



Republica Moldova

PARLAMENTUL

LEGE Nr. 221
din 19.10.2007

privind activitatea sanitar-veterinară

Publicat : 14.03.2008 în Monitorul Oficial Nr. 51-54 art Nr : 153 Data intrării în vigoare : 14.09.2008

MODIFICAT

<u>LP318</u>	<u>din</u>	<u>27.12.12,</u>	<u>MO49-55/08.03.13</u>	<u>art.152</u>
<u>LP304</u>	<u>din</u>	<u>26.12.12,</u>	<u>MO48/05.03.13</u>	<u>art.150; în vigoare 05.03.13</u>
<u>LP184</u>	<u>din</u>	<u>11.07.12,</u>	<u>MO166-169a/16.08.12</u>	<u>art.571; în vigoare 16.11.12</u>
<u>LP162</u>	<u>din</u>	<u>22.07.11,</u>	<u>MO170-175/14.10.11</u>	<u>art.498</u>
<u>LP109</u>	<u>din</u>	<u>04.06.10,</u>	<u>MO131-134/30.07.10</u>	<u>art.443</u>
<u>LP131-XVIII</u>	<u>din</u>	<u>23.12.09,</u>	<u>MO23-24/12.02.10</u>	<u>art.35</u>
<u>LP9-XVI</u>	<u>din</u>	<u>03.02.09,</u>	<u>MO55-56/17.03.09</u>	<u>art.157</u>

NOTĂ:

În textul legii, sintagma „Agenția Sanitar-Veterinară și pentru Siguranța Produselor de Origine Animală” se înlocuiește cu sintagma „Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor”, iar sintagma „direcția raională/municipală sanitar-veterinară și pentru siguranța produselor de origine animală” se înlocuiește cu sintagma „subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor” prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152

Parlamentul adoptă prezenta lege organică.

Capitolul I

Dispoziții generale

Articolul 1. Domeniul de reglementare și scopul prezentei legi

(1) Prezenta lege stabilește principalele norme și cerințe sanitar-veterinare în Republica Moldova, drepturile și obligațiile statului, ale persoanelor fizice și juridice în procesul producerii, prelucrării, depozitării, transportului și comercializării animalelor vii și a

produselor de origine animală.

(2) Scopul legii este asigurarea sănătății animalelor, prevenirea transmiterii de boli de la animale la om, realizarea siguranței produselor de origine animală destinate consumului uman, salubritatea și calitatea furajelor, testarea și autorizarea produselor medicinale de uz veterinar și a substanțelor utilizate în activitățile de diagnostic veterinar, protecția teritoriului țării față de bolile infecțioase prin organizarea activității sanitar-veterinare.

Articolul 2. Noțiunile principale

În sensul prezentei legi, se utilizează următoarele noțiuni:
activitate sanitar-veterinară - activitate desfășurată pe teritoriul Republicii Moldova de medici veterinari și/sau de personal cu studii medii de specialitate, sub responsabilitatea unui medic veterinar, în limitele de competență ale serviciilor sanitar-veterinare prevăzute de prezenta lege;

activitate sanitar-veterinară de stat - activități desfășurate de serviciile sanitar-veterinare de stat în vederea aplicării strategiilor și politicilor guvernamentale privind ocrotirea sănătății animalelor și a materialului germinativ de origine animală, protecția și bunăstarea animalelor, prevenirea transmiterii de boli de la animale la om, siguranța produselor de origine animală destinate consumului uman la toate etapele de producere, achiziție, colectare, procesare, depozitare, transport, distribuire și comercializare, protejarea teritoriului național față de bolile infecțioase, precum și protecția mediului în raport cu creșterea animalelor și industria alimentară;

activitate sanitar-veterinară de liberă practică - activități sanitar-veterinare privind profilaxia, diagnosticul și tratamentul bolilor la animale, altele decât cele de stat;

activitate sanitar-veterinară strategică - efectuarea acțiunilor corespunzătoare în vederea implementării strategiei naționale sanitar-veterinare;

activitate sanitar-veterinară concesionată - măsuri de supraveghere sanitar-veterinară a bolilor la animale și a zoonozelor, activități imunoprofilactice și lucrări de decontaminare, dezinsecție, deratizare, devastare, ce sînt transmise de către stat spre efectuare medicilor veterinari de liberă practică;

autoritate publică centrală de supraveghere sanitar-veterinară - Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor;

autoritate sanitar-veterinară competentă - Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor;

strategie națională sanitar-veterinară - activități sanitar-veterinare de interes național, finanțate de la bugetul de stat;

concesionare - mod de punere în valoare a bunurilor publice, de desfășurare a unor activități de interes public, de gestiune a serviciilor publice, precum și de executare a lucrărilor publice în domeniul sanitar-veterinar;

medic veterinar oficial - medic veterinar cu studii superioare, avînd calitatea de funcționar public, desemnat de autoritatea publică centrală de supraveghere sanitar-veterinară pentru a practica activități sanitar-veterinare de stat stabilite de ea și care activează la nivelul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor, al subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor și al posturilor de control sanitar-veterinar organizate în cadrul posturilor vamale;

medic veterinar de liberă practică împuternicit - medic veterinar împuternicit de către autoritatea sanitar-veterinară competentă să efectueze unele activități sanitar-veterinare de

stat, pe bază de contract, în condițiile legii;
supraveghere sanitar-veterinară - totalitatea activităților efectuate de medicii veterinari oficiali și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, prin care se execută controlul activităților sanitar-veterinare;

control sanitar-veterinar - activitatea de prevenire, depistare și suprimare a încălcărilor cerințelor sanitar-veterinare de către persoanele fizice și juridice;

autorizație sanitar-veterinară - document oficial, emis de autoritatea sanitar-veterinară competentă, care atestă respectarea cerințelor sanitar-veterinare în instituțiile și întreprinderile supuse supravegherii sanitar-veterinare;

felcer veterinar - persoană fizică deținătoare a unei diplome ce atestă pregătire în domeniul veterinar cel puțin la nivel de studii medii de specialitate;

tehnician veterinar - lucrător auxiliar antrenat în realizarea unor activități sanitar-veterinare, deținător al unui document oficial eliberat de către instituțiile de învățământ de stat de profil, care activează sub supravegherea unui medic veterinar de liberă practică împuternicit;

exploatație - orice unitate, întreprindere, construcție sau, în cazul fermelor în aer liber, orice loc amenajat sau neamenajat în care sînt crescute, ținute sau manipulate animale;

animal de fermă - orice animal care este ținut, crescut ori îngrășat pentru obținerea de produse și subproduse destinate consumului uman sau unor întrebuințări industriale, sau obținerii de material germinativ de origine animală;

animal de companie - orice animal deținut sau destinat a fi deținut de către om, în special pe lângă casă, pentru agrement sau companie (a se vedea Convenția europeană privind protecția animalelor de companie);

material germinativ de origine animală - material seminal, ovule, embrioni sau alte elemente de reproducție obținute de la animale în scopul reproducerii și al înmulțirii;

punerea sub interdicție veterinară - procedură ce constă în interzicerea punerii pe piață, comercializării sau circulației mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat ce nu sînt conforme prevederilor legale privind destinația lor, aceasta implicînd cazarea sau depozitarea acestora în spațiile desemnate de reprezentanții autorității sanitar-veterinare competente în vederea stabilirii destinației finale sau a procesării adecvate pentru utilizarea în alt scop ori nimicirea acestora;

carantină profilactică - complex de măsuri ce constă în ținerea, pentru o perioadă stabilită de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor însă care nu depășește 30 de zile, a animalelor de fermă ce se importă sau se exportă, la solicitarea țării importatoare, în mod obligatoriu, în locuri special amenajate ca exploatații de carantină pentru realizarea unor activități sanitar-veterinare de stat în vederea evaluării stării de sănătate a acestor animale și a eliminării oricărui risc pentru efectivele de animale indigene;

carantină de necesitate - totalitate a măsurilor sanitar-veterinare stabilite de autoritățile administrației publice centrale și locale la prescripția medicului veterinar oficial, obligatorii spre executare pentru persoanele fizice și juridice, ce țin de prevenirea, răspîndirea și lichidarea focarelor de boli infecțioase și neinfecțioase în masă ale animalelor vii, care prevăd un regim special al activității economice și altor activități prin restricționarea mișcării mijloacelor de transport, mărfurilor, încărcăturilor și animalelor vii;

marfă supusă controlului sanitar-veterinar de stat - totalitate a încărcăturilor ce conțin animale vii, produse, subproduse și material germinativ de origine animală, produse

biologice, produse medicinale de uz veterinar, inclusiv furaje și materii prime furajere folosite la hrana animalelor și alte materii ce pot influența starea de sănătate a animalelor și sănătatea publică veterinară;

produse de origine animală - produse obținute de la animale și produse obținute din acestea destinate consumului uman, alimentației animalelor, uzului farmaceutic, agricol sau industrial, inclusiv animale vii destinate acestui tip de utilizare;

produs de uz veterinar - orice produs medicinal veterinar, furaje medicamentate, furaje utilizate pentru scopuri nutriționale particulare, premixuri medicamentate, premixuri vitamino-minerale sau proteino-vitamino-minerale, produse cosmetice de uz veterinar, kituri, reagenți și reactivi utilizați pentru diagnosticul veterinar, aditivi furajeri și orice alte materiale utilizate în scop veterinar;

certificare sanitar-veterinară - efectuare a controlului veterinar, a investigațiilor de laborator și a altor măsuri sanitar-veterinare pentru stabilirea stării de sănătate a animalelor și a inofensivității produselor de origine animală și a altor produse supuse supravegherii sanitar-veterinare în vederea protecției sănătății animalelor și a sănătății publice, cu eliberarea certificatelor sanitar-veterinare corespunzătoare de către medicii veterinari oficiali;

asistență medicală veterinară - activități sanitar-veterinare privind profilaxia, diagnosticul și tratamentul bolilor la animale;

sănătate publică veterinară - sistem de măsuri sanitar-veterinare orientate spre asigurarea sănătății animalelor vii și a salubrității produselor de origine animală destinate consumului uman;

subordonare tehnică - ordine de dependență reglementară în domeniul sanitar-veterinar, sub controlul direct al Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor;

siguranța (inofensivitatea) produselor de origine animală - certitudine argumentată a faptului că, în condiții obișnuite de preparare și/sau utilizare, produsele de origine animală nu sînt periculoase și nu prezintă riscuri pentru sănătatea generației actuale și a celei viitoare;

expertiză sanitar-veterinară - complex de măsuri sanitar-veterinare care permit evaluarea argumentată a calității produselor de origine animală;

referat tehnic – act întocmit de către un medic veterinar oficial în urma efectuării controlului la fața locului asupra unităților supuse controlului sanitar-veterinar și supravegherii veterinar de stat în vederea constatării situației sanitar-tehnice a unității respective, care conține propunerea de autorizare sau de neautorizare a acesteia;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]
aviz sanitar-veterinar de import, export sau tranzit – document oficial, emis de Agenție, în a cărui bază se efectuează importul, exportul sau tranzitul de mărfuri supuse controlului sanitar-veterinar de stat;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]
înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar – proces de expertiză, omologare și eliberare a certificatului de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar, cu înscrierea în Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar, în urma cărui fapt se permite comercializarea, producerea, importul și utilizarea în practica medicală a acestor produse;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]
expertiză – proces de cercetare a produsului farmaceutic de uz veterinar și a documentației

ce îl caracterizează, efectuată de specialiști în domeniu din cadrul Centrului Republican de Diagnostic Veterinar;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

omologare – procedură de recunoaștere oficială a produsului farmaceutic de uz veterinar, care include acțiunea de confirmare oficială, prin decizie a Comisiei Medicamentelor Veterinare, în baza rezultatelor expertizei produsului în cauză și a documentației administrativ-științifice, în urma cărui fapt se admite înregistrarea lui;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

certificat de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar – document oficial, al cărui model este prezentat în anexa nr. 11, emis de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, în a cărui bază se permite comercializarea, utilizarea și importul de produse farmaceutice de uz veterinar;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

substanță – orice materie care poate fi de origine umană (sînge uman sau produse din sînge uman), animală (microorganisme, animale, părți din organe, secreții animale, toxine, extracte, produse din sînge), vegetală (microorganisme, plante, părți din plante, secreții vegetale, extracte), chimică (elemente și materiale chimice existente în natură și produse chimice obținute prin modificare chimică sau prin sinteză);

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

premix pentru furaje cu conținut medicamentos – orice produs farmaceutic de uz veterinar preparat în prealabil în vederea fabricării ulterioare a furajelor cu conținut medicamentos;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

furaje cu conținut medicamentos – orice amestec din unul sau mai multe produse farmaceutice de uz veterinar și unul sau mai multe furaje preparate pentru plasare pe piață și destinat nutriției animalelor;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

produs medicamentos veterinar imunologic – produs farmaceutic de uz veterinar administrat animalelor pentru a ridica imunitatea lor activă sau pasivă ori pentru a diagnostica starea de imunitate;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

produs homeopatic veterinar – produs veterinar preparat din substanțe denumite remedii homeopatice;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

perioadă de așteptare – intervalul de timp dintre ultima administrare a produsului farmaceutic de uz veterinar la animale, în condiții normale de utilizare și în conformitate cu dispozițiile prezentei legi, pînă în momentul în care se obțin alimente provenite de la astfel de animale, interval necesar pentru a proteja sănătatea publică și pentru a garanta că aceste alimente nu conțin reziduuri ce depășesc limitele maxim admisibile pentru substanțele active stabilite;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

nomenclator al produselor farmaceutice de uz veterinar – lista produselor farmaceutice de uz veterinar înregistrate, conform prevederilor prezentei legi, pentru producere, comercializare, import și utilizare în medicina veterinară;

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

produse farmaceutice de uz veterinar – medicamente veterinare, produse biologice,

substanțe medicamentoase, dezinfectante, raticide, insecticide, repelenți, premixuri neîncorporate și aditivi furajeri neîncorporați.

