaje combinate ce conțin materiile prime furajere menționate la subpunctele 1)-3 din prezentul punct.

II. CERINȚE SPECIFICE PRIVIND FURAJAREA ANIMALELOR

Secțiunea 1

Condiții specifice aplicabile producției și utilizării subproduselor

de origine animală nedestinate consumului uman și furajelor

combinat ce conțin astfel de subproduse

9. Următoarele condiții specifice se aplică producției și utilizării făinii de pește și furajelor combinate ce conțin făină de pește destinate utilizării pentru hrana animalelor de fermă nerumegătoare, altele decât animalele de blană:

1) făina de pește trebuie să fie produsă în instalații de prelucrare destinate exclusiv producerii de produse derivate din animale acvatice, cu excepția mamiferelor marine;

2) documentul comercial de însoțire sau certificatul de sănătate, după caz, al făinii de pește și al furajelor combinate ce conțin făină de pește, precum și orice ambalaj ce conține astfel de produse trebuie să fie clar marcate cu următoarea mențiune: „Conține făină de pește - nu poate fi utilizat pentru hrana rumegătoarelor.”

10. Documentul comercial de însoțire sau certificatul de sănătate, după caz, al fosfatului dicalcic, al fosfatului tricalcic de origine animală și al furajelor combinate ce conțin astfel de fosfați, precum și orice ambalaj ce conține astfel de produse sînt etichetate clar cu următoarea mențiune: „Conține fosfat dicalcic sau tricalcic de origine animală - nu poate fi utilizat pentru hrana rumegătoarelor.”

11. Următoarele condiții specifice se aplică producției și utilizării produselor din sânge provenit de la animale nerumegătoare și a furajelor combinate ce conțin astfel de produse destinate utilizării pentru hrana animalelor de fermă nerumegătoare, altele decât animalele de blană:

1) sângele destinat utilizării pentru producerea de produse din sânge provine din abatoare în care nu se sacrifică rumegătoare și care sînt înregistrate de subdiviziunile teritoriale ale Agenției ca abatoare care nu sacrifică rumegătoare.

Prin derogare de la această cerință, subdiviziunile teritoriale ale Agenției dispun sacrificarea rumegătoarelor într-un abator care produce sânge provenit de la animale nerumegătoare pentru fabricarea de produse din sânge destinate utilizării în furajele pentru animale de fermă nerumegătoare, în următoarele condiții:

a) sacrificarea de animale nerumegătoare trebuie să fie efectuată în linii separate fizic de liniile utilizate pentru sacrificarea rumegătoarelor;

b) instalațiile de colectare, depozitare, transport și ambalare a sîngelui provenit de la animale nerumegătoare trebuie să fie păstrate separat de cele utilizate pentru sângele provenit de la rumegătoare;

c) efectuarea prelevărilor de probe și analize regulate ale sîngelui provenit de la animale nerumegătoare pentru depistarea prezenței proteinelor de rumegătoare. Metoda de analiză utilizată trebuie să fie validată din punct de vedere științific în acest scop. Frecvența prelevării probelor și analizelor trebuie să fie determinată pe baza unei evaluări a riscurilor, efectuate de către operator ca parte a procedurilor sale bazate pe principiile HACCP;

2) sângele pentru producția de produse din sânge destinate animalelor nerumegătoare se transportă la instalațiile de prelucrare în vehicule și containere dedicate exclusiv transportului de sânge provenit de la animale nerumegătoare.

Prin derogare de la această condiție specifică, subdiviziunile teritoriale ale Agenției urmează să se asigure că vehiculele și containerele care au fost utilizate anterior pentru transportul sîngelui provenit de la rumegătoare pot fi folosite pentru transportul sîngelui provenit de la nerumegătoare, cu condiția ca acestea să fi fost curățate minuțios în prealabil, pentru a se evita contaminarea încrucișată.

Înregistrările ce conțin detalii referitoare la tipurile de subproduse care au fost transportate se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 2 ani;

3) produsele din sânge sînt produse în instalații de prelucrare care prelucrează exclusiv sânge de nerumegătoare.

Prin derogare de la această cerință, subdiviziunile teritoriale ale Agenției dispun producerea de produse din sânge destinate utilizării în furajele pentru animale de fermă nerumegătoare în instalații de prelucrare care prelucrează sânge de rumegătoare, în următoarele condiții:

a) producția de produse din sânge provenit de la animale nerumegătoare trebuie să se efectueze într-un sistem închis, care este ținut separat fizic de sistemul utilizat pentru producerea de produse din sânge provenit de la rumegătoare;

b) instalațiile de colectare, depozitare, transport și ambalare pentru materiile prime în vrac și produsele finite în vrac provenite de la animale nerumegătoare trebuie să fie păstrate separat de cele utilizate pentru materiile prime în vrac și produsele finite în vrac provenite de la rumegătoare;

c) trebuie aplicat în mod continuu un proces de reconciliere între aportul de sânge provenit de la rumegătoare și, respectiv, nerumegătoare și produsele din sânge corespunzătoare;

d) trebuie efectuate prelevări de probe și analize regulate ale produselor din sânge provenit de la nerumegătoare pentru a verifica absența contaminării încrucișate cu produse din sânge provenit de la rumegătoare, utilizînd metodele de analiză pentru determinarea constituenților de origine animală pentru controlul furajelor prevăzute în anexa nr. 6 la Hotărîrea Guvernului nr. 686 din 13

septembrie 2012. Frecvența prelevării probelor și analizelor se determină pe baza unei evaluări a riscurilor, efectuate de către operator ca parte a procedurilor sale bazate pe principiile HACCP. Rezultatele unor astfel de prelevări și analize se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 5 ani;

4) documentul comercial de însoțire sau certificatul de sănătate, după caz, al produselor din sânge, al furajelor combinate ce conțin produse din sânge și orice ambalaj al acestor produse trebuie să fie clar marcate cu următoarea mențiune „Conține produse din sânge – nu poate fi utilizat pentru hrana rumegătoarelor.”

Secțiunea a 2-a

Condiții specifice aplicabile producției și utilizării proteinelor animale prelucrate, altele decât făina de pește, provenite de la animale nerumegătoare, precum și furajelor combinate ce conțin astfel de proteine animale prelucrate destinate utilizării pentru hrana animalelor de acvacultură

12. Producției și utilizării proteinelor animale prelucrate, altele decât făina de pește, provenite de la animale nerumegătoare, precum și furajelor combinate ce conțin astfel de proteine destinate utilizării pentru hrana animalelor de acvacultură se aplică următoarele condiții specifice:

1) subprodusele de origine animală destinate utilizării pentru producția de proteine animale prelucrate provin fie din abatoare în care nu se sacrifică rumegătoare și care sînt înregistrate de subdiviziunile teritoriale ale Agenției ca abatoare care nu sacrifică rumegătoare, fie din instalații de tranșare care nu deosează și nu tranșează carne de rumegătoare.