[Art.2 noțiunea introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Capitolul II

Organizarea și funcționarea serviciilor sanitar-veterinare

Articolul 3. Organizarea serviciilor sanitar-veterinare

(1) Serviciile sanitar-veterinare se organizează și funcționează ca un sistem veterinar unic și sînt structurate astfel:

a) servicii sanitar-veterinare de stat;

b) activități sanitar-veterinare de liberă practică.

(2) Serviciile sanitar-veterinare de stat constituie un sistem unic, fiind structurat astfel:

a) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, denumită în continuare Agenție, subordonată Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare, avînd următoarea structură:

- subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor, cu personalitate juridică - ca subdiviziuni ale Agenției;

- circumscripțiile teritoriale sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor de origine animală din cadrul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor, concesionate;

- posturile de control sanitar-veterinar, organizate în cadrul posturilor vamale, fără personalitate juridică, activînd în structura Agenției;

b) Centrul Republican de Diagnostic Veterinar - laboratorul național de referință în domeniul veterinar și al siguranței produselor alimentare, subordonat administrativ și tehnic Agenției;

[Art.3 al.(2), lit.b) modificată prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

c) serviciile veterinar din cadrul Ministerului Apărării, Ministerului Afacerilor Interne, Ministerului Justiției și al altor instituții de stat, subordonate tehnic Agenției.

[Art.3 al.(2), lit.c) modificată prin LP304 din 26.12.12, MO48/05.03.13 art.150; în vigoare 05.03.13]

(3) Activitatea sanitar-veterinară de liberă practică include asistența medicală veterinară, precum și alte activități decît cele de stat.

Articolul 4. Modul de organizare al Agenției

(1) Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare elaborează politica și strategiile în domeniul sanitar-veterinar și al siguranței produselor de origine animală.

(2) Agenția este autoritatea publică centrală de supraveghere sanitar-veterinară aflată în subordinea Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare, responsabilă de implementarea politicii și strategiilor în domeniul sanitar-veterinar și al siguranței produselor de origine animală, abilitată să organizeze, supravegheze și controleze respectarea prevederilor prezentei legi și ale altor acte normative în domeniu, precum și a prevederilor stipulate în tratatele internaționale sanitar-veterinare la care Republica Moldova este parte.

(3) Agenția este condusă de un director general, numit și eliberat din funcție prin hotărîre de Guvern, la propunerea Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare.

(4) Directorul general este sprijinit în activitatea sa de un consiliu consultativ format din minimum 7 personalități recunoscute în domeniile de referință. Componența și regulamentul de organizare și funcționare ale consiliului consultativ se aprobă prin ordinul directorului general.

(5) Regulamentul și structura Agenției se aprobă de către Guvern.
Articolul 5. Scopul și sarcinile Agenției

(1) Agenția are drept scop:
a) apărarea sănătății animalelor, protecția animalelor, prevenirea transmiterii de boli de la animale la om, realizarea siguranței produselor de origine animală destinate consumului uman, a salubrității furajelor pentru animale, protecția mediului în raport cu creșterea animalelor, identificarea și înregistrarea animalelor;
b) realizarea siguranței produselor de origine animală, de la producerea materiilor prime pînă la distribuirea lor către consumator.

(2) Agenția are următoarele sarcini:
a) organizează serviciile sanitar-veterinare de stat și stabilește necesitățile de finanțare ale acestora;

b) organizează activitățile sanitar-veterinare publice pe întregul teritoriu al țării, după o concepție unitară, pentru asigurarea sănătății animalelor, a sănătății publice veterinare, a protecției animalelor, a protecției mediului și a siguranței produselor de origine animală;

c) stabilește atribuțiile și responsabilitățile serviciilor sanitar-veterinare de stat;

d) elaborează și promovează, în colaborare cu alte autorități abilitate, cadrul legal în domeniul siguranței și calității produselor de origine animală;

e) organizează activitatea în domeniul siguranței și calității produselor de origine animală, în colaborare cu alte autorități abilitate, în limita competențelor legale;

f) realizează, în colaborare cu alte autorități abilitate, sistemul de analiză, gestionare și comunicare a riscului în domeniul siguranței și calității produselor de origine animală;

g) emite avize consultative și acordă asistență tehnică și științifică privind legislația națională și cea comunitară în domeniile care au influență directă sau indirectă asupra siguranței produselor de origine animală și a hranei pentru animale; furnizează informații independente referitoare la toate problemele existente în aceste domenii și comunică riscurile;

h) contribuie la realizarea unui nivel ridicat de protecție a vieții și sănătății publice, ținînd seama de sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și protecția mediului;

i) colectează și analizează date pentru a permite caracterizarea și monitorizarea riscurilor care au o influență directă sau indirectă asupra siguranței produselor de origine animală și a hranei pentru animale;

j) emite avize consultative care servesc drept bază științifică pentru elaborarea și adoptarea de măsuri în domeniile ce privesc obiectul său de activitate.

Articolul 6. Împuternicirile medicilor veterinari oficiali din cadrul Agenției

Medicii veterinari oficiali din cadrul Agenției au următoarele împuterniciri, cu aplicarea lor pe întreg teritoriul țării:

a) să aibă acces liber, la prezentarea legitimației de serviciu și a delegației de control, la obiectivele prevăzute la art.18 alin.(1), precum și în alte locuri supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar, pentru a-și exercita competențele specifice;

b) să constate contravenții și să încheie procese-verbale conform prevederilor Codului contravențional al Republicii Moldova;

[Art.6 lit.b) în redacția LP131-XVIII din 23.12.09, MO23-24/12.02.10 art.35]

c) să solicite prezentarea spre verificare a documentelor ce țin de domeniul supravegherii

sanitar-veterinare;

d) să dispună măsuri de protecție și restricție privind animalele vii, materialul germinativ de origine animală, produsele și subprodusele supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;

e) să efectueze controlul sanitar-veterinar și să impună măsuri de restricție privind circulația și certificarea sanitar-veterinară pentru animalele vii, materialul germinativ și produsele de origine animală aflate în obiectivele prevăzute la art.18 alin.(1);

f) să recolteze probe destinate examenelor de laborator pentru depistarea factorilor de risc privind sănătatea animalelor, sănătatea publică și siguranța produselor de origine animală la obiectivele supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;

g) să ia măsuri privind punerea sub interdicție veterinară sau uciderea animalelor ori distrugerea produselor de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar în cazul programelor de eradicare a unor boli;

h) să limiteze sau să interzică comerțul, importul, producerea, punerea pe piață, exportul de animale vii, material germinativ de origine animală, produse de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar în cazul nerespectării cerințelor sanitar-veterinare;

i) să interzică sau să suspende construcția și reconstrucția încăperilor zootehnice, întreprinderilor de prelucrare a produselor de origine animală, a secțiilor, depozitelor și altor unități industriale în cazul nerespectării cerințelor sanitar-veterinare;

j) să solicite autorităților administrației publice centrale și locale aplicarea măsurilor legale în caz de necesitate sau de risc iminent pentru sănătatea animalelor, sănătatea publică, protecția animalelor și siguranța produselor de origine animală.

Articolul 7. Atribuțiile Agenției

Atribuțiile Agenției sînt următoarele:

a) organizarea activității sanitar-veterinare pe întreg teritoriul țării;

b) asigurarea realizării programelor naționale și internaționale de protecție a teritoriilor față de infiltrarea și răspîndirea bolilor infecțioase deosebit de periculoase, care necesită instituirea măsurilor de carantină, față de influențele tehnologice și alte impacturi negative asupra animalelor;

c) stabilirea necesarului de resurse financiare pentru investiții și dotații în domeniul sanitar-veterinar; formarea și utilizarea rezervei republicane de mijloace financiare de uz veterinar pentru desfășurarea unor măsuri anti-epizootice și alte activități speciale;

d) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a documentelor privind proiectarea obiectivelor veterinar și zootehnice și a întreprinderilor de industrializare a materiei prime animaliere; controlul asupra respectării acestor proiecte în procesul construcției;

e) autorizarea întreprinderilor de colectare, procesare, depozitare, transport și comercializare a produselor alimentare și a materiei prime de origine animală și eliberarea autorizației sanitar-veterinare pentru dreptul de fabricare, prelucrare, transport și păstrare a produselor alimentare și materiei prime de origine animală; stabilirea unităților care nu își pot desfășura activitatea fără personal sanitar-veterinar de stat pentru exercitarea inspecției și controlului sanitar-veterinar de stat;

[Art.7 lit.e) modificată prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

f) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a produselor alimentare și a materiei prime de origine animală la toate obiectivele de colectare, producere, prelucrare, depozitare, transport

și comercializare a acestora;

[Art.7 lit.f) modificată prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

g) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a produselor vegetale comercializate în piețe;

h) eliberarea de recomandări administrative piețelor, magazinelor, autorităților administrației publice locale, altor persoane juridice și fizice privind folosirea produselor alimentare și a materiei prime de origine animală improprii consumului uman;

[Art.7 lit.h) modificată prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

i) controlul stării locurilor de comercializare a produselor alimentare, verificarea condițiilor de păstrare a acestora, controlul asupra distrugerii produselor de origine animală și vegetală improprii consumului uman și nutriției animalelor;

[Art.7 lit.i) modificată prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

j) efectuarea cercetărilor de laborator în scopul diagnosticării bolilor la animale, evaluarea sanitar-veterinară a produselor alimentare și a materiei prime de origine animală în conformitate cu reglementările în vigoare;

[Art.7 lit.j) modificată prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

k) controlul asupra respectării cerințelor sanitar-veterinare în procesul permutărilor, exportului și importului animalelor, produselor alimentare și materiei prime de origine animală, precum și al furajului, cu eliberarea avizului sanitar-veterinar de import sau export;

[Art.7 lit.k) modificată prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

l) eliberarea gratuită de avize pentru organele de asigurare privind motivele sacrificării de necesitate sau pieirii animalelor; eliberarea de avize sanitar-veterinare privind cauzele pieirii animalelor și utilizarea produselor de origine animală în scopul stabilirii gradului de culpabilitate a personalului de deservire, a specialiștilor veterinari și a altor persoane fizice și juridice;

m) crearea sistemului informatic sanitar-veterinar la scară națională;

n) elaborarea unor recomandări în domeniul sanitar-veterinar pentru autoritățile administrației publice, instituții, precum și pentru persoanele fizice și juridice;

o) expertiza, omologarea și înregistrarea medicamentelor de uz veterinar;

p) monitorizarea sănătății publice veterinare; organizarea și controlul activităților sanitar-veterinare;

q) reprezentarea intereselor țării în domeniul medicinei veterinare în organismele internaționale și în cadrul colaborării cu serviciile veterinare ale altor țări;

r) organizarea activității în domeniul siguranței și calității produselor de origine animală; elaborarea și promovarea, în colaborare cu alte autorități abilitate, a cadrului legal și a sistemului de analiză, gestionare și comunicare a riscului în domeniu;

s) contribuția la dezvoltarea cercetării în domeniul medicinei veterinare și transpunerea în practică a realizărilor ei și a experienței avansate în domeniu în coordonare cu Institutul Științifico-Practic de Biotehnologii în Zootehnie și Medicină Veterinară; acordarea consultanței și asistenței științifice și tehnice privind nutriția animală, ținând seama de prevederile legislației naționale și comunitare; emiterea avizelor științifice privind sănătatea și bunăstarea animalelor și, împreună cu Ministerul Sănătății, a avizelor privind produsele de origine animală modificate genetic, privind regimul de obținere, testare, utilizare și comercializare a organismelor modificate genetic prin tehnici de biotehnologie modernă, precum și a produselor rezultate din acestea;

[Art.7 lit.s) modificată prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

- t) coordonarea activităților privind evaluarea și comunicarea riscului din punctul de vedere al siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;
- u) realizarea managementului riscului din punctul de vedere al siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;
- v) dirijarea sistemului rapid de alertă în domeniul siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;
- w) implementarea și controlul trasabilității produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;
- x) sesizarea Camerei de Licențiere privind încălcările depistate, cu anexarea actelor de constatare.

Articolul 8. Împuternicirile medicilor veterinari oficiali din cadrul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor

(1) Medicii veterinari oficiali din cadrul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor dispun de împuternicirile stipulate la art.6 lit.a)-i) în condițiile stabilite de Agenție pe teritoriul raionului/municipiului respectiv.

(2) Medicii veterinari oficiali din cadrul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor sînt în drept să solicite autorităților administrației publice a raionului/municipiului respectiv aplicarea măsurilor legale în caz de necesitate sau de risc iminent pentru sănătatea animalelor, sănătatea publică, protecția animalelor și siguranța produselor de origine animală.

Articolul 9. Atribuțiile subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor

Subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor au următoarele atribuții:

- a) organizarea activității sanitar-veterinare pe întreg teritoriul raionului/municipiului;
- b) asigurarea realizării programelor naționale și internaționale de protecție a teritoriilor față de infiltrarea și răspîndirea bolilor infecțioase deosebit de periculoase (care necesită instituirea măsurilor de carantină), față de influențele tehnologice și alte impacturi negative asupra animalelor în condițiile stabilite de Agenție;
- c) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a documentelor privind proiectarea obiectivelor veterinare și zootehnice și a întreprinderilor de industrializare a materiei prime animaliere; controlul asupra respectării acestor proiecte în procesul construcției;
- d) autorizarea întreprinderilor de colectare, procesare, depozitare, transport și comercializare a materiei prime și produselor de origine animală și eliberarea autorizației sanitar-veterinare pentru dreptul de fabricare, prelucrare, transport și păstrare a produselor și materiei prime de origine animală;
- e) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a produselor și a materiei prime de origine animală la toate obiectivele de colectare, producere, prelucrare, depozitare, transport și comercializare a acestora; eliberarea gratuită a autorizațiilor de folosire și prelucrare a produselor și materiei prime de origine animală;
- f) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a produselor vegetale comercializate în piețe;
- g) eliberarea de recomandări administrative piețelor, magazinelor, autorităților administrației publice locale, persoanelor fizice și juridice privind folosirea produselor și a materiei prime de origine animală improprii consumului uman;
- h) controlul stării locurilor de comercializare a producției de origine animală, verificarea

condițiilor de păstrare a acestora, controlul asupra distrugerii produselor de origine animală și vegetală improprii consumului uman și nutriției animalelor;

i) efectuarea cercetărilor de laborator în scopul diagnosticării bolilor la animale, evaluarea sanitar-veterinară a produselor și a materiei prime de origine animală în conformitate cu reglementările în vigoare;

j) controlul privind respectarea cerințelor sanitar-veterinare în procesul permutărilor, exportului și importului animalelor, produselor și materiei prime de origine animală, precum și al furajului;

k) eliberarea gratuită de avize pentru organele de asigurare privind motivele sacrificării de necesitate sau pieirii animalelor; eliberarea de avize sanitar-veterinare privind cauzele pieirii animalelor și utilizarea produselor de origine animală în scopul stabilirii gradului de culpabilitate a personalului de deservire, a specialiștilor veterinari și a altor persoane fizice și juridice;

l) elaborarea unor recomandări în domeniul sanitar-veterinar pentru autoritățile administrației publice locale, instituții, precum și pentru persoanele fizice și juridice.

Articolul 10. Obligațiile specialiștilor veterinari

(1) Medicii veterinari oficiali au următoarele obligații principale:

a) să dispună aplicarea prevederilor legislației sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor de origine animală, să controleze respectarea acestora și să efectueze activitățile sanitar-veterinare de stat ce intră în responsabilitatea lor;

b) să dispună măsurile necesare pentru apărarea și îmbunătățirea sănătății animalelor, protecția sănătății publice veterinare, protecția animalelor, mediului și realizarea siguranței produselor de origine animală și să supravegheze aplicarea acestora de către persoanele fizice și juridice;

c) să dispună fără întârziere, pînă la clarificarea oricăror suspiciuni, măsurile necesare referitoare la apariția unei boli sau a unui element de risc în raport cu sănătatea animalelor, sănătatea publică, protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală;

d) să dispună măsurile necesare pentru precizarea cauzelor îmbolnăvirilor și să controleze executarea măsurilor specifice în vederea controlului și eradicării bolilor transmisibile ale animalelor și zoonozelor;

e) să asigure controlul produselor și subproduselor de origine animală destinate consumului uman, precum și al celor ce nu sînt destinate acestui scop, al furajelor, materiilor furajere, premixurilor, zooforturilor, concentratelor proteino-vitamino-minerale sau vitamino-minerale, aditivilor furajeri utilizați în nutriția animalelor ori ca hrană pentru animalele de companie, precum și al produselor medicinale veterinare în toate fazele de producere, depozitare, colectare, achiziție, transport, procesare, intermediere, punere pe piață, distribuție, comercializare și al celor ce fac obiectul importului, exportului și comerțului;

f) să participe la cursuri de instruire în domeniul sanitar-veterinar și al siguranței produselor de origine animală.

(2) În exercitarea profesiei, medicii veterinari de liberă practică au următoarele obligații:

a) să anunțe de urgență autoritatea sanitar-veterinară despre orice suspiciune privind apariția unei boli supuse notificării obligatorii, conform legii, precum și a oricărui risc

privind sănătatea animalelor, sănătatea publică veterinară, bunăstarea și protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală;

b) să ia măsurile de urgență prevăzute de lege pentru a preveni și a opri difuzarea unor boli transmisibile ale animalelor sau a oricărui risc de natură să afecteze sănătatea animalelor și sănătatea publică veterinară, protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală;

c) să participe, la solicitarea subdiviziunii teritoriale pentru siguranța alimentelor sau, după caz, a Agenției, la acțiunile de eradicare a unor boli transmisibile ale animalelor sau la cele de control în cazul izbucnirii unor boli transmisibile emergente pentru Republica Moldova;

d) să țină și să păstreze, pentru o perioadă stabilită de Agenție, un registru privind activitatea desfășurată și evidența modului de prescriere, distribuire și utilizare a produselor medicinale veterinare, a aditivilor furajeri și a furajelor medicamentate.

(3) Medicii veterinari de liberă practică împuterniciți își exercită obligațiile conform contractului încheiat cu subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor corespunzătoare.

(4) Felcerii și tehnicienii veterinari își exercită obligațiile conform celor stabilite de Agenție, în dependență de domeniul de activitate.

(5) Numărul unităților de personal sanitar-veterinar propriu fiecărei subdiviziuni teritoriale pentru siguranța alimentelor se aprobă prin ordinul directorului general al Agenției, luându-se în considerare numărul și componența specifică a animalelor, precum și numărul și amplasarea obiectivelor supuse supravegherii veterinare.

Articolul 11. Activitatea de colaborare

(1) În vederea realizării activităților sanitar-veterinare de stat, Agenția colaborează cu autoritățile administrației publice centrale și locale, cu asociațiile și patronatele din domeniul agrar și industria farmaceutică, cu reprezentanții societății civile și cu organizațiile internaționale din domeniul sanitar-veterinar.

(2) Agenția, împreună cu Serviciul de Supraveghere de Stat a Sănătății Publice al Ministerului Sănătății, centralizează, prin Sistemul Rapid de Alertă, toate cazurile ce afectează siguranța produselor alimentare și pun în pericol sănătatea publică. De asemenea, Agenția notifică autorităților cu responsabilități în domeniu situațiile respective și, împreună cu acestea, aplică, după caz, măsurile necesare pentru soluționarea și înlăturarea riscurilor.

[Art.11 al.(2) modificat prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

(3) Agenția, împreună cu Serviciul de Supraveghere de Stat a Sănătății Publice al Ministerului Sănătății:

[Art.11 al.(3) modificat prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

a) aplică măsurile privind respectarea normelor igienico-sanitare pentru prevenirea toxiinfecțiilor alimentare și zoonozelor;

b) efectuează anchete epidemiologice în cazul apariției unor toxiinfecții alimentare sau zoonoze;

c) informează consumatorii privind siguranța produselor de origine animală și nonanimală, privind modalitățile de prevenire a toxiinfecțiilor și a zoonozelor.

(4) Autoritățile cu funcții de supraveghere și control în domeniul circuitului alimentar vor asigura schimbul de date în cadrul sistemului informatic inter-instituțional.

Capitolul III

Activitatea sanitar-veterinară

Articolul 12. Profesiunea de medic veterinar

Profesiunea de medic veterinar se exercită de către orice persoană care posedă diplomă de medic veterinar, obținută în Republica Moldova sau în alte state, precum și de către orice cetățean străin stabilit pe teritoriul Republicii Moldova, care posedă diplomă de medic veterinar sau alte acte care atestă această calificare, obținute în afara Republicii Moldova, similare cu cele moldovenești și echivalate oficial, conform legii.

Articolul 13. Activitatea sanitar-veterinară de stat

Activitatea sanitar-veterinară de stat este desfășurată de către autoritatea sanitar-veterinară competentă și include exercitarea supravegherii sanitar-veterinare de stat pe întreg teritoriul țării.

Articolul 14. Activitatea sanitar-veterinară de liberă practică

(1) Activitatea sanitar-veterinară de liberă practică este desfășurată de către orice subiect al antreprenoriatului privat.

(2) Activitățile sanitar-veterinare de liberă practică sînt licențiate de către Camera de Licențiere.

(3) Agenția poate da în folosință sau concesiona medicilor veterinari de liberă practică împlerniciți clădiri, spații, dotări și alte mijloace tehnico-materiale din circumscripțiile sanitar-veterinare și clinicile veterinare, precum și unele activități sanitar-veterinare de stat, pentru desfășurarea activității sanitar-veterinare de liberă practică în termenul valabilității licenței. Modul și procedura de concesionare a acestor obiective se aprobă prin hotărîre de Guvern.

(4) În caz de necesitate, Agenția poate angaja prin contract, prin ordinul directorului general, medici veterinari de liberă practică pentru efectuarea unor activități sanitar-veterinare de stat întru lichidarea unor boli contagioase majore.

(5) Titularul licenței de activitate sanitar-veterinară de liberă practică efectuează activități sanitar-veterinare strategice în baza unui contract încheiat cu Agenția.

(6) Unitățile de producere, colectare, procesare, depozitare, transport și comercializare a materiei prime și a produselor de origine animală sînt supuse obligatoriu supravegherii sanitar-veterinare de stat de către medicii veterinari de liberă practică împlerniciți, care efectuează și expertiza sanitar-veterinară a materiei prime și produselor de origine animală și sînt angajați prin contract de către subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor. Plata pentru serviciile prestate de medicii veterinari de liberă practică împlerniciți se achită, de către unitățile menționate, la subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor conform tarifelor stabilite prin lege.

(7) Modul de organizare și desfășurare a supravegherii sanitar-veterinare de stat de către medicii veterinari de liberă practică împlerniciți la unitățile specificate la alin.(6) se aprobă prin hotărîre de Guvern.

(8) Licența pentru activitate farmaceutică veterinară și/sau pentru asistență veterinară (cu excepția activității desfășurate de serviciul veterinar de stat) se eliberează dacă solicitantul de licență întrunește următoarele condiții:

a) deține în proprietate sau în folosință imobile autorizate pentru desfășurarea activităților în domeniu, dotate cu utilajul necesar, conform cerințelor sanitar-veterinare;

b) asigură păstrarea preparatelor farmaceutice toxice și cu acțiune supraactivă în condiții de securitate sporită (safeuri, dulapuri metalice);

c) respectă normele de protecție a muncii, sanitar-veterinare și antiincendiar;

d) dispune de cel puțin un specialist atestat cu studii în domeniu.

[Art.14 al.(8) în redacția LP9-XVI din 03.02.09, MO55-56/17.03.09 art.157]

(8¹) La declarația pentru eliberarea licenței se anexează copiile de pe:

a) actul de proprietate sau de pe contractul de locațiune a imobilului în care se va desfășura activitatea licențiată.

b) autorizația sanitar-veterinară de funcționare, eliberată de subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor;

c) actele de studii ale specialiștilor în domeniu și de pe certificatul de atestare.

[Art.14 al.(8¹) introdus prin LP9-XVI din 03.02.09, MO55-56/17.03.09 art.157]

(9) Retragera licenței de asistență medicală veterinară se efectuează în următoarele cazuri:

a) nerespectarea condițiilor stipulate la alin.(7) și (8);

[Art.14 al.(9), lit.a) modificată prin LP9-XVI din 03.02.09, MO55-56/17.03.09 art.157]

b) constatarea unor încălcări ale cerințelor sanitar-veterinare, elaborate de Agenție, în procesul acordării asistenței medicale veterinare.

c) comercializarea preparatelor farmaceutice și parafarmaceutice veterinare neînregistrate în Republica Moldova;

d) păstrarea inadecvată a preparatelor farmaceutice toxice și cu acțiune supraactivă.

[Art.14 al.(9), lit.c)-d) introduse prin LP9-XVI din 03.02.09, MO55-56/17.03.09 art.157]

Articolul 15. Activitățile sanitar-veterinare concesionate

(1) Lista activităților sanitar-veterinare strategice, care fac obiectul concesiunii, cuprinde:

a) activități de supraveghere sanitar-veterinară a bolilor la animale și a zoonozelor aflate pe lista Oficiului Internațional de Epizootii;

b) activități imunoprofilactice;

c) lucrări de decontaminare, dezinfecție, deratizare, de necesitate.