Prin derogare de la această cerință, subdiviziunile teritoriale ale Agenției dispun sacrificarea rumegătoarelor într-un abator care produce subproduse de origine animală, provenite de la nerumegătoare, destinate producției de proteine animale ce sînt prelucrate în următoarele condiții:

a) sacrificarea de animale nerumegătoare trebuie să fie efectuată în linii separate fizic de liniile utilizate pentru sacrificarea rumegătoarelor;

b) instalațiile de colectare, depozitare, transport și ambalare a subproduselor de origine animală provenite de la animale nerumegătoare trebuie să fie păstrate separat de cele pentru subprodusele de origine animală provenite de la rumegătoare;

c) trebuie efectuate prelevări de probe și analize regulate ale subproduselor de origine animală provenite de la animale nerumegătoare pentru depistarea prezenței proteinelor de rumegătoare. Metoda de analiză utilizată trebuie să fie validată din punct de vedere științific în acest scop. Frecvența prelevării probelor și analizelor se determină pe baza unei evaluări a riscurilor, efectuate de către operator ca parte a procedurilor sale bazate pe principiile HACCP;

2) subprodusele de origine animală provenite de la animale nerumegătoare ce sînt destinate utilizării pentru producția de proteine animale prelucrate menționate în prezentul punct se transportă la instalațiile de prelucrare în vehicule și containere care nu sînt utilizate pentru transportul subproduselor de origine animală provenite de la rumegătoare.

Prin derogare de la această cerință specifică, subdiviziunile teritoriale ale Agenției urmează să se asigure că acestea pot fi transportate în vehicule și containere care au fost utilizate anterior pentru transportul subproduselor de origine animală provenite de la rumegătoare, cu condiția ca aceste vehicule și containere să fi fost curățate în prealabil pentru a se evita contaminarea încrucișată.

Înregistrările ce conțin detalii referitoare la tipurile de subproduse care au fost transportate se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 2 ani;

3) proteinele animale prelucrate menționate în prezentul punct se produc în instalații de prelucrare ce sînt destinate exclusiv prelucrării subproduselor de origine animală provenite de la animale nerumegătoare, care provin din abatoarele și instalațiile de tranșare menționate la subpunctul 1) din prezentul punct.

Prin derogare de la această cerință specifică, subdiviziunile teritoriale ale Agenției dispun producerea de proteine animale prelucrate în instalații care prelucrează subproduse de origine animală provenite de la rumegătoare, în următoarele condiții:

a) producția de proteine animale prelucrate, provenite de la rumegătoare trebuie să se efectueze într-un sistem închis, separat fizic de cele utilizate pentru producția de proteine animale prelucrate;

b) subprodusele de origine animală provenite de la rumegătoare trebuie păstrate, în timpul depozitării și transportului, în instalații separate fizic de cele utilizate pentru subprodusele de origine animală obținute de la animale nerumegătoare;

c) proteinele animale prelucrate, provenite de la rumegătoare, trebuie păstrate în timpul depozitării și ambalării, în instalații separate fizic de cele utilizate pentru produsele finite provenite de la animale nerumegătoare;

d) trebuie efectuate prelevări de probe și analize regulate ale proteinelor animale prelucrate pentru a controla absența contaminării încrucișate cu proteine animale prelucrate, provenite de la rumegătoare, utilizînd metodele de analiză pentru determinarea constituenților de origine animală pentru controlul furajelor descrise în anexa nr. 6 la Hotărîrea Guvernului nr. 686 din 13 septembrie 2012. Frecvența prelevării probelor și analizelor se determină pe baza unei evaluări a riscurilor, efectuate de către operator ca parte a procedurilor sale bazate pe principiile HACCP. Rezultatele unor astfel de prelevări și analize se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 5 ani;

4) furajele combinate ce conțin proteine animale prelucrate se produc, sub supravegherea sanitar-veterinară a subdiviziunilor teritoriale ale Agenției, în unități care sînt destinate exclusiv producerii de hrană pentru animalele de acvacultură.

Prin derogare de la această cerință specifică, subdiviziunile teritoriale ale Agenției dispun producția de furaje combinate pentru animalele de acvacultură în unități care produc și furaje combinate destinate altor animale de fermă, cu excepția animalelor de blană, în următoarele condiții:

a) furajele combinate destinate rumegătoarelor trebuie să fie produse și păstrate, în timpul depozitării, transportului și ambalării, în instalații care sînt separate fizic de cele în care se fabrică și se păstrează furaje combinate destinate animalelor nerumegătoare;

b) furajele combinate destinate animalelor de

acvacultură trebuie să fie produse și păstrate, în timpul depozitării, transportului și ambalării, în instalații care sînt separate fizic de cele în care se fabrică și se păstrează furaje combinate destinate altor animale nerumegătoare;

c) înregistrările cu detaliile privind achizițiile și utilizările de proteine animale prelucrate și vânzările de furaje combinate ce conțin astfel de proteine se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 5 ani;

d) se efectuează prelevări de probe și analize regulate ale furajelor combinate destinate animalelor de fermă, altele decît animalele de acvacultură, pentru a controla absența contaminării încrucișate, utilizînd metodele de analiză pentru determinarea constituenților de origine animală pentru controlul furajelor, prevăzute în anexa nr. 6 la Hotărîrea Guvernului nr. 686 din 13 septembrie 2012. Frecvența prelevării probelor și analizelor se determină pe baza unei evaluări a riscurilor, efectuate de către operator ca parte a procedurilor sale bazate pe principiile HACCP. Rezultatele unor astfel de prelevări și analize se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 5 ani;

5) documentul comercial de însoțire sau certificatul de sănătate, după caz, al proteinelor animale prelucrate și orice ambalaj este clar marcat cu următorul text: „Proteine animale prelucrate provenite de la nerumegătoare – nu pot fi utilizate pentru producția de furaje pentru animalele de fermă, cu excepția animalelor de acvacultură și a animalelor de blană.”

13. Documentul comercial de însoțire sau certificatul de sănătate, după caz, al furajelor combinate pentru animalele de acvacultură ce conțin proteine animale prelucrate menționate în prezenta secțiune și orice ambalaj este clar marcat cu următorul text: „Conține proteine animale prelucrate provenite de la nerumegătoare – nu pot fi utilizate pentru hrana animalelor de fermă, cu excepția animalelor de acvacultură și a animalelor de blană.”