(2) Activitățile sanitar-veterinare strategice menționate la alin.(1) sînt stabilite anual prin ordinul directorului general al Agenției, iar concesiunea acestora se face în baza contractelor de concesiune încheiate între Agenție și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, al căror termen nu va depăși 5 ani.

(3) Condițiile de bază ale contractelor de concesiune sînt stabilite prin hotărîre de Guvern.

(4) Agenția, prin subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor, controlează modul și efectuarea la timp a activităților sanitar-veterinare de stat concesionate și reziliază contractele de concesiune în cazul în care se constată încălcări ale clauzelor contractuale ce pot constitui un risc pentru sănătatea umană, cea a animalelor și pentru calitatea și inofensivitatea produselor de origine animală.

(5) Medicii veterinari de liberă practică împuterniciți care activează în întreprinderile menționate la art.14 alin.(6) își desfășoară activitatea în coordonare și sub conducerea medicului veterinar oficial pe a cărui rază de activitate (circumscripție) se află obiectivul respectiv.

(6) Agenția stabilește, cu cel puțin 2 luni înainte de sfîrșitul fiecărui an, acțiunile sanitar-veterinare de stat ce urmează a fi concesionate în anul următor către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, indicînd termenele de realizare a acestora.

Articolul 16. Felcerii și tehnicienii veterinari
Felcerii veterinari și tehnicienii veterinari își desfășoară activitățile numai sub conducerea unui medic veterinar, care îi angajează în funcție de numărul de animale aflate sub supravegherea sa, conform normelor aprobate prin hotărâre de Guvern.

Capitolul IV

Obligațiile și responsabilitățile persoanelor fizice și juridice în domeniul sanitar-veterinar. autorizarea sanitar-veterinară

Articolul 17. Obligațiile persoanelor fizice și juridice
(1) Persoanele fizice și juridice sînt obligate:

- a) să anunțe autoritatea sanitar-veterinară competentă despre începerea sau sistarea activităților supuse controlului sanitar-veterinar;
- b) să asigure sprijinul necesar autorităților sanitar-veterinare pentru exercitarea atribuțiilor și responsabilităților acestora;
- c) să anunțe fără întârziere autoritatea sanitar-veterinară competentă și autoritatea administrației publice locale despre orice suspiciune de îmbolnăvire sau orice îmbolnăvire a animalelor, iar pînă la sosirea medicului veterinar, să izoleze animalele bolnave, moarte, ucise ori sacrificate, fiind interzisă folosirea sau comercializarea cărnii și a altor produse și subproduse provenite de la acestea, fără aprobarea autorității sanitar-veterinare;
- d) să anunțe autoritatea sanitar-veterinară competentă, în termenele stabilite de normele sanitar-veterinare, despre intrarea/ieșirea de animale în/din exploatații, înstrăinarea și dobîndirea de animale, dispariția, moartea, sacrificarea de animale, precum și despre orice alte fapte privind mișcarea animalelor;
- e) să sprijine autoritățile sanitar-veterinare în efectuarea acțiunilor sanitar-veterinare de interes public;
- f) să prezinte animalele pentru efectuarea acțiunilor sanitar-veterinare de interes public la locul, data și ora stabilite de medicul veterinar oficial sau de medicul veterinar de liberă practică împuternicit de pe raza localității respective;
- g) să respecte măsurile legale stabilite de autoritatea sanitar-veterinară competentă;
- h) să anunțe autoritatea sanitar-veterinară competentă despre mișcarea sau transportul animalelor vii, produselor și materialului germinativ de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;
- i) să prezinte autorității sanitar-veterinare competente, la solicitarea acesteia, în original sau copii, documentele și certificatele ce însoțesc animalele vii, produsele și materialul germinativ de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;
- j) să respecte interdicțiile și restricțiile legale stabilite de autoritatea sanitar-veterinară competentă privind activitățile prevăzute la art.1;
- k) să pună pe piață, să importe, să exporte și să comercializeze numai animale vii, produse și material germinativ de origine animală pentru care, dacă acestea au fost tratate cu produse care generează reziduuri, au fost respectate perioadele de așteptare sau de întrerupere;
- l) să respecte măsurile legale de interdicție și restricție pentru produsele de uz veterinar, pentru produsele și materiile utilizate în nutriția animalelor și pentru unele substanțe interzise sau neautorizate spre administrare animalelor ori spre a fi folosite în relație cu produsele de origine animală;
- m) să pună la dispoziția autorității sanitar-veterinare competente animale vii, produse și material germinativ de origine animală, produse de uz veterinar, deșeuri și subproduse de

origine animală care nu sînt destinate consumului uman, de asemenea agenți patogeni de origine animală, produse și materii prime utilizate în nutriția animalelor sau alte materii și produse ce pot influența starea de sănătate a animalelor, în vederea examinării și testării acestora, pentru depistarea unor substanțe interzise sau neautorizate pentru utilizare în scopuri sanitar-veterinare;

n) să aplice normele sanitar-veterinare privind cerințele de zooigenă, de protecție și bunăstare a animalelor, de reproducție și utilizare rațională a animalelor, precum și măsurile suplimentare stabilite de autoritatea sanitar-veterinară competentă;

o) să aplice măsurile sanitar-veterinare pentru prevenirea bolilor la animale, precum și pentru controlul și eradicarea sau prevenirea difuzării acestora în afara focarului de infecție;

p) să păstreze, în limite de timp stabilite de autoritatea sanitar-veterinară competentă, certificatele și documentele ce atestă sau certifică starea de sănătate a animalelor vii, a produselor și materialului germinativ de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;

q) să permită accesul liber, permanent și nerestricționat al medicilor veterinari oficiali și al celor împuterniciți pentru efectuarea controalelor, inspecțiilor, verificărilor și examinărilor la obiectivele prevăzute la art.18 alin.(1);

r) să ofere medicilor veterinari oficiali și celor împuterniciți asistența necesară în timpul controalelor, inspecțiilor, verificărilor și examinărilor pe care aceștia le întreprind pentru realizarea obiectivelor, atribuțiilor și responsabilităților lor.

(2) Măsurile instituite de medicii veterinari oficiali în exercitarea atribuțiilor lor sînt obligatorii pentru toate persoanele fizice și juridice care desfășoară activități ce intră în competența serviciilor sanitar-veterinare.

Articolul

18. Autorizarea

sanitar-veterinară a obiectivelor agenților economici

(1) Funcționarea exploatațiilor de animale, a fermelor de carantină, a celor cu animale de vînat, parcurilor, rezervațiilor naționale și grădinilor zoologice, pășunilor și taberelor de vară, aglomerărilor temporare de animale, stațiilor de incubație a ouălor, precum și a unităților care produc, depozitează, colectează, transportă, procesează, intermediază, pun pe piață, importă, exportă sau comercializează animale vii, material germinativ și produse alimentare destinate consumului uman, produse medicinale de uz veterinar, deșeuri, produse de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman sau agenți patogeni de origine animală, produse și materii prime utilizate în nutriția animalelor ori alte materii și produse ce pot influența starea de sănătate a animalelor este permisă numai dacă acestea sînt autorizate de către autoritatea sanitar-veterinară competentă, în condițiile legii.

[Art.18 al.(1) modificat prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

(2) Mijloacele de transport care transportă animale vii și produse supuse controlului sanitar-veterinar vor fi autorizate anual de către autoritatea sanitar-veterinară competentă.

(3) Autoritatea sanitar-veterinară competentă autorizează obiectivele prevăzute la alin.(1) numai dacă acestea îndeplinesc cerințele sanitar-veterinare în vigoare și au contracte încheiate cu medicii veterinari de liberă practică împuterniciți.

(4) Obiectivele prevăzute la alin.(1) care practică activități de export vor fi autorizate, în condițiile legii, de către autoritatea publică centrală de supraveghere sanitar-veterinară.

(5) Eliberarea autorizațiilor, avizelor și certificatelor sanitar-veterinare se efectuează contra plată, conform tarifelor stabilite prin lege, cu indicarea serviciilor și a actului.

(6) Pentru obținerea autorizației sanitar-veterinare, agenții economici vor depune o cerere la Agenție sau la subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor după caz, la care vor anexa copiile de pe următoarele documente:

- a) certificatul de înregistrare a întreprinderii;
- b) titlul de proprietate sau contractul încheiat pentru arenda spațiului.

(7) Autorizația sanitar-veterinară se eliberează într-un termen ce nu va depăși 20 de zile din data depunerii cererii de către solicitant în cazul în care obiectivul răspunde cerințelor sanitar-veterinare din domeniul respectiv.

(8) Alocarea terenurilor, proiectarea și construcția complexelor de creștere a animalelor, întreprinderilor avicole, combinatelor de carne și a altor întreprinderi de industrializare a materiei prime animaliere și depozitare a produselor de origine animală se face cu avizul Agenției sau al subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor.

(9) Avizul prevăzut la alin.(8) se eliberează într-un termen ce nu va depăși 20 de zile din data depunerii cererii de către solicitant. La cererea de obținere a avizului, solicitantul va anexa copiile de pe următoarele documente:

- a) certificatul de înregistrare a întreprinderii;
- b) titlul de autentificare a dreptului deținătorului de teren.

Articolul 18¹. Eliberarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare

(1) Pentru obținerea autorizației sanitar-veterinare de funcționare, agenții economici vor depune la subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor o cerere, al cărei model este prezentat în anexa nr. 2, la care se anexează următoarele documente (în copii și în original):

- a) certificatul de înregistrare de stat a întreprinderii;
- b) titlul de proprietate sau contractul pentru folosința spațiului;
- c) actul de angajare a medicului veterinar de liberă practică la unitățile care asigură asistență sanitar-veterinară, care produc, depozitează, comercializează produse farmaceutice și alte produse de uz veterinar și la unitățile de industrializare a cărnii și a laptelui, unități specificate în anexa nr. 6.

(2) În cerere se indică fiecare activitate pentru care se solicită autorizație.

(3) Solicitarea altor documente decât cele prevăzute la alin.(1) nu se admite.

(4) Referatul tehnic prin care se propune neautorizarea va fi motivat, indicându-se condițiile de autorizare, stabilite prin normele sanitar-veterinare referitoare la domeniul de activitate solicitat, pe care unitatea supusă autorizării nu le îndeplinește.

(5) În cazul în care sînt întrunite toate condițiile stabilite pentru autorizare, în termen de pînă la 5 zile de la expirarea termenului specificat la art. 18 alin. (9), autoritatea competentă teritorială eliberează solicitantului autorizația sanitar-veterinară de funcționare al cărei model este prezentat în anexa nr. 4. În cazul în care după expirarea termenului respectiv nu este dat niciun răspuns, autorizarea se consideră efectuată în conformitate cu procedura aprobării tacite, reglementată de Legea nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător și de Legea nr. 160 din 22 iulie 2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

(6) Costul autorizației sanitar-veterinare de funcționare este stabilit prin Legea nr. 160 din 22 iulie 2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

(7) Pentru orice modificări ulterioare ale procesului tehnologic, pentru modernizarea, extinderea ori schimbarea profilului de activitate se impune solicitarea eliberării de noi

autorizații sanitar-veterinare de funcționare.

(8) Procedura de eliberare a autorizației sanitar-veterinare pentru mijloacele de transport care transportă animale vii și produse supuse controlului sanitar-veterinar este similară cu procedura de eliberare a autorizației sanitar-veterinare de funcționare.

[Art.18¹ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 18². Suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare

(1) În cazul în care unitatea nu corespunde condițiilor de autorizare stabilite prin normele sanitar-veterinare, autoritatea teritorială competentă suspendă autorizația sanitar-veterinară de funcționare.

(2) Suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare se efectuează în baza ordonanței de suspendare a autorizației sanitar-veterinare de funcționare al cărei model este prezentat în anexa nr. 5. Ordonanța se întocmește în 2 exemplare și se emite în baza referatului tehnic întocmit de către medicul veterinar oficial competent conform modelului prezentat în anexa nr. 3.

(3) În toate cazurile, suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare se efectuează doar pentru activitățile care nu îndeplinesc condițiile de autorizare.

(4) Suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare este precedată de transmiterea unui avertisment în formă scrisă conducerii unității în care se indică condițiile de autorizare pe care aceasta nu le îndeplinește. Din momentul transmiterii avertismentului, unității i se acordă un termen de 20 de zile pentru înlăturarea neconformităților, iar în cazul neînlăturării acestora, autorizația sanitar-veterinară se suspendă.

(5) Suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare se efectuează cu adresarea ulterioară în instanța de judecată a autorității competente teritoriale care a dispus suspendarea, conform art. 17 din Legea nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător.

(6) În cazul în care unitatea a încălcat prevederile normelor sanitar-veterinare în partea ce nu ține de condițiile de autorizare sanitar-veterinară, față de ea se aplică sancțiune contravențională.

(7) După înlăturarea neconformităților care au stat la baza suspendării autorizației sanitar-veterinare, conducătorul unității poate cere revocarea ordonanței de suspendare a autorizației sanitar-veterinare. Revocarea ordonanței de suspendare se efectuează în baza referatului tehnic întocmit de către medicul veterinar oficial competent, prin care se confirmă că unitatea corespunde condițiilor de autorizare.

[Art.18² introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 18³. Avizul de coordonare a documentației tehnice

(1) Selectarea terenurilor, proiectarea și construcția complexelor de creștere a animalelor, întreprinderilor avicole, combinatelor de carne și a altor întreprinderi de industrializare a materiei prime animaliere și de depozitare a produselor de origine animală se fac cu avizul Agenției sau al subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor.

(2) Avizul prevăzut la alin. (1) se eliberează, în baza principiului ghișeului unic, autorității executive a administrației publice locale într-un termen ce nu va depăși 10 zile de la data depunerii cererii de către aceasta. În cazul în care după expirarea termenului respectiv nu este dat niciun răspuns, avizul se consideră eliberat în conformitate cu procedura aprobării

tacite.

[Art.18³ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Capitolul V

Cerințele sanitar-veterinare privind sănătatea animalelor și materialul germinativ de origine animală

Articolul 19. Identificarea animalelor

(1) Agenția pune în aplicare, la nivel național, un sistem unic de identificare și înregistrare a animalelor, care să asigure trasabilitatea animalelor și a materialului germinativ de origine animală în corelație directă cu sistemul de etichetare și marcare utilizat pentru produsele și subprodusele obținute de la acestea.

(2) Agenția este gestionarul Sistemului de identificare și trasabilitate a animalelor. Regulile de ținere a Registrului de stat al animalelor se stabilesc prin ordinul ministrului agriculturii și industriei alimentare.

(3) Mișcarea internă, importul, tranzitul, exportul, punerea pe piață și comerțul cu animale vii se efectuează în baza documentelor de mișcare prevăzute la art.9 și 10 din Legea nr.231-XVI din 20 iulie 2006 privind identificarea și înregistrarea animalelor.

(4) În vederea certificării sanitar-veterinare a mișcării animalelor și a aplicării conceptului de zonare și regionalizare, subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor definesc sau califică starea de sănătate a animalelor aflate în obiectivele prevăzute la art.18 alin.(1) și zonele sau regiunile epidemiologice din Republica Moldova în raport cu bolile specifice ale animalelor, stabilite de Agenție pe baza Programului acțiunilor strategice de supraveghere, profilaxie și combatere a bolilor la animale, de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om și de protecție a mediului, în condițiile prevăzute de legislația sanitar-veterinară și pentru siguranța sanitar-veterinară a produselor de origine animală.

(5) Centrul Republican de Diagnostic Veterinar monitorizează situația stării de sănătate a animalelor aflate în obiectivele prevăzute la art.18 alin.(1), precum și situația zonelor și regiunilor epidemiologice stabilite ca urmare a certificării sanitar-veterinare prevăzute la alin.(4).

Articolul 20. Mișcarea animalelor și a produselor de origine animală

(1) Comerțul, importul, circulația internă, tranzitul și exportul de animale vii și material germinativ de origine animală se realizează în baza certificatelor sanitar-veterinare, care se eliberează de medicii veterinari oficiali în baza următoarelor condiții:

- a) respectarea strictă de către medicii veterinari a regulilor etice și profesionale;
- b) neadmiterea includerii în certificatele sanitar-veterinare a unor date ce nu sînt autentificate de către medicul veterinar oficial care eliberează certificatele;
- c) respectarea cerințelor internaționale privind principiile de elaborare și întocmire a certificatelor sanitar-veterinare.

(2) Agenția stabilește țările și unitățile pentru importul în Republica Moldova de animale vii, produse și material germinativ de origine animală, în funcție de situația epizootică și respectarea cerințelor sanitar-veterinare.

(3) Materialul germinativ de origine animală trebuie să fie produs în unități specializate, autorizate de autoritatea sanitar-veterinară centrală din țara de origine.

(4) Colectarea, prelucrarea și depozitarea materialului germinativ de origine animală se efectuează de echipe specializate, autorizate de Agenție.

Articolul 21. Măsuri speciale de protecție

În procesul comerțului, tranzitului sau importului de animale vii, material germinativ, produse și subproduse de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar, Agenția dispune, în anumite cazuri, luarea unor măsuri speciale de protecție împotriva oricărui risc de natură să afecteze sănătatea animalelor, sănătatea publică, protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală.

Articolul 22. Anunțarea, declararea și notificarea suspiciunii de boală.
Instituirea sistemului informatic sanitar-veterinar

(1) Agenția stabilește cerințele sanitar-veterinare pentru anunțarea, declararea, notificarea internă și internațională a oricărei suspiciuni de boală sau îmbolnăvire.

(2) Sînt exceptate de la obligația anunțării și notificării cazurile de îmbolnăvire provocate în scopul producerii de biopreparate sau pentru efectuarea de cercetări științifice ori testări ale unor produse medicinale veterinare.

(3) Depistarea bolilor transmisibile ale animalelor este realizată prin efectuarea acțiunilor de supraveghere sanitar-veterinară activă și pasivă în vederea stabilirii incidenței și prevalenței acestora.

(4) Pentru prevenirea difuzării bolilor transmisibile prin mișcarea animalelor vii, materialului germinativ, produselor și subproduselor de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar, Agenția elaborează norme sanitar-veterinare care se aprobă prin ordinul ministrului agriculturii și industriei alimentare.

(5) Agenția stabilește și actualizează lista bolilor transmisibile ale animalelor care sînt supuse declarării și notificării oficiale, precum și a celor supuse carantinei de necesitate, diferențiate în funcție de gravitatea bolii, gradul de difuzibilitate, particularitățile modului și ale căilor de transmitere a acesteia, precum și de implicațiile economico-sociale.

(6) Proprietarilor de animale sacrificate, ucise sau altfel afectate în urma lichidării focarelor de boli transmisibile li se acordă despăgubiri în condiții care se stabilesc prin hotărîre de Guvern.

(7) Agenția întocmește documentația necesară pentru obținerea statutului de țară sau zonă liberă, ori oficial liberă, de boli transmisibile și dispune aplicarea măsurilor pentru menținerea acestui statut.

(8) Agenția realizează zonarea și regionalizarea teritoriului Republicii Moldova în funcție de bolile prevăzute la alin.(5).

(9) Sînt interzise vaccinările profilactice, cu excepția celor prevăzute de Programul acțiunilor strategice de supraveghere, profilaxie și combatere a bolilor la animale, de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om și de protecție a mediului.

(10) În cazul unui risc deosebit pentru sănătatea animalelor, Agenția dispune efectuarea unor vaccinări de necesitate sau a altor vaccinări profilactice decît cele prezentate în programul menționat la alin.(9).

(11) Agenția instituie Sistemul informatic sanitar-veterinar, care va cuprinde:

a) sistemul informațional INTRANET - pentru gestionarea în formă actualizată a exploatațiilor de animale și a întreprinderilor, unităților, instituțiilor ce formează serviciile sanitar-veterinare și a celor ce sînt supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar, de asemenea, pentru comunicarea uzuală rapidă între autoritățile sanitar-veterinare competente;

b) sistemul informațional pentru identificarea și înregistrarea animalelor în vederea comunicării între baza centrală de date și bazele subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor;

c) sistemul informațional pentru notificarea și supravegherea sanitar-veterinară privind bolile transmisibile ale animalelor și zoonozele;

d) sistemul informațional rapid de alertă, care va face legătura între Agenție și autoritățile sanitar-veterinare, pe de o parte, și alte autorități ce au competențe în domeniul siguranței produselor de origine animală de orice fel, pe de altă parte;

e) sistemul informațional pentru monitorizarea mișcării interne a animalelor;

f) sistemul informațional privind monitorizarea activităților de import, export și tranzit al produselor supuse supravegherii sanitar-veterinare și controlului sanitar-veterinar.

(12) Informarea publicului privind rapoartele de activitate ale Agenției se efectuează prin intermediul paginii web specializate, pe care sînt amplasate:

a) informații de utilitate publică referitoare la organizarea, funcționarea și procesele decizionale privind supravegherea sanitar-veterinară;

b) lista întreprinderilor autorizate din punct de vedere sanitar-veterinar să efectueze operații de import/export al animalelor vii și al produselor de origine animală;

c) informații privind situația epizootică în țară și în țările vecine;

d) alte informații, în conformitate cu prevederile Acordului privind aplicarea măsurilor sanitare și fitosanitare, Acordului privind obstacolele tehnice în calea comerțului și ale Convenției Națiunilor Unite împotriva corupției, la care Republica Moldova este parte.

Articolul 23. Colectarea și nimicirea cadavrelor

Consiliile locale asigură colectarea și nimicirea cadavrelor de animale ce nu pot fi ridicate de unitățile de ecarisaj, organizează acțiuni de strîngere a cîinilor fără stăpîn, asigurînd aplicarea în acest scop a tehnicilor admise de normele sanitar-veterinare în vigoare, amenajează și întrețin locurile de depozitare a resturilor menajere, potrivit normelor sanitar-veterinare.

Capitolul VI

Cerințele sanitar-veterinare privind circulația produselor și subproduselor de origine animală

Articolul 24. Circulația produselor și subproduselor

(1) Comerțul, importul, producerea, punerea pe piață și exportul de produse și subproduse de origine animală supuse supravegherii sanitar-veterinare și controlului sanitar-veterinar, destinate consumului uman, se realizează pe baza cerințelor sanitar-veterinare elaborate de Agenție și aprobate prin hotărîre de Guvern.

(2) Produsele și subprodusele de origine animală destinate consumului uman sau utilizate în alte scopuri pot fi puse pe piață, importate sau exportate numai dacă au fost supuse inspecțiilor și controalelor sanitar-veterinare și dacă au fost obținute de la animale care:

a) nu au făcut obiectul unor restricții din motive sanitar-veterinare; sau

b) au făcut obiectul unor restricții din motive sanitar-veterinare, dar:

- au fost marcate cu o marcă specială în acest sens;

- au fost tratate sau procesate printr-o metodă adecvată pentru inactivarea sau nimicirea agentului causal.

(3) Circulația internă, importul, exportul și comerțul cu produse și subproduse de origine animală destinate consumului uman sînt supuse certificării sanitar-veterinare.

(4) Cerințele sanitar-veterinare, condițiile și modul de efectuare a certificării sanitar-veterinare, precum și competențele de certificare pentru operațiunile prevăzute la alin.(1) se elaborează de Agenție.

(5) Materiile prime pentru obținerea produselor de origine animală destinate consumului uman trebuie să respecte următoarele cerințe:

- a) să fie sigure pentru sănătatea oamenilor, sănătatea animalelor și pentru mediu;
- b) să provină de la animale ce se conformează cu cerințele de sănătate și au fost supuse inspecției și controalelor sanitar-veterinare înainte și după sacrificare;
- c) să fie obținute, colectate, achiziționate, depozitate, transportate, puse pe piață, comercializate, distribuite și vândute în condiții care să prevină orice risc pentru sănătatea oamenilor, sănătatea animalelor și pentru mediu;
- d) să fie etichetate și marcate de către medicul veterinar oficial la locul de producere a acestora cu o marcă de sănătate ce conține numărul de autorizare al întreprinderii de origine, care trebuie înscris și pe documentele veterinare ce însoțesc fiecare mișcare a acestor produse.

(6) Agenția stabilește, prin ordinul directorului general, lista țărilor și a întreprinderilor din aceste țări sau a unor părți ale acestora din care se autorizează importul de produse și subproduse de origine animală destinate consumului uman pe teritoriul Republicii Moldova.

(7) Fiecare unitate de transport care transportă mărfuri supuse controlului sanitar-veterinar de stat, fiecare tip de produs sau lot de marfă supus controlului sanitar-veterinar de stat trebuie să fie însoțit de certificat sanitar-veterinar în original, emis la locul de expediție a mărfii, care să corespundă cerințelor și standardelor internaționale și naționale ale Republicii Moldova.

Articolul 25. Mișcarea subproduselor de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman, a altor deșeuri, materiale și agenți patogeni de origine animală

(1) Comerțul, importul, exportul și orice mișcare internă a subproduselor de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman, a altor deșeuri animale, a agenților patogeni de origine animală, precum și a produselor prelucrate obținute din procesarea subproduselor de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman, se realizează cu respectarea cerințelor sanitar-veterinare și a cerințelor specifice pentru siguranța sanitar-veterinară a produselor de origine animală.

(2) Schimbul de agenți patogeni și de material patologic de origine animală se realizează numai între unități de învățămînt superior medical veterinar, institute veterinare, laboratoare sanitar-veterinare, unități și instituții de cercetare sanitar-veterinare, unități ce produc preparate imunologice, kituri și reagenți de diagnostic, care sînt autorizate de Agenție pentru a desfășura astfel de activități, conform cerințelor sanitar-veterinare specifice, elaborate de Agenție și aprobate prin hotărîre de Guvern.

(3) Subprodusele de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman sau alte deșeuri animale, precum și produsele prelucrate obținute din procesarea subproduselor de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman pot fi colectate, depozitate, transportate, procesate, fabricate, incinerate, co-incinerate sau supuse oricărui alt proces de neutralizare cu respectarea cerințelor sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor specifice, prevăzute de normele sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor de origine animală,

elaborate de Agenție și aprobate prin hotărîre de Guvern.