Secțiunea a 3-a

Condiții specifice aplicabile producției, plasării pe piață

și utilizării înlocuitorilor de lapte ce conțin făină de pește

pentru hrana rumegătoarelor neîntărcate

14. Următoarele condiții specifice se aplică producției, plasării pe piață și utilizării înlocuitorilor de lapte ce conțin făină de pește pentru hrana rumegătoarelor de fermă neîntărcate:

1) făina de pește utilizată în înlocuitorii de lapte se produce în instalații de prelucrare destinate exclusiv producerii de produse provenite de la animale acvatice, cu excepția mamiferelor marine, și este în conformitate cu condițiile generale stabilite în capitolul I din prezenta anexă;

2) utilizarea făinii de pește pentru rumegătoarele de fermă neîntărcate se acceptă doar pentru producția înlocuitorilor de lapte, distribuiți sub formă uscată și administrați după diluare într-o anumită cantitate de lichid, destinați hranei rumegătoarelor neîntărcate ca supliment sau ca înlocuitor al laptelui postcolostral înainte de înțărcarea completă;

3) înlocuitorii de lapte ce conțin făină de pește destinați rumegătoarelor de fermă neîntărcate se produc în unități care nu produc alte furaje combinate pentru rumegătoare și care sînt supuse supravegherii sanitar-veterinare de către subdiviziunile teritoriale ale Agenției;

4) înainte de a fi comercializate, subdiviziunile teritoriale ale Agenției se asigură că fiecare

transport de înlocuitori de lapte ce conțin făină de pește este supus unor analize în conformitate cu metodele de analiză pentru determinarea constituenților de origine animală pentru controlul furajelor, prevăzute în anexa nr. 6 la Hotărîrea Guvernului nr. 686 din 13 septembrie 2012;

5) documentul comercial de însoțire sau certificatul de sănătate, după caz, al înlocuitorilor de lapte ce conțin făină de pește destinați rumegătoarelor de fermă neîntărcate, precum și orice ambalaj ce conține astfel de înlocuitori de lapte trebuie să fie clar marcate cu următorul text: „Conține făină de pește – nu poate fi utilizat pentru hrana rumegătoarelor, cu excepția rumegătoarelor neîntărcate.”;

6) înlocuitorii de lapte în vrac ce conțin făină de pește destinați rumegătoarelor de fermă neîntărcate sînt transportate în vehicule și containere care nu sînt utilizate pentru transportul altor furaje destinate rumegătoarelor.

Subdiviziunile teritoriale ale Agenției urmează să se asigure că vehiculele și containerele care vor fi utilizate ulterior pentru transportul altor furaje în vrac destinate rumegătoarelor pot fi utilizate pentru transportul înlocuitorilor de lapte în vrac ce conțin făină de pește destinați rumegătoarelor de fermă neîntărcate, cu condiția ca aceste vehicule și containere să fi fost curățate în prealabil, pentru a se evita contaminarea încrucișată. Înregistrările ce conțin astfel de detalii se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 2 ani.

15. Prin derogare de la prevederile punctului 14 subpunctele 1)-3) din prezenta anexă, subdiviziunile teritoriale ale Agenției dispun producția altor furaje combinate pentru rumegătoare în unitățile care produc și înlocuitori de lapte ce conțin făină de pește destinați rumegătoarelor de fermă neîntărcate în următoarele condiții:

1) celelalte furaje combinate destinate rumegătoarelor trebuie să fie păstrate în instalații separate fizic de cele utilizate pentru făina de pește în vrac și înlocuitorii de lapte în vrac ce conțin făină de pește în timpul depozitării, transportului și ambalării;

2) celelalte furaje combinate destinate rumegătoarelor trebuie să fie fabricate în instalații care sînt separate fizic de cele în care se fabrică înlocuitorii de lapte ce conțin făină de pește;

3) înregistrările ce conțin detalii privind achizițiile și utilizările făinii de pește, precum și vânzările de înlocuitori de lapte ce conțin făină de pește se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 5 ani;

4) se efectuează prelevări de probe și analize regulate ale furajelor combinate destinate rumegătoarelor, pentru a controla absența contaminării încrucișate, utilizînd metodele de analiză pentru determinarea constituenților de origine animală pentru controlul furajelor, prevăzute în anexa nr. 6 la Hotărîrea Guvernului nr. 686 din 13 septembrie 2012. Frecvența prelevării probelor și analizelor se determină pe baza unei evaluări a riscurilor, efectuate de către operator ca parte a procedurilor sale bazate pe principiile HACCP. Rezultatele unor astfel de prelevări și analize se păstrează în arhiva subdiviziunilor teritoriale ale Agenției pentru o perioadă de cel puțin 5 ani.

Anexa nr.4

la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea
măsurilor de control și combatere a anumitor
forme transmisibile de encefalopatie spongiformă

Materiale cu risc specific

1. Materiale cu risc specific se consideră țesuturile, instrumentele și suprafețele ce au fost în contact cu materiale posibil contaminate.

Următoarele țesuturi se consideră materiale cu risc specific:

1) în cazul bovinelor:

a) craniul, cu excepția mandibulei, inclusiv encefalul și ochii, precum și măduva spinării la animalele în vîrstă de peste 12 luni;

b) coloana vertebrală, cu excepția vertebrelor caudale, apofizele spinoase și transversale ale vertebrelor cervicale, toracice și lombare, precum și creasta sacrală mediană și aripile sacrumului, dar incluzînd ganglionii rădăcinii dorsale proveniți de la animalele cu vîrstă de peste 30 luni; și

c) amigdalele, intestinele de la duoden pînă la rect și mezenterul animalelor de toate vîrstele;

d) carnea de pe craniul animalelor în vîrstă de peste 12 luni și limba animalelor de toate vîrstele;

2) în cazul ovinelor și caprinelor:

a) craniul, inclusiv encefalul și ochii, amigdalele și măduva spinării de la animalele în vîrstă de peste 12 luni sau care prezintă un incisiv permanent ce a erupt prin gingie; și

b) splina și ileonul provenite de la animalele de toate vîrstele.

2. Materialele cu risc specific trebuie să fie îndepărtate în abatoare, secții de tranșare, unități de prelucrare a materiilor cu risc înalt sau în centrele de colectare la care se face referire în Hotărîrea Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010 „Pentru aprobarea Regulilor sanitar-veterinare privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2010, nr. 64-65, art. 385), cu modificările ulterioare, sub supravegherea personalului sanitar-veterinar desemnat de către autoritatea competentă. Aceste unități vor fi aprobate în acest scop de către subdiviziunile teritoriale ale Agenției.

3. Toate materialele cu risc specific trebuie să fie colorate cu vopsea și, dacă este cazul, marcate cu un marker imediat după îndepărtare și complet nimicite prin incinerare, fără un tratament prealabil sau, cu condiția că vopseaua sau markerul să rămînă detectabile după tratamentul prealabil, conform sistemelor de tratament termic alternativ pentru prelucrarea materialelor cu grad sporit de risc existent la momentul respectiv:

1) prin incinerare;

2) prin co-incinerare,

conform următoarelor condiții minime:

a) mărimea maximă a particulelor: 50 mm;

b) temperatura: >133°C;

c) timp: 20 de minute fără întrerupere;

d) presiunea (absolută) produsă de 3 bari abur saturat.

Notă: Abur saturat înseamnă că tot aerul este evacuat și înlocuit cu abur în întreaga cameră de sterilizare.

Prelucrarea se poate efectua în sistem discontinuu sau în sistem continuu.

La momentul actual se utilizează următoarele metode de prelucrare și decontaminare:

1) inactivarea fizică, pentru echipament și resturi, excluzând fluidele și suprafețele:

a) autoclavare cu pereți poroși la o temperatură de 134-138°C timp de 18 minute la 2 atm sau 6 cicluri separate timp de 3 minute fiecare. Trebuie specificat că, la limita mai mică a acestui interval de temperatură, inactivarea agentului s-ar putea să nu fie eficientă complet;

b) autoclavele cu variații de temperatură nu trebuie folosite;

2) inactivarea chimică, pentru echipamente, scurgeri și suprafețe:

a) dezinfectie cu hipoclorit de sodiu ce conține 2% clor liber în produsul final, aplicat timp de cel puțin 1 oră la 20°C pentru suprafețe sau peste noapte pentru echipament. Alternativ, dacă această procedură este contraindicată, de exemplu, datorită efectelor corozive, atunci;

b) hidroxid de sodiu 2N pentru cel puțin o oră la 20°C pentru suprafețe sau peste noapte pentru echipament. Inactivarea nu este eficientă complet împotriva titrurilor ridicate ale agentului sau în cazul în care materialul este protejat de material organic uscat.

Agenții chimici și timpii de contact ce s-a demonstrat a fi eficienți includ:

- 20,000 ppm clor din hipocloritul de Na pentru 1 oră;

- 2 M NaOH pentru 1 h.

4. Folosirea mâinilor la manipularea instrumentelor contaminate trebuie redusă la minimum, prin utilizarea proceselor de decontaminare automată, care ar trebui folosite ori de câte ori este posibil.

5. Instrumentele contaminate trebuie trecute printr-o baie ultrasonică acoperită și prin aparatul de dezinfectare/spălător automat în care nu a fost dezinfectat nici un alt instrument.

Toate instrumentele trebuie curățate de cel puțin 2 ori înaintea tratamentului cu căldură umedă sau lichide chimice. Prima spălare trebuie realizată într-un aparat ultrasonic, iar a doua - într-un spălător/dezinfectator termal automat. Trebuie folosit un detergent neutru sau enzimatic corespunzător echipamentului de prelucrare.

6. Instrumentele trebuie curățate cât se poate de repede după folosire, pentru a evita uscarea sîngelui sau a fluidelor corpului pe instrument, care apoi se curăță mai greu. Instrumentele nu trebuie înmuiate în dezinfectant înainte de curățare.

După curățare, instrumentele trebuie trecute printr-o etuvă sterilizatoare cu porozitate (ultravidată), folosind unul dintre următoarele cicluri:

- 1) un singur ciclu de 134-137°C timp de 18 minute;
- 2) 6 cicluri succesive de 134-137°C, timp de minimum 3 minute pentru fiecare ciclu;
- 3) alte cicluri nu sînt recomandate.

Sterilizatorul trebuie validat și testat zilnic.

7. Personalul însărcinat cu dezinfecția și prelucrarea următoarelor instrumente și echipamente trebuie să urmeze precauțiunile standard, de bază, pentru a evita contaminarea cu material infectat (să poarte haine de protecție, să acopere zgîrieturile cu materiale rezistente la apă, să evite folosirea obiectelor tăioase).

8. Materialele cu risc specific sau materialele procesate din acestea nu pot fi importate în Republica Moldova.

9. Utilizarea unui test alternativ pentru îndepărtarea materiilor cu risc specific se acceptă sub supravegherea sanitar-veterinară a subdiviziunilor teritoriale ale Agenției în următoarele condiții:

1) testele trebuie să fie efectuate în abatoare pe toate animalele selecționate pentru îndepărtarea materiilor cu risc specific;

2) nici un produs provenit de la bovine, ovine sau caprine, destinat consumului uman sau furajării animalelor, nu iese din abator înainte ca subdiviziunile teritoriale ale Agenției să fi primit și să fi acceptat rezultatele testelor efectuate pe toate animalele sacrificate, potențial contaminate, dacă ESB a fost confirmată la unul dintre ele;

3) în cazul în care un test alternativ are un rezultat pozitiv, toate materiile provenite de la bovine, ovine și caprine care au fost potențial contaminate în abator sînt nimicite conform punctului 3 din prezenta anexă.

10. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției trebuie să efectueze controale oficiale frecvente pentru a verifica aplicarea corectă a prevederilor prezentei anexe și să se asigure că sînt luate măsuri pentru a se evita contaminarea, în special în abatoare, secții de tranșare, unități de prelucrare a deșeurilor animaliere, unități de prelucrare a materiilor cu risc înalt sau în centrele de colectare.

Anexa nr.5

la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea
măsurilor de control și combatere a anumitor
forme transmisibile de encefalopatie spongiformă

Eradicarea encefalopatiei spongiforme transmisibile la animale

1. Ancheta epizootologică la care se face referire în punctul 21 subpunctul 2) din prezenta Normă trebuie să identifice:

- 1) pentru bovine:

a) toate rumegătoarele din exploatarea din care face parte animalul la care boala a fost confirmată;

b) atunci când boala a fost confirmată la o femelă, toți descendenții săi născuți în cursul a 2 ani înainte sau după apariția clinică a bolii;

c) toate animalele din cohorta animalului la care a fost confirmată boala;

d) posibila origine a bolii;

e) alte animale din exploatarea în care se află animalul la care a fost confirmată boala ori din alte exploatarea ce s-ar fi putut infecta cu agentul EST sau ar fi fost expuse la aceleași furaje ori sursă de contaminare;

f) circulația furajelor potențial contaminate, a altor materiale sau mijloace de transmitere ce ar fi putut propaga agentul EST la sau de la exploatarea în cauză;

2) pentru ovine și caprine:

a) toate rumegătoarele, altele decât ovinele și caprinele, din exploatarea din care face parte animalul la care a fost confirmată boala;

b) părinții, toți embrionii, ovulele și ultimii descendenți ai animalului la care a fost confirmată boala, în măsura în care sînt identificabili;

c) toate ovinele și caprinele din exploatarea din care face parte animalul la care a fost confirmată boala, pe lângă cele menționate la litera b) din prezentul subpunct;

d) posibila origine a bolii și identificarea celorlalte exploatarea în care se găsesc animale, embrioni sau ovule care ar fi putut fi infectate cu agentul unei EST sau care ar fi putut fi expuse la aceleași furaje ori sursă de contaminare;

e) circulația furajelor potențial contaminate, a altor materiale sau mijloace de transmitere ce ar fi putut propaga agentul EST la sau de la exploatarea în cauză.