(4) Produsele și subprodusele menționate la alin.(3) sînt supuse inspecției și controalelor sanitar-veterinare conform cerințelor sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor specifice, în scopul prevenirii de boli la animale și oameni, precum și pentru prevenirea contaminării mediului.

(5) Agenția elaborează și pune în aplicare, anual, un plan de monitorizare a deșeurilor de origine animală și organizează realizarea controalelor sanitar-veterinare ale acestora.

Capitolul VII

Cerințele sanitar-veterinare privind protecția sănătății publice veterinare

Articolul 26. Cerințele sanitar-veterinare privind materiile prime și fabricarea produselor de origine animală

(1) Materiile prime de origine animală sînt admise pentru procesare și industrializare numai după efectuarea expertizei sanitar-veterinare și obținerea avizului din partea serviciilor veterinare de stat, ce atestă că acestea sînt conforme cu cerințele sanitar-veterinare în domeniu.

(2) Autoritățile sanitar-veterinare competente au puterea legală de a dispune întreruperea fabricării de produse de origine animală neconforme cerințelor sanitar-veterinare specifice pînă la remedierea deficiențelor, remediere certificată de medicul veterinar oficial care are în supraveghere și sub control sanitar-veterinar întreprinderea respectivă, de a retrage de pe fluxul tehnologic, din depozitele distribuitorilor sau din rețeaua de vînzare cu amănuntul produsele respective și de a dispune, după efectuarea unor investigații de laborator, dacă este necesar, utilizarea acestora în alte scopuri (industriale) sau distrugerea sub supraveghere sanitar-veterinară oficială.

(3) Agenții economici din industria alimentară care procesează materii prime și produse de origine animală trebuie să elaboreze și să pună în aplicare un plan de autocontroale ale proceselor de fabricație, organizate pentru fiecare fază sau etapă de producție pentru siguranța procesării sau industrializării, de asemenea, trebuie să înregistreze și să păstreze la dispoziția medicului veterinar oficial rezultatele acestora și să transmită distribuitorilor certificatul de calitate al acestor produse, întocmit în baza autocontroalelor și a examinărilor oficiale efectuate pentru fiecare lot pe prelevările efectuate de medicul veterinar oficial.

Articolul 27. Programul național de supraveghere și monitorizare a reziduurilor

(1) Agenția, împreună cu Ministerul Sănătății, elaborează și pune în aplicare Programul național de supraveghere și monitorizare a reziduurilor și a altor contaminanți la animale vii, produse și subproduse de origine animală și asigură controlul realizării acestuia.

(2) Agenția elaborează cerințele sanitar-veterinare privind producerea, comercializarea și utilizarea pe teritoriul Republicii Moldova a substanțelor hormonale, tireostatice, beta agoniste și a altora similare, precum și a substanțelor ce constituie contaminanți pentru produsele de origine animală.

(3) Agenția, împreună cu Ministerul Sănătății, elaborează cerințe sanitar-veterinare specifice pentru supravegherea și monitorizarea unor substanțe și reziduuri conținute în animale vii, în produsele și subprodusele de origine animală destinate consumului uman.

(4) Agenția transmite organismelor internaționale informații din domeniul sanitar-

veterinar național, conform obligațiilor asumate.

Articolul 28. Controlul zoonozelor

(1) Agenția stabilește și pune în aplicare, prin intermediul autorităților sanitar-veterinare competente, cerințele sanitar-veterinare pentru supravegherea, prevenirea și controlul zoonozelor.

(2) Agenția are responsabilitatea supravegherii, prevenirii și controlului zoonozelor în raport cu sănătatea animalelor și cu produsele și subprodusele de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar.

(3) Agenția, împreună cu Ministerul Sănătății, stabilește limitele maxime admise de reziduuri de produse medicinale de uz veterinar la animale vii și în produsele de origine animală provenite de la animale tratate cu astfel de produse medicinale.

Articolul 29. Măsurile de protecție față de izbucnirea bolilor notificabile, declarabile și supuse carantinei

(1) Agenția va elabora și va prezenta spre aprobare Guvernului reglementări normative referitoare la măsurile de protecție față de izbucnirea unor boli pe teritoriul unor țări cu care Republica Moldova realizează comerț cu animale vii, produse și subproduse supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar și care pot constitui un risc iminent pentru sănătatea animalelor sau a oamenilor, precum și măsurile de protecție ale țărilor - parteneri comerciale ale Republicii Moldova, atunci când pe teritoriul acestora este declarată o boală a animalelor ce constituie un risc pentru comerțul cu animale vii, material germinativ de origine animală, produse și subproduse supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar.

(2) Agenția elaborează și pune în aplicare Programul acțiunilor strategice de supraveghere, profilaxie și combatere a bolilor la animale, de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om și de protecție a mediului, revizuit anual și aprobat prin ordinul directorului general.

(3) Agenția elaborează programul de necesitate și alertă pentru unele boli din lista Oficiului Internațional de Epizootii, aprobat prin ordinul directorului general al Agenției și pus în aplicare de subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor.

(4) Agenția elaborează și pune în aplicare, prin intermediul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor, programe naționale de eradicare a unor boli ce evoluează pe teritoriul Republicii Moldova, de prevenire și control al unor boli emergente sau exotice pentru populațiile de animale, programe aprobate prin ordinul directorului general al Agenției.

(5) Agenția va pune în aplicare norme ce reglementează măsurile de supraveghere și control în raport cu mișcarea internă, importul, exportul și tranzitul de animale vii, material germinativ de origine animală, produse și subproduse supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar.

(6) În cazul măsurilor ce se aplică pentru lichidarea rapidă a unor focare de boli la animale, autoritățile sanitar-veterinare competente dispun sacrificarea pe loc sau într-un abator stabilit de acestea ori uciderea animalelor.

(7) În cazurile menționate la alin.(6), proprietarilor de animale sacrificate sau ucise, ori care au fost afectați în alt mod, li se acordă despăgubiri al căror quantum se stabilește la prețul pieței, la data la care au avut loc aceste acțiuni, prin hotărâre de Guvern.

(8) Asigurarea financiară a programelor de supraveghere, prevenire, control și eradicare

a bolilor la animale, precum și a celor de necesitate și alertă, se realizează de la bugetul de stat, prin intermediul Agenției.

(9) Pentru conlucrarea instituțiilor administrației publice centrale și locale în vederea controlului unor boli emergente pentru populațiile de animale din Republica Moldova, Guvernul, prin intermediul Agenției, instituie comisii antiepidemice excepționale - republicană, raionale și locale, ale căror componență și atribuții se stabilesc prin hotărâre de Guvern.

Capitolul VIII

Importul, tranzitul și exportul mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat

Articolul 30. Importul, tranzitul și exportul mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat

(1) Supravegherea sanitar-veterinară a mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat aflate în regim de import, tranzit sau export se efectuează la posturile de control sanitar-veterinar, organizate în cadrul posturilor vamale.

[Art.30 al.(2) abrogat prin LP162 din 22.07.11, MO170-175/14.10.11 art.498]

(3) Agenția elaborează cerințele sanitar-veterinare privind organizarea și funcționarea posturilor de control sanitar-veterinar al mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat, de asemenea, procedura și durata de efectuare a inspecțiilor și controalelor.

(4) Posturile de control sanitar-veterinar al mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat aflate în regim de import, tranzit sau export activează în interacțiune cu alte servicii, locul amplasării lor fiind stabilit de Guvern.

Articolul 31. Carantina profilactică

Animalele provenite din import se supun, în mod obligatoriu, carantinei profilactice pe o perioadă de maximum 30 de zile, în locuri izolate și special amenajate, autorizate de subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor, care permit introducerea animalelor în aceste locuri numai după verificarea îndeplinirii cerințelor sanitar-veterinare specifice.

Articolul 32. Obligațiile suplimentare ale Agenției

(1) Dacă în procesul vămării medicul veterinar oficial depistează boli transmisibile la animale sau există suspiciunea acestora ori un risc de altă natură ce poate pune în pericol sănătatea animalelor, sănătatea publică veterinară, protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală, întregul lot al mărfii supuse controlului sanitar-veterinar de stat se returnează către țara de origine, iar dacă această măsură nu este posibilă, Agenția, în comun cu organele vamale, dispune distrugerea lotului, sacrificarea forțată a animalelor și prelucrarea ulterioară sau tratamentul imediat al acestora, precum și al obiectelor și materialelor aferente.

(2) În situațiile prevăzute la alin.(1), Agenția notifică măsurile dispuse autorității sanitar-veterinare centrale din țara exportatoare.

Articolul 33. Intrarea și ieșirea mărfurilor

Organele vamale nu trebuie să permită intrarea (sub formă de tranzit sau de import) sau ieșirea de pe teritoriul Republicii Moldova (sub formă de export sau de tranzit) a mijloacelor ce transportă animale vii, material germinativ, produse și subproduse de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar dacă acestea nu au primit avizul de liberă trecere din partea medicului veterinar oficial de la postul respectiv de control sanitar-

veterinar organizat în cadrul postului vamal. Pentru a primi avizul menționat, agenții economici depun următoarele documente:

- a) certificatul sanitar-veterinar;
 - b) certificatul de origine;
 - c) după caz, certificatul de calitate;
 - d) avizul sanitar-veterinar eliberat de Agenție.
- Articolul 33¹.** Eliberarea avizelor sanitar-veterinare de import, export sau tranzit

(1) Agenția, în funcție de situația epizootică a țării exportatoare și în conformitate cu prevederile legale, eliberează avizul sanitar-veterinar de import, export sau tranzit al mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat ale agențiilor economice solicitanți.

(2) Modelul avizului sanitar-veterinar de import/export/tranzit este prezentat în anexa nr. 10.

(3) Pentru obținerea avizelor sanitar-veterinare de import, export sau tranzit, agenții economici vor depune la Agenție următoarele seturi de documente (în copii și în original):

- a) pentru importul de animale de producere/reproducere sau destinate abatajului:
 - cererea-tip al cărei model este prezentat în anexa nr. 7;
 - copia de pe certificatul de înregistrare de stat a unității;
- b) pentru importul de produse alimentare de origine animală și de subproduse de origine animală:
 - cererea-tip al cărei model este prezentat în anexa nr. 8;
 - copia de pe raportul de încercări, eliberat de un laborator acreditat din țara de origine, care indică compoziția, indicii fizico-chimici și microbiologici pentru fiecare sortiment de produs, conform înregistrării produsului în țara de origine;
 - copia de pe contractul de vânzare-cumpărare;
- c) pentru importul de material germinativ, de ouă de incubație:
 - cererea-tip al cărei model este prezentat în anexa nr. 8;
 - copia de pe raportul de încercări, eliberat de un laborator acreditat din țara de origine, care indică compoziția, indicii fizico-chimici și microbiologici pentru fiecare sortiment de produs, conform standardelor din țara de origine;
- d) pentru importul de furaje, materie primă furajeră, hrană pentru animale de companie și animale exotice, lapte-praf furajer, momeală de pescuit, bumbac, de alte produse și materii care pot influența starea sănătății animalelor și sănătatea publică:
 - cererea-tip al cărei model este prezentat în anexa nr. 8;
 - raportul de încercări ale produsului, din țara de origine, după caz, în care se va indica originea și compoziția proteinei, specia de la care provine proteina, indicii fizico-chimici, microbiologici și toxicologici;
- e) pentru exportul animalelor de producere/reproducere sau destinate abatajului:
 - cererea-tip al cărei model este prezentat în anexa nr. 7;
- f) pentru exportul de produse și subproduse de origine animală:
 - cererea-tip al cărei model este prezentat în anexa nr. 8;
- g) pentru exportul de material germinativ, de ouă de incubație:
 - cererea-tip al cărei model este prezentat în anexa nr. 8;
 - copia de pe raportul de încercări, eliberat de un laborator acreditat conform cerințelor legislației în vigoare;

h) pentru exportul de furaje, materie primă furajeră, hrană pentru animale de companie și animale exotice, lapte-praf furajer, momeală de pescuit, bumbac, de alte produse și materii care pot influența starea sănătății animalelor și sănătatea publică:

– cererea-tip al cărei model este prezentat în anexa nr. 8;
– copia de pe raportul de încercări, eliberat de un laborator acreditat conform cerințelor legislației în vigoare;

i) pentru efectuarea operațiunilor de tranzit al încărcăturilor supuse controlului sanitar-veterinar:

– cererea prin care se solicită tranzitul mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar, cu precizarea țării de origine și a țării de destinație, a sortimentului de produse, a cantității, precum și a punctelor de trecere a frontierei la intrarea și la ieșirea din țară și în cazul în care produsele staționează temporar pe teritoriul țării;

– copia de pe certificatul veterinar, semnat de către medicul veterinar oficial al țării de origine, perfectat în limba țării-exportatoare și/sau în limba de stat;

– planul de rută, aprobat de autoritatea sanitar-veterinară din țara de origine a animalelor;

j) pentru efectuarea operațiunilor de import/export cu produse biologice și produse farmaceutice de uz veterinar:

– cererea-tip al cărei model este prezentat în anexa nr. 9;

– copia de pe certificatul de înregistrare de stat a unității;

– copia de pe certificatul de înregistrare a produsului biologic sau a produselor farmaceutice de uz veterinar în Republica Moldova;

– copia de pe licența de activitate.