2. Măsurile prevăzute în punctul 21 subpunctul 3) din prezenta Normă vor avea în vedere cel puțin următoarele:

1) în caz de confirmare a ESB la o bovină, uciderea și distrugerea completă a bovinelor identificate prin ancheta prevăzută la punctul 1 subpunctul 1) litera a)-c) din prezenta anexă;

2) în caz de confirmare a EST la ovine sau caprine, autoritatea competentă decide, după caz:

a) uciderea și distrugerea completă a tuturor animalelor, embrionilor și ovulelor identificate prin ancheta prevăzută la punctul 1 subpunctul 2) literele b) și c) din prezenta anexă; sau

b) uciderea și distrugerea completă a tuturor animalelor, embrionilor și ovulelor identificate prin ancheta prevăzută la punctul 1 subpunctul 2) litera b) și c) din prezenta anexă, cu excepția:

- berbecilor de reproducție cu genotip ARR/ARR;

- ovinelor de reproducție purtătoare cel puțin a unei alele ARR, care nu prezintă alele VRQ;

- ovinelor purtătoare cel puțin a unei alele ARR destinate exclusiv tăierii;

- ovinelor clinic sănătoase, destinate exclusiv tăierii, iar în acest caz acestea vor fi examinate pentru EST prin teste rapide și, în funcție de rezultat, se va decide destinația cărnii, pînă la implementarea testării genetice a ovinelor din efectivele în care s-a diagnosticat EST;

c) dacă animalul infectat a fost introdus din altă exploatație, autoritatea competentă poate decide, pe baza istoricului cazului, să aplice măsuri de eradicare în exploatația de origine, pe lîngă sau în loc de exploatația în care a fost confirmată infecția. În cazul utilizării pentru pășunat a unui teren comun pentru mai mult de un efectiv, autoritatea competentă poate decide să limiteze aplicarea măsurilor la un singur efectiv, pe baza unei analize a tuturor factorilor epizootologici;

3) în cazul confirmării ESB la un animal din specia ovină sau caprină, uciderea și distrugerea completă a tuturor animalelor, embrionilor și ovulelor identificate prin ancheta prevăzută la punctul 1 subpunctul 2) litera b)-e) din prezenta anexă.

3. Numai următoarele animale pot fi introduse în exploatația/exploatațiile în care o distrugere a avut loc în conformitate cu punctul 2 subpunctul 2) literele a) sau b) din prezenta anexă:

1) masculi din specia ovină cu genotip ARR/ARR;

2) ovine femele purtătoare cel puțin a unei alele ARR, care nu prezintă alele VRQ;

3) caprine, cu condiția ca:

a) nici un animal din specia ovină, altele decăt cele cu genotip ARR/ARR, nu este prezent în exploatație;

b) au fost efectuate curățenia și dezinfecția completă a tuturor adăposturilor de animale din clădiri în urma depopulării;

c) exploatația va fi supusă monitorizării intensificate a EST, incluzînd testarea tuturor caprinelor reformate și moarte în fermă, în vîrstă de peste 18 luni.

4. Numai următoarele produse germinale de la ovine pot fi utilizate în exploatația/exploatațiile în care o distrugere a avut loc în conformitate cu punctul 2 subpunctul 2) litera a) sau b) din prezenta anexă:

1) material seminal de la berbeci cu genotip ARR/ARR;

2) embrioni purtători cel puțin a unei alele ARR, care nu prezintă alele VRQ.

5. În urma aplicării într-o exploatație a măsurilor la care se referă punctul 2 subpunctul 2) litera a) și b) din prezenta anexă:

1) circulația oilor ARR/ARR din exploatație nu va face subiectul nici al unei restricții;

2) oile purtătoare numai a unei alele ARR pot ieși din exploatație numai pentru a merge direct pentru tăiere sau în scopuri de distrugere;

3) oile de alte genotipuri pot ieși din exploatație numai în scopuri de distrugere sau, pînă la implementarea testării genotipice, și în scopul tăierii, cu efectuarea testării pentru EST prin teste rapide.

6. Restricțiile la care se referă punctele 3-5 din prezenta anexă vor continua să se aplice exploatației pentru o perioadă de timp stabilită de către autoritatea publică centrală de

supraveghere sanitar-veterinară de la:

- 1) data atingerii statusului ARR/ARR de către toate ovinele din exploatație; sau
- 2) ultima dată la care orice animal din specia ovină sau caprină a fost ținut în exploatație; sau
- 3) în cazul prevăzut la punctul 3 subpunctul 3) din prezenta anexă, data la care a început monitorizarea intensificată a EST.

7. Atunci când frecvența alelei ARR în cadrul rasei sau exploatației este scăzută sau atunci când se consideră necesar pentru a se evita consangvinizarea, autoritatea competentă poate decide:

1) să amâne distrugerea animalelor la care se referă punctul 2 subpunctul 2) literele a) și b) din prezenta anexă pentru maximum 2 ani de creștere;

2) să permită ovinelor, la care se referă punctul 2 subpunctul 2) litererele a) și b) din prezenta anexă, altele decât cele specificate la punctele 3 și 4 din prezenta anexă, să fie introduse în exploatații, cu condiția ca acestea să nu poarte alele VRQ.

8. Autoritatea de reglementare a activităților în domeniul de reproducere a efectivelor de ovine elaborează și contribuie la punerea în aplicare a programelor de reproducere a ovinelor cu valoare genetică ridicată față de EST, ținând cont de progresul tehnico-științific în domeniul respectiv.

Anexa nr.6

la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea
măsurilor de control și combatere a anumitor
forme transmisibile de encefalopatie spongiformă

I. COMERCIALIZAREA PE PIAȚA INTERNĂ

ȘI EXPORTUL

Secțiunea 1

Condiții pentru schimburile comerciale cu animale vii, embrioni

și ovule între Republica Moldova și alte țări

1. Embrionii și ovulele pentru comerț trebuie să provină de la femele care, la momentul colectării, nu erau suspecte de infectare cu EST.

2. Următoarele condiții se aplică comerțului cu ovine și caprine destinate pentru reproducție:

1) să provină dintr-o exploatație care îndeplinește următoarele condiții, cel puțin în ultimii 3 ani:

a) este supusă controalelor veterinare oficiale regulate;

b) animalele sînt identificate;

c) nu a fost confirmat nici un caz de scrapie;

d) controlul prin prelevarea probelor se efectuează în exploatație pentru femelele vîrstnice destinate abatajului;

e) femelele sînt introduse în exploatația respectivă numai dacă provin dintr-o exploatație care îndeplinește condițiile enumerate la literele a)-d) din prezentul subpunct; sau

2) au fost ținute în permanent, de la naștere sau în ultimii 3 ani, într-o exploatație/exploatații ce îndeplinesc condițiile stabilite la subpunctul 1) din prezentul punct; sau

3) de la data testării genotipice a animalelor, rezultatele acestui test de laborator să confirme că genotipul proteinei prionice reprezintă ARR/ARR.

3. Bovinele vii și produsele de origine animală derivate de la acestea urmează să fie supuse, în ceea ce privește exportul către alte țări, regulilor stabilite în prezentul act normativ.

Secțiunea a 2-a

Condiții pentru schimburile comerciale cu unele produse

de origine animală

4. Un animal din specia bovină poate fi selectat pentru sacrificare, dacă a fost născut și crescut la o exploatație și dacă în momentul sacrificării se demonstrează faptul că sînt respectate următoarele condiții:

1) animalul a fost clar identificat pe parcursul întregii sale vieți, permițînd astfel stabilirea trasabilității sale pînă la mamă și efectivul de origine; numărul unic al crotaliei, data nașterii și exploatația de origine, precum și toate mișcările sale după naștere sînt înregistrate în pașaportul oficial al animalului, iar identitatea mamei sale este cunoscută;

2) animalul este în vîrstă de peste 6 luni, dar are mai puțin de 30 de luni, fapt stabilit prin înregistrarea informatică oficială a datei sale de naștere sau prin pașaportul său oficial;

3) subdiviziunile teritoriale ale Agenției au obținut și au verificat dovada concretă ce atestă faptul că mama animalului nu a avut ESB și nu a fost suspectată de a fi avut ESB, a trăit cel puțin 6 luni de la nașterea animalului ce urmează a fi selectat;

4) mama animalului nu a avut ESB și nu a fost suspectată de a fi avut ESB.

Animalele prezentate pentru sacrificare, care nu îndeplinesc cerințele prezentului punct, trebuie respinse automat, iar pașapoartele lor – confiscate.

5. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției controlează ca procedurile utilizate în secțiile de tranșare să garanteze îndepărtarea următorilor limfonoduli: popliteu, ischiatic, inghinal superficial, inghinal profund, iliac median și lateral, renal, prefemural, lombar, costocervical, sternal, prescapular, axilar, caudal și cervical profund.

6. Carnea trebuie să fie identificabilă pînă la animalul eligibil sau, după tranșare, pînă la animalele tăiate, aparținînd aceluiași lot de tăiere, prin intermediul unui sistem oficial de trasabilitate pînă în momentul tăierii. După tăiere, etichetele trebuie să permită identificarea cărnii proaspete și a produselor pe bază de carne pînă la animalul eligibil, pentru a se permite retragerea

lotului în cauză. În cazul hranei pentru animalele de companie, documentele de însoțire și evidențele trebuie să permită trasabilitatea.

7. Toate carcasele valabile pentru consum uman trebuie să aibă numere individuale corespunzătoare numărului crotaliei.

8. Agenția, prin intermediul subdiviziunilor sale teritoriale, trebuie să întocmească protocoale detaliate, care să se refere la:

- 1) trasabilitatea și controalele efectuate înainte de tăiere;
- 2) controalele efectuate pe parcursul tăierii;
- 3) controalele efectuate pe parcursul fabricării hranei pentru animalele de companie;

4) toate cerințele în materie de etichetare și de certificare după sacrificare până la punctul de vânzare, precum și să aplice un sistem de înregistrare a controalelor de conformitate, astfel încât acestea să poată fi demonstrate, în conformitate cu prevederile Legii nr. 50-XIX din 28 martie 2013 cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr. 122-124, art. 383).

9. Carnea proaspătă dezosată, de la care au fost îndepărtate țesuturile aderente, inclusiv principalele țesuturi limfoide și nervoase, și produsele de origine animală derivate din aceasta pot fi comercializate în cazul în care sînt obținute de la efective în care nu a apărut nici un caz de ESB în ultimii 7 ani, fiind certificate sanitar-veterinar, reieșind din poziția 11 din anexa la Legea nr. 160-XIX din 22 iulie 2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, că îndeplinesc condițiile prevăzute la punctul 4 din prezenta anexă și sînt produse în unități care îndeplinesc condițiile stabilite în punctul 15 din prezenta anexă.

Subdiviziunile teritoriale ale Agenției urmează să se asigure că sînt îndeplinite condițiile stabilite în punctele 4-8 și 16 din prezenta anexă cu privire la sistemul de trasabilitate computerizată și la controale.

Secțiunea a 3-a

Condiții referitoare la efective

10. Animalele trebuie identificate prin intermediul unor numere unice de identificare a animalelor și efectivelor – grupuri de animale care formează o unitate separată și distinctă, crescute, adăpostite și ținute separat de orice alt grup de animale.

11. Un efectiv este eligibil în cazul în care, în ultimii 7 ani, nu a fost confirmat nici un caz de ESB și nu a existat nici un caz suspect pentru care diagnosticul acestei boli să nu fi fost exclus la animalele care sînt încă în efectiv, la cele care au fost introduse sau care au plecat din efectiv.

12. Dacă un animal prezentat pentru sacrificare nu îndeplinește una sau toate cerințele prezentei Norme, precum și nu întrunește criteriile reglementate în punctul 11 din Legea nr. 231-XVI din 20 iulie 2006 privind identificarea și înregistrarea animalelor, acesta trebuie să fie respins automat și pașaportul său să fie confiscat. Dacă această informație devine disponibilă după tăiere, subdiviziunile teritoriale ale Agenției urmează să suspende imediat eliberarea certificatelor și să le anuleze pe cele eliberate.

13. Carnea trebuie să fie identificabilă pînă la efectivul animalului eligibil sau, după tranșare, pînă la animalele tăiate în același lot, prin intermediul unui sistem computerizat de trasabilitate aplicat pînă în momentul tăierii.

După tăiere, etichetele trebuie să permită identificarea cărnii proaspete, a cărnii tocate, a cărnii preparate, a produselor pe bază de carne, a alimentelor pentru animalele de companie destinate carnivorelor domestice, pînă la efectiv, pentru a se putea retrage lotul în cauză.

În cazul hranei pentru animalele de companie, documentele de însoțire și evidențele trebuie să permită trasabilitatea.

14. Toate carcasele eligibile aprobate trebuie să aibă numere individuale asociate numărului crotaliei.

Secțiunea a 4-a

Autorizarea unității

15. Agenția supraveghează ca produsele alimentare să fie fabricate numai de către întreprinderi autorizate, în conformitate cu prevederilor articolelor 13 și 18 din Legea nr. 221-XVI din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară.

Pentru a fi autorizată, unitatea trebuie să elaboreze și să aplice un sistem prin care carnea și/sau produsul eligibil să fie identificabil și toată carnea să poată fi identificată pînă la efectivele sale de origine sau, după tranșare, pînă la animalele tăiate în același lot. Sistemul trebuie să faciliteze trasabilitatea totală a cărnii sau a produselor de origine animală la toate etapele tranșării, iar evidențele trebuie păstrate cel puțin pentru o perioadă de 2 ani.

16. Detaliile privind sistemul utilizat trebuie furnizate, în scris, subdiviziunilor teritoriale ale Agenției de către conducerea unității, care urmează să evalueze, să aprobe și să monitorizeze sistemul furnizat de unitate, pentru a se asigura că aceasta realizează o separare totală și asigură trasabilitatea în aval și în amonte.

II. IMPORTUL ÎN REPUBLICA MOLDOVA

DE ANIMALE VII, EMBRIONI, OVULE ȘI PRODUSE

DE ORIGINE ANIMALĂ

Secțiunea 1

Importul de bovine, ovine și caprine

17. Importurile de bovine dintr-o țară sau regiune cu risc neglijabil de ESB se realizează prin prezentarea unui certificat internațional de sănătate, care atestă următoarele:

1) animalele au fost născute și crescute în mod permanent într-o țară sau regiune clasificată, în conformitate cu punctul 7 subpunctul 1) din prezenta Normă, drept țară sau regiune cu un risc neglijabil de ESB;

2) animalele sînt identificate printr-un sistem permanent de identificare, care permite identificarea originii acestora pînă la mamă sau cireada de proveniență și nu sînt bovine expuse riscului, astfel cum este descris în punctul

7 subpunctul 1) litera d) ultima liniuță din prezenta Normă; și

3) dacă au existat cazuri indigene de ESB în țara respectivă, animalele au fost născute după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări de seu provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv sau după nașterea ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.