(4) Solicitarea altor documente decât cele prevăzute la alin. (3) nu se admite.

(5) În cazul în care nu au fost anexate toate documentele prevăzute la alin. (3), refuzul primirii setului de documente se face la momentul depunerii cererii.

(6) După verificarea copiilor de pe documentele prevăzute la alin. (3), originalele se restituie solicitantului.

(7) Dovada achitării plății pentru avizul sanitar-veterinar se face în momentul eliberării avizului.

(8) La eliberarea avizelor sanitar-veterinare, funcționarii publici ai Agenției verifică, în mod obligatoriu, veridicitatea pachetului de acte necesare pentru efectuarea importului, exportului sau tranzitului de mărfuri supuse controlului sanitar-veterinar de stat, inclusiv situația epizootică a țării de proveniență a acestora și a țării din care urmează să se efectueze importul, eliberând ulterior agentului economic avizul sanitar-veterinar de import, de export sau de tranzit pentru fiecare lot separat în termen de o zi de la data depunerii cererii.

(9) În cazul în care după expirarea termenului specificat la alin. (8) nu este dat niciun răspuns, avizul se consideră eliberat în conformitate cu procedura aprobării tacite, reglementată de Legea nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător și de Legea nr. 160 din 22 iulie 2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

(10) Termenul de valabilitate al avizului sanitar-veterinar de import/export constituie 20 de zile, iar de tranzit – 8 zile de la data eliberării, prelungirea lui fiind interzisă.

[Art.33¹ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 34. Proceduri de export/import

(1) Exportul de animale vii, material germinativ de origine animală, produse și subproduse

supuse supravegherii sanitar-veterinare și controlului sanitar-veterinar se realizează în condiții similare importului, la care se adaugă respectarea condițiilor sanitar-veterinare de sănătate a animalelor, certificarea sanitar-veterinară solicitată de țara importatoare și existența notificării de acceptare a importului din partea acesteia și din partea autorităților veterinare competente ale țărilor de tranzit.

(2) Activitățile de import, export și tranzit de animale vii, material germinativ de origine animală, produse și subproduse supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar se pot efectua numai cu avizul sanitar-veterinar scris al Agenției.

(3) Importul, exportul și tranzitul animalelor de companie sau decorative, al animalelor și produselor ori subproduselor destinate unor scopuri științifice, expozițiilor, cadourilor se efectuează în baza certificatelor sanitar-veterinare.

(4) Returnarea forțată a unor mărfuri exportate supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar se poate realiza în cazul în care animalele, produsele și subprodusele implicate sînt însoțite de certificate sanitar-veterinare sau alte documente cu care au fost exportate.

(5) Autoritățile sanitar-veterinare nu poartă răspundere pentru cauzarea unor daune agentului economic ca urmare a expirării termenului de valabilitate sau al celui de durabilitate, determinată de respingerea și returnarea transportului sau reținerea acestuia pentru realizarea procedurilor vamale în cazul nerespectării de către agentul economic a cerințelor sanitar-veterinare legale.

Capitolul IX

Cerințele sanitar-veterinare privind protecția și asigurarea bunăstării animalelor și cele privind produsele medicinale veterinare

Articolul 35. Cerințele sanitar-veterinare privind protecția și asigurarea bunăstării animalelor

(1) Proprietarii, deținătorii sau îngrijitorii de animale au obligația să respecte și să aplice cerințele sanitar-veterinare și alte norme privind adăpostirea și îngrijirea animalelor din exploatații, grădini, parcuri zoologice și rezervații ori din aglomerările temporare de animale sau pe perioada pășunatului, în scopul respectării cerințelor fiziologice și de comportament ale acestora, potrivit cerințelor sanitar-veterinare în domeniul protecției și asigurării bunăstării animalelor.

(2) Agenția elaborează cerințele sanitar-veterinare pentru protecția animalelor de fermă, a animalelor în timpul transportului, în timpul sacrificării sau uciderii, a animalelor utilizate în scopuri de cercetare, de experimentare sau de diagnostic, a animalelor din grădinile și parcurile zoologice, rezervații, a animalelor sălbatice, a animalelor de companie și de serviciu, a animalelor de competiție, a animalelor din aglomerările temporare de animale, a animalelor din speciile pe cale de dispariție și controlează conformitatea cu aceste cerințe.

(3) Agenția, în colaborare cu organizațiile neguvernamentale din domeniu, va lua măsurile necesare pentru respectarea cerințelor sanitar-veterinare prevăzute la alin.(2).

Articolul 36. Fabricarea și utilizarea furajelor și materialelor furajere

(1) Agenția elaborează cerințele sanitar-veterinare pentru producerea, testarea, autorizarea, depozitarea, transportul, comercializarea, utilizarea, importul, tranzitul, exportul și comerțul cu furaje, materiale furajere, premixuri, zooforturi, aditivi furajeri, furaje complete, furaje suplimentare, furaje combinate, alte materiale și produse utilizate în

furajarea și nutriția animalelor.

(2) Agenția exercită, prin intermediul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor, controlul de stat privind calitatea, salubritatea, modul de producere, depozitare și distribuție a materialelor furajere menționate la alin.(1), precum și a furajelor medicamentate și a hranei destinate pentru animalele de companie.

(3) Producerea, importul, comerțul și exportul materialelor furajere menționate la alin.(1), precum și al furajelor medicamentate și al hranei destinate pentru animalele de companie, se efectuează doar în baza avizului Agenției. Avizul se va elibera într-un termen ce nu va depăși 20 de zile, în baza cererii solicitantului, a certificatului de înregistrare a întreprinderii și a mostrei de produs.

(4) Controlul materialelor furajere menționate la alin.(1) se realizează prin controlul documentelor, al respectării cerințelor sanitar-veterinare menționate la alin.(1) și prin prelevări de probe, în vederea efectuării examenului de laborator de către medicul veterinar oficial pe a cărui rază de activitate și sub ale cărui supraveghere și control sanitar-veterinar se află întreprinderea, conform unui program național de supraveghere a materialelor furajere menționate la alin.(1), elaborat de Centrul Republican de Diagnostic Veterinar și aprobat prin ordinul directorului general al Agenției.

(5) În cazul în care materialele furajere nu sînt conforme cu cerințele sanitar-veterinare menționate la alin.(1), deficiența fiind depistată prin controalele specificate la alin.(2), medicul veterinar oficial responsabil de supravegherea și controlul sanitar-veterinar la întreprinderea respectivă dispune interzicerea procesului de producție pentru lotul în cauză pînă la remedierea neconformității, probată prin documente oficiale și examene de laborator, de asemenea, poate solicita retragerea lotului din stoc, din depozite sau din unitățile de industrializare și comercializare angro sau cu amănuntul și stabilirea destinației acestora, implicînd chiar distrugerea acestuia atunci cînd există un risc major pentru sănătatea animalelor sau pentru mediu.

(6) Agenția stabilește, prin ordinul ministrului agriculturii și industriei alimentare, lista substanțelor interzise spre utilizare în furajarea animalelor, precum și nivelurile maxim admise de produse medicinale veterinare utilizate pentru furajele medicamentate, controlul respectării acestora fiind realizat de medicii veterinari oficiali, responsabili de supravegherea și controlul sanitar-veterinar la unitățile și exploatațiile de animale ce utilizează materialele furajere menționate la alin.(1).

(7) Agenția întocmește lista oficială a aditivilor furajeri, a zooforturilor, premixurilor și concentratelor proteino-vitamino-minerale sau vitamino-minerale ce pot fi utilizate și introduse în furaje, materiale furajere, furaje combinate, furaje complete și furaje suplimentate, care este aprobată prin ordinul directorului general și publicată oficial.

(8) Este interzisă administrarea produselor hormonale, a substanțelor tireostatice, beta agoniste și a anabolizantelor la animalele producătoare de produse de origine animală pentru alte scopuri decît tratamentele specifice domeniului de reproducție și patologiei reproducției. Controlul respectării acestei dispoziții legale se exercită de către medicii veterinari oficiali, prin consultarea documentelor și a registrelor de tratamente și a evidențelor la nivelul producătorilor, furnizorilor ori distribuitorilor de astfel de produse.

(9) Furajele medicamentate se produc numai în conformitate cu rețeturile emise de un medic veterinar, se livrează numai persoanelor fizice sau juridice indicate în rețetă, în cantitățile indicate în aceasta și pe baza indicațiilor de utilizare și de păstrare formulate de

medicul veterinar care le-a prescris.

(10) Agenția întocmește și face publică lista întreprinderilor ce produc, depozitează, comercializează, intermediază sau distribuie materialele furajere menționate la alin.(1), listă aprobată și modificată prin ordinul directorului general al Agenției. Fiecare din întreprinderile menționate se află sub supravegherea sanitară și controlul medicului veterinar oficial pe a cărui rază de activitate este localizată.

Articolul 37. Stabilirea cerințelor sanitar-veterinare privind fabricarea și utilizarea produselor medicinale veterinare

(1) Agenția elaborează și prezintă spre aprobare Guvernului cerințele sanitar-veterinare pentru testarea, omologarea, înregistrarea, producerea, depozitarea, transportul, comercializarea, utilizarea, importul, exportul și comerțul cu produse medicinale veterinare.

(2) Agenția întocmește și actualizează, prin ordinul directorului general, lista unităților autorizate sanitar-veterinar care fabrică produse medicinale veterinare, precum și lista fabricanților și distribuitorilor autorizați să aibă în posesie substanțe active cu proprietăți anabolice, antiinfecțioase, antiparazitare, antiinflamatorii, hormonale sau psihotrope, care pot fi folosite la fabricarea produselor medicinale veterinare.

(3) Agenția întocmește și actualizează, prin ordinul directorului general, lista produselor medicinale veterinare autorizate, a perioadelor de așteptare și întrerupere, precum și a interdicțiilor privind utilizarea unora dintre aceste produse.

(4) Agenția elaborează și pune în aplicare un program de farmacovigilență.

Articolul 37¹. Înregistrarea produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) Înregistrarea produselor farmaceutice de uz veterinar se efectuează de către Agenție în baza deciziei Comisiei Medicamentelor Veterinare.

(2) Produsele farmaceutice de uz veterinar pot fi comercializate, utilizate în medicina veterinară și importate numai după înregistrarea lor în Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar, avînd certificat de înregistrare, eliberat în conformitate cu prevederile prezentei legi, al cărui model este prezentat în anexa nr. 11.

(3) Certificatul de înregistrare se eliberează pentru produsele farmaceutice de uz veterinar care îndeplinesc condițiile de calitate, eficacitate și siguranță.

(4) Solicitant al înregistrării produsului/produselor farmaceutice de uz veterinar poate fi producătorul autohton persoană juridică care deține licență pentru activitatea farmaceutică veterinară sau producătorul străin, autorizat potrivit legislației din țara de origine, cu reprezentanță în Republica Moldova, precum și distribuitorul oficial al producătorilor străini care dețin licență pentru activitatea farmaceutică veterinară.

(5) În scopul asigurării cu produse farmaceutice de uz veterinar necesare în cazuri deosebite (epizootii, epidemii, cataclisme ori situații de alertă declarate oficial), în absența analogilor sau substituenților pe piața farmaceutică, Agenția permite importul de produse farmaceutice de uz veterinar neînregistrate în Republica Moldova, dar înregistrate în țara de origine.

(6) Agenția:

a) va elabora regulamentul privind normele și protocoalele analitice, farmacotoxicologice și clinice referitoare la testarea produselor farmaceutice de uz veterinar, care va fi aprobat prin hotărîre de Guvern;

b) va aproba Regulile de bună practică în laborator, Regulile de bună practică în clinică, Regulile de bună practică farmaceutică.
[Art.37¹ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 37². Inițierea procedurii de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) Pentru inițierea procedurii de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar, solicitantul înaintează Centrului Republican de Diagnostic Veterinar documentația administrativă normativă tehnică completă, conform alin. (2), și următoarele materiale în vederea efectuării expertizei de laborator:

a) eșantioane de produs finit, prezentate în ambalajele ce urmează a fi plasate pe piață și utilizate în medicina veterinară în cantitățile necesare pentru a permite verificarea parametrilor de calitate înscrși în specificația de calitate și conform metodelor prezentate în documentația chimică, farmaceutică și biologică;

b) substanțe de referință internaționale sau naționale, reactivi adiționali, după caz.