18. Importurile de bovine dintr-o țară sau regiune cu risc controlat de ESB se realizează prin prezentarea unui certificat internațional de sănătate, care atestă următoarele:

1) țara sau regiunea este clasificată, în conformitate cu punctul 7 subpunctul 2) din prezenta Normă, drept țară sau regiune cu un risc controlat de ESB;

2) animalele sînt identificate printr-un sistem permanent de identificare, care permite identificarea originii acestora pînă la mamă sau cireada de proveniență și nu sînt bovine expuse riscului astfel cum este descris în punctul 7 subpunctul 2) litera d) ultima liniuță din prezenta Normă;

3) animalele au fost născute după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări de seu provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv sau după nașterea ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.

19. Importurile de bovine dintr-o țară sau regiune cu risc nedeterminat de ESB se realizează prin prezentarea unui certificat internațional de sănătate care atestă următoarele:

1) țara sau regiunea nu a fost clasificată în conformitate cu punctul 7 subpunctul 3) din prezenta Normă sau a fost clasificată drept țară sau regiune cu un risc nedeterminat de ESB;

2) animalele sînt identificate printr-un sistem permanent de identificare, care permite identificarea originii acestora pînă la mamă sau cireada de proveniență și nu sînt bovine expuse riscului, astfel cum este descris în punctul 7 subpunctul 2) litera d) ultima liniuță din prezenta Normă;

3) animalele au fost născute la cel puțin 2 ani după data de la care interdicția de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări de seu provenite de la rumegătoare s-a aplicat efectiv ori după nașterea ultimului caz indigen de ESB, dacă animalul s-a născut după data interdicției.

20. Ovinele și caprinele importate în Republica Moldova trebuie să fie însoțite de un certificat de sănătate animală, care să ateste că aceste animale au fost fătate și crescute în mod continuu în exploatații în care nu a fost diagnosticat niciodată vreun caz de scrapie și, în cazul ovinelor și caprinelor pentru reproducție, acestea sînt conforme cerințelor specificate în punctul 2 din prezenta anexă.

Secțiunea a 2-a

Importul de produse de origine animală provenite

de la bovine, ovine sau caprine

21. Importurile de produse de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine, menționate în punctul 24 din prezenta Normă, dintr-o țară sau regiune cu risc neglijabil de ESB se realizează prin prezentarea unui certificat internațional de sănătate, care atestă următoarele:

1) țara sau regiunea este clasificată, în conformitate cu prevederile punctului 7 subpunctul 1) din prezenta Normă, drept țară sau regiune cu un risc neglijabil de ESB;

2) animalele din care au derivat produsele de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine au provenit de la animale născute, crescute și sacrificate într-o țară cu un risc neglijabil de ESB și au fost supuse inspecțiilor ante-mortem și post-mortem ale căror rezultate au fost favorabile;

3) în cazul în care au existat cazuri indigene de ESB, respectându-se următoarele condiții:

a) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări provenite de la rumegătoare; sau

b) produsele de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sînt derivate din materiale cu risc specific, astfel cum se specifică în anexa nr. 4 la prezenta Normă, sau din carnea separată mecanic obținută de pe oasele de bovine, ovine și caprine.

22. Importurile de produse de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine menționate în punctul 24 din prezenta Normă, dintr-o țară sau regiune cu risc controlat de ESB se realizează prin prezentarea unui certificat internațional de sănătate, care atestă următoarele:

1) țara sau regiunea este clasificată în conformitate cu prevederile punctului 7 subpunctului 2) din prezenta Normă, drept țară sau regiune cu un risc controlat de ESB;

2) animalele din care au derivat produsele de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine au fost supuse inspecțiilor ante-mortem și post-mortem ale căror rezultate au fost favorabile;

3) animalele din care au derivat produsele de origine animală din bovine, ovine și caprine destinate exportului nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau sacrificate imediat prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;

4) produsele de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine nu conțin și nu provin din materiale cu risc specific, astfel cum sînt indicate în anexa nr. 4 la prezenta Normă, sau din carnea separată mecanic, obținută de pe oasele de bovine, ovine și caprine.

Prin derogare de la subpunctul 4) din prezentul punct, carcasele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult 3 bucăți pentru vânzare angro și sferturile care nu conțin alte materiale cu risc specific, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale, pot face obiectul importurilor.

Dacă nu se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale, carcasele sau bucățile pentru vânzare angro ale carcaselor de bovine care au coloană vertebrală sînt identificate printr-o dungă albastră ușor de vizualizat, aplicată pe eticheta menționată în Norma privind etichetarea cărnii de bovine și a produselor din carne de bovine, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 1406/2008;

[Pct.22 subpct.4) modificat prin HG13 din 27.01.21, MO51-56/19.02.21 art.47; în vigoare 20.05.21]

5) dacă au existat cazuri indigene de ESB, respectându-se următoarele condiții:

a) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări provenite de la rumegătoare; sau

b) produsele de origine animală derivate din bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sînt derivate din materiale cu risc specific, astfel cum se specifică în anexa nr. 4 la prezenta Normă.

23. Importurile de produse de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine, menționate în punctul 24 din prezenta Normă, dintr-o țară sau regiune cu risc nedeterminat de ESB se realizează prin prezentarea unui certificat internațional de sănătate, care atestă următoarele:

1) animalele din care au derivat produsele de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine nu au fost hrănite cu făină din carne sau oase sau cu jumări de seu provenite de la rumegătoare și au fost supuse inspecțiilor ante-mortem și post-mortem ale căror rezultate au fost favorabile;

2) animalele din care au derivat produsele de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine nu au fost sacrificate după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau sacrificate imediat prin aceeași metodă sau sacrificate, după asomare, prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă introdus în cavitatea craniană;

3) produsele de origine animală provenite de la bovine, ovine și caprine nu sînt derivate din:

a) materiale cu risc specific indicate în anexa nr. 4 la prezenta Normă;

b) țesuturi limfoide și nervoase supuse procesului de dezosare;

c) carne separată mecanic, obținută de pe oasele de bovine, ovine sau caprine.

Prin derogare de la subpunctul 3) litera c) din prezentul punct, carcasele, semicarcasele sau semicarcasele tranșate în cel mult 3 bucăți pentru vânzare angro și sferturile care nu conțin alte materiale cu risc specific, în afară de coloana vertebrală, inclusiv ganglionii rădăcinii dorsale, pot face obiectul importurilor.

Dacă nu se solicită îndepărtarea coloanei vertebrale, carcasele sau bucățile pentru vânzare angro ale carcaselor de bovine care au coloană vertebrală sînt identificate printr-o dungă albastră ușor de vizualizat, aplicată pe eticheta menționată în Hotărîrea Guvernului nr. 1406 din 10 decembrie 2008;

4) dacă au existat cazuri indigene de ESB, respectîndu-se următoarele condiții:

a) animalele s-au născut după data aplicării interdicției de hrănire a rumegătoarelor cu făină din carne și oase sau jumări provenite de la rumegătoare; sau

b) produsele de origine animală derivate din bovine, ovine și caprine nu conțin și nu sînt derivate din materiale cu risc specific, astfel cum se specifică în anexa nr. 4 la prezenta Normă.

Secțiunea a 3-a

Importul de subproduse și produse derivate de origine

animală provenite de la bovine, ovine și caprine

24. Importul de subproduse și produse derivate de origine animală are loc în cazul respectării condițiilor reglementate în Hotărîrea Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010 „Pentru aprobarea Regulilor sanitar-veterinare privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman”

(Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2010, nr. 64-65, art. 385), cu modificările ulterioare, provin de la animale sănătoase și nu fac obiectul restricțiilor la import, printre acestea se enumeră:

1) grăsimi topite obținute din materiale de categoria 2 și destinate utilizării ca îngrășăminte organice sau amelioratori de sol, astfel cum este menționat în capitolul II secțiunea 2 din Hotărîrea Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010 sau din materia primă ori produsele intermediare ale acestora;

2) oase sau produse din oase obținute din materiale de categoria 2;

3) grăsimi topite obținute din materiale de categoria 3 și destinate utilizării ca îngrășăminte organice sau amelioratori de sol sau ca hrană pentru animale, astfel cum este specificat în punctul 3 din Hotărîrea Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010 sau din materia primă ori produsele intermediare ale acestora;

4) alimente pentru animalele de companie, inclusiv produse de ros pentru câini;

5) produse din sânge;

6) proteine animale prelucrate;

7) oase sau produse din oase obținute din materiale de categoria 3;

8) gelatină și colagen, altele decît cele derivate din piei;

9) materiale de categoria 3 și produse derivate, altele decît cele menționate la subpunctele 3)-8) din prezentul punct, cu excepția următoarelor:

a) piei netratate, piei tratate;

b) gelatină și colagen derivate din piei;

c) derivați din grăsimi.

25. Suplimentar, la condițiile enunțate în punctul 24 din prezenta anexă, subprodusele și produsele derivate de origine animală urmează să fie însoțite de un certificat de sănătate, care conține următoarele informații:

1) subprodusele și produsele derivate de origine animală nu conțin și nu provin din materii cu risc specific sau din carne separată mecanic, obținută de pe oasele de bovine, ovine și caprine, și animalul de la care provine acest subprodus sau produs derivat nu a fost sacrificat după asomare prin injectarea de gaz în cavitatea craniană sau ucis prin aceeași metodă sau sacrificat prin lacerarea țesutului nervos central cu ajutorul unui instrument alungit în formă de tijă, introdus în cavitatea craniană;

2) subprodusele ori produsele derivate de origine animală cu conținut de lapte ori produse din lapte de la ovine sau caprine, care sînt destinate hrănirii animalelor, provin de la animale care au fost ținute permanent, de la naștere, într-o țară unde sînt respectate următoarele cerințe:

a) notificarea scrapiei clasice este obligatorie;

b) există un sistem de informare, supraveghere și monitorizare;

c) se aplică restricții oficiale exploatațiilor de ovine sau caprine în cazul unei suspiciuni de EST

sau al confirmării prezenței scrapiei clasice;

d) ovinele și caprinele afectate de scrapie clasică sînt ucise și distruse complet;

e) interdicția de hrănire a ovinelor și a caprinelor cu făină de carne și oase sau cu jumări provenite de la rumegătoare a fost introdusă și pusă efectiv în aplicare pe întreg teritoriul țării respective pentru o perioadă de cel puțin 7 ani;

3) laptele și produsele lactate provin de la ovine sau caprine din exploatații în care nu este impusă nici o restricție oficială ca urmare a unei suspiciuni de EST;

4) laptele și produsele lactate provin de la ovine sau caprine din exploatații în care nu a fost detectat niciun caz de scrapie clasică în ultimii 7 ani sau în urma confirmării unui caz de scrapie clasică:

a) toate ovinele și caprinele din exploatație au fost ucise și distruse sau sacrificate, cu excepția berbecilor de reproducție cu genotipul ARR/ARR, a oilor de reproducție cu cel puțin o alelă ARR și care nu prezintă alele VRQ, precum și a altor ovine cu cel puțin o alelă ARR; sau

b) toate animalele la care s-a confirmat scrapia clasică au fost ucise și distruse, iar exploatația a fost supusă timp de cel puțin 2 ani de la confirmarea ultimului caz de scrapie clasică unei monitorizări intensificate vizînd EST, inclusiv unei testări cu rezultate negative pentru depistarea prezenței EST, în conformitate cu metodele de laborator menționate în punctul 30 din prezenta Normă, a tuturor animalelor cu vîrsta de peste 18 luni, cu excepția ovinelor cu genotipul ARR/ARR care:

- au fost sacrificate pentru consumul uman;

- au murit sau au fost ucise în exploatație, cu excepția celor ucise în cadrul unei campanii de eradicare a unei boli.

Secțiunea a 4-a

Importul de material seminal și de embrioni de la ovine și caprine

26. Materialul seminal și embrionii de la ovine și caprine importate trebuie să fie însoțite de un certificat de sănătate animală care să ateste că animalele donatoare:

1) au fost ținute permanent, de la naștere, într-o țară în care sînt îndeplinite următoarele condiții:

a) notificarea scrapiei clasice este obligatorie;

b) există un sistem de informare, supraveghere și monitorizare;

c) ovinele și caprinele infectate sînt ucise și distruse complet;

d) interdicția de hrănire a ovinelor și a caprinelor cu făină de carne și oase sau cu jumări provenite de la rumegătoare a fost introdusă și pusă efectiv în aplicare pe întreg teritoriul țării respective pentru o perioadă de cel puțin 7 ani;

2) au fost ținute, în permanență, în cursul ultimilor 3 ani înainte de colectarea materialului seminal sau a embrionilor exportati, într-o exploatație/în exploatații care au îndeplinit, cel puțin în ultimii 3 ani, toate cerințele stabilite în capitolul I secțiunea 1 din prezenta anexă sau:

a) materialul seminal provenit de la ovine a fost colectat de la masculi cu genotipul proteinei prionice ARR/ARR;

b) embrionii proveniți de la ovine au genotipul proteinei prionice ARR/ARR.

27. La importul materialului seminal, autoritatea sanitar-veterinară competentă se va conduce de prevederile specificate în Hotărârea Guvernului nr. 1408 din 10 decembrie 2008 și Hotărârea Guvernului nr. 1099 din 29 septembrie 2008.

Anexa nr.2

la Hotărârea Guvernului nr. 404

din 6 aprilie 2016

LISTA

hotărîrilor de Guvern care se abrogă

1. Hotărârea Guvernului nr.1081 din 22 septembrie 2008 „Pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr.179, art.1090).

2. Punctul 38 din anexa nr.4 la Hotărârea Guvernului nr.51 din 16 ianuarie 2013 „Privind organizarea și funcționarea Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr.15-17, art. 89).

3. Punctul 18 subpunctul 1) din Hotărârea Guvernului nr.513 din 2 iulie 2014 „Cu privire la aprobarea modificărilor și completărilor ce se operează în unele hotărîri ale Guvernului” (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2014, nr.174-177, art. 541).