(2) Documentația administrativă normativă tehnică se prezintă în limba de stat, în limba rusă sau engleză și trebuie să conțină:

a) cererea solicitantului care cuprinde informația despre denumirea și adresa juridică a acestuia, datele de identificare ale producătorului produsului farmaceutic de uz veterinar, locul producerii și denumirea comercială a produsului;

b) copia licenței de activitate farmaceutică veterinară, a autorizației de fabricație, avînd imprimată ștampila solicitantului în original, precum și autorizația sanitar-veterinară de funcționare;

c) dovada că solicitantul are la dispoziție serviciile unei persoane calificate – medic veterinar sau farmacist;

d) în cazul cererii de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar de import – copia documentului ce atestă dreptul producătorului de a fabrica produse farmaceutice de uz veterinar, precum și copia documentului de înregistrare a produsului de uz veterinar în țara de origine sau un document emis de autoritatea competentă din țara de origine ce atestă faptul că produsul respectiv este permis pentru producere, comercializare și/sau o scrisoare oficială ce denotă că produsul respectiv nu se supune înregistrării în țara de origine;

e) modelul prospectului și al etichetei produsului finit, în limba de stat;

f) documentația normativă tehnică a produsului farmaceutic de uz veterinar, care va conține în mod obligatoriu:

– compoziția calitativă și cantitativă a tuturor constituenților produsului farmaceutic de uz veterinar, precum și denumirea internațională nebrețată;

– diagrama (ori schema) fluxului tehnologic, pentru produsele farmaceutice autohtone;

– indicații terapeutice, contraindicații și avertizări privind reacțiile adverse;

– doza recomandată pentru diferite specii de animale cărora le este destinat produsul farmaceutic de uz veterinar, forma farmaceutică, modul și calea de administrare, precum și perioada de valabilitate propusă;

– motivele pentru care sînt necesare măsuri de precauție și de siguranță ce trebuie luate pentru depozitarea produsului farmaceutic de uz veterinar, pentru administrarea acestuia la animale și pentru eliminarea deșeurilor, precum și indicarea riscurilor potențiale pe care le-ar putea prezenta produsul farmaceutic de uz veterinar pentru mediu, pentru sănătatea publică și a animalelor, pentru plante;

– indicarea perioadei de așteptare pentru produsele medicinale destinate animalelor de fermă;

– descrierea metodelor de testare utilizate de fabricant;
– rezultatele testelor farmaceutice (fizico-chimice, biologice sau microbiologice), testelor de siguranță și testelor pentru reziduuri, testelor preclinice și clinice, testelor privind evaluarea riscurilor potențiale prezentate de produsul medicinal asupra mediului;

– particularitățile clinice, și anume: specii-țintă, indicații de utilizare, cu specificarea speciilor-țintă, contraindicații, avertizări speciale pentru fiecare specie-țintă, precauții speciale pentru utilizare, inclusiv precauții speciale pentru persoana care administrează produsul medicinal animalelor, reacții adverse (frecvență și gravitate), utilizare în timpul gestației, lactației sau ouatului, interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiuni, doza și calea de administrare, supradoza (simptome, proceduri de urgență), dacă este cazul, perioade de așteptare pentru diferite alimente, inclusiv cele pentru care perioada de așteptare este zero;

– particularități farmaceutice, și anume: lista excipientelor, incompatibilități majore, perioada de valabilitate după reconstituirea produsului medicinal, dacă este cazul, sau atunci când ambalajul primar este deschis pentru prima dată, precauții speciale pentru depozitare, pentru natura și compoziția ambalajului primar, precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse.

(3) Solicitarea altor documente decât cele prevăzute la alin. (2) nu se admite.

(4) Taxa pentru expertiza corespunzătoare la înregistrarea produselor farmaceutice de uz veterinar, stabilită conform legii, se achită dacă expertiza preventivă a dosarului a stabilit că documentația administrativă normativă tehnică este completă.

(5) Expertiza preventivă a documentației administrative normative tehnice se efectuează de către specialiștii Centrului Republican de Diagnostic Veterinar și constă în verificarea existenței tuturor documentelor prevăzute la alin. (2), repartizării lor în ordinea corespunzătoare, existenței mostrelor de produs finit, a substanțelor de referință, a impurităților și produselor de degradare, după caz.

(6) Expertiza preventivă a documentației administrative normative tehnice se efectuează în termen de până la 5 zile de la data depunerii. În cazul în care documentația administrativă normativă tehnică și materialele prezentate de solicitant nu corespund prevederilor prezentei legi, solicitantul este informat în scris în termen de 2 zile de la data verificării dosarului înaintat.

(7) În cazul în care nu sînt necesare completări la documentația administrativă normativă tehnică depusă, dată a înaintării acesteia se consideră data prezentării la Centrul Republican de Diagnostic Veterinar. Perioada de timp prevăzută pentru finalizarea procedurii de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar este de până la 2 luni de la data achitării taxei stabilite în lege.

[Art.37² introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]
Articolul 37³. Verificarea și evaluarea în procesul de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) În cazul în care este acceptată, documentația administrativă normativă tehnică se repartizează experților pentru investigații de laborator.

(2) În cazul survenirii unor neclarități pe marginea documentației administrative normative tehnice sau a mostrelor de produs final după expertiza preventivă, experții care efectuează investigațiile, prin intermediul conducerii Centrului Republican de Diagnostic Veterinar, înaintează solicitantului înregistrării un demers, în care acestuia i se indică clar ce urmează să prezinte în scopul finalizării investigațiilor corespunzătoare.

(3) Dacă solicitantul înregistrării produsului farmaceutic de uz veterinar nu prezintă integral materialele solicitate conform art. 37² alin. (2) sau în termen de până la 6 luni de la data primirii demersului din partea Centrului Republican de Diagnostic Veterinar, conform alin. (2) al prezentului articol, procedura de înregistrare a produsului în cauză încetează.

(4) Experții responsabili ai Centrului Republican de Diagnostic Veterinar verifică metodele de control descrise în documentația administrativă normativă tehnică și efectuează investigațiile de laborator ale produsului farmaceutic de uz veterinar, în urma cărora eliberează buletinul analizei calității produsului, precum și emit un raport conform alin. (5).

(5) Procesul de evaluare a documentației administrative normative tehnice se finalizează cu emiterea de către experții Centrului Republican de Diagnostic Veterinar, după caz, a unui raport final, cu recomandarea de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar sau cu respingerea argumentată a înregistrării acestuia.

(6) În cazul în care au fost necesare completări ale documentației administrative normative tehnice, perioada de timp pentru finalizarea procedurii de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar se prelungește cu intervalul de timp în care au fost transmise completările și au fost efectuate evaluările suplimentare.

[Art.37³ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 37⁴. Examinarea și evaluarea fluxului tehnologic de fabricare a produsului farmaceutic de uz veterinar

(1) Pe parcursul perioadei de evaluare, experții pot solicita producătorului efectuarea unei inspecții la locul de producție și/sau a unei inspecții la locul/locurile de desfășurare a testărilor clinice.

(2) În urma examinării și evaluării fluxului tehnologic de fabricare a produsului farmaceutic de uz veterinar, solicitantului i se eliberează un certificat privind examinarea și evaluarea fluxului tehnologic de fabricare a produsului farmaceutic de uz veterinar și se întocmește raportul corespunzător.

(3) Copia certificatului privind examinarea și evaluarea fluxului tehnologic de fabricare a produsului farmaceutic de uz veterinar și raportul corespunzător se anexează la documentația ce servește drept bază pentru eliberarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar.

[Art.37⁴ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 37⁵. Eliberarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar

(1) Buletinul analizei calității produsului farmaceutic de uz veterinar și rapoartele de evaluare ale experților Centrului Republican de Diagnostic Veterinar, împreună cu documentația administrativă normativă tehnică, se transmit Comisiei Medicamentelor Veterinare în scopul analizei aspectului corespunderii produsului farmaceutic de uz veterinar cerințelor în vigoare și al emiterii deciziei privind admiterea sau respingerea acestuia.

(2) În baza deciziei Comisiei Medicamentelor Veterinare, directorul Agenției emite un ordin cu privire la înregistrarea produsului farmaceutic de uz veterinar în Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar și solicitantului i se eliberează certificatul de înregistrare ce conține datele de identificare ale produsului în cauză.

(3) Documentația care a servit drept bază pentru eliberarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar și copia lui se păstrează în arhiva Centrului Republican de Diagnostic Veterinar o perioadă de 15 ani de la data expirării termenului de valabilitate al acestui certificat.

(4) Responsabil de înscrierea și radierea produsului farmaceutic de uz veterinar în/din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar este Centrul Republican de Diagnostic Veterinar.

(5) Certificatul de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar se eliberează în termen de 10 zile. În cazul în care după expirarea termenului respectiv nu este dat niciun răspuns, autorizarea se consideră efectuată în conformitate cu procedura aprobată tacite, reglementată de Legea nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător și de Legea nr. 160 din 22 iulie 2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

(6) Dovada achitării plății se face în momentul eliberării certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar.

[Art.37⁵ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]
Articolul 37⁶. Respingerea înregistrării produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) Comisia Medicamentelor Veterinare poate respinge înregistrarea unui produs farmaceutic de uz veterinar în cazul în care verificarea documentației administrative normative tehnice și a expertizei de laborator constată că:

- a) balanța risc-beneficiu a produsului este nefavorabilă în condițiile de utilizare;
- b) produsul nu are efect terapeutic ori solicitantul nu are suficiente dovezi pentru astfel de efecte în ceea ce privește speciile de animale care urmează să fie tratate;
- c) nu este precizată compoziția calitativă sau cea cantitativă a produsului;
- d) perioada de așteptare recomandată de solicitant nu este suficientă pentru a asigura că alimentele obținute de la animalul tratat nu conțin reziduuri ce ar putea constitui un pericol pentru sănătatea consumatorului sau că nu este justificată pe deplin;
- e) eticheta sau prospectul propus de producător nu corespunde prevederilor prezentei legi;
- f) produsul este prezentat spre vânzare pentru o utilizare ce a fost interzisă în baza altor reglementări;

g) reactivii biologici pentru diagnostic „in vitro” nu sînt probați la parametrii de calitate ai produsului sau nu sînt demonstrați suficient de către producător.

(2) În cazul respingerii înregistrării produselor farmaceutice de uz veterinar, membrii Comisiei Medicamentelor Veterinare întocmesc un raport justificativ și, în termen de 5 zile de la ședință, îl transmit solicitantului înregistrării.

(3) În termen de pînă la 30 de zile de la data primirii raportului de respingere, solicitantul, prin justificări detaliate, poate contesta raportul de respingere a înregistrării la Agenție.

(4) Termenul de examinare a contestației este de pînă la 10 zile de la data primirii contestației.

[Art.37⁶ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 37⁷. Reînregistrarea produsului farmaceutic de uz veterinar

(1) Produsul farmaceutic de uz veterinar se reînregistrează, la cererea titularului, în legătură cu modificarea denumirii ori a componenței lui.

(2) Documentația administrativă normativă tehnică, înaintată pentru reînregistrare, se depune la Centrul Republican de Diagnostic Veterinar.

(3) Etapele procedurii de reînregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar sînt identice cu etapele statuate în procedura de înregistrare a acestui produs.

(4) În cazul cînd nu s-au produs modificări în ceea ce privește parametrii din specificația de calitate și metodologia de control față de documentația prezentată la înregistrarea anterioară, cînd produsul farmaceutic de uz veterinar nu a fost rebutat niciodată la etapa de import, controlul de laborator al acestuia nu se efectuează.

[Art.37⁷ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 37⁸. Suspendarea și retragerea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar

(1) Agenția decide asupra suspendării temporare a certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar, cu radierea lui din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar, în cazul în care producătorul a schimbat oricare dintre datele cuprinse în documentația administrativă normativă tehnică depusă pentru înregistrarea acestuia fără notificarea Centrului Republican de Diagnostic Veterinar.

(2) Suspendarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar se efectuează cu adresarea ulterioară în instanța de judecată a autorității sanitar-veterinare competente teritoriale, care a dispus suspendarea, conform art. 17 al Legii nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător.

(3) Suspendarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar încetează cînd titularul certificatului de înregistrare înlătură circumstanțele ce au servit drept temei pentru suspendare, prin acceptarea de către Comisia Medicamentelor Veterinare a modificărilor de date cuprinse în documentația administrativă normativă tehnică depusă pentru înregistrare ce au servit drept temei pentru suspendare.

(4) În vederea protejării sănătății animalelor, Agenția poate interzice folosirea pe teritoriul Republicii Moldova a unui produs farmaceutic de uz veterinar înregistrat conform prezentei legi care, prin expertiza corespunzătoare, s-a dovedit a fi ofensiv, radiindu-l din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar.

(5) Agenția retrage certificatul de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar și radiază produsul din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar în cazul:

- a) apariției unor efecte adverse severe sau a altor proprietăți dăunătoare;
- b) cînd producătorul sau titularul certificatului de înregistrare solicită radierea.

(6) Agenția informează în scris titularul certificatului de înregistrare despre radierea produsului farmaceutic de uz veterinar din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar în termen de pînă la 5 zile de la data luării deciziei privind retragerea certificatului de înregistrare.

[Art.37⁸ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 37⁹. Cerințe la fabricarea produselor

farmaceutice de uz veterinar

(1) Fabricarea produselor farmaceutice de uz veterinar are loc numai în cazul deținerii autorizației sanitar-veterinare de funcționare, eliberată, conform prevederilor prezentei legi, producătorilor autohtoni.

(2) Autorizația menționată la alin. (1) va fi solicitată pentru fabricarea produselor farmaceutice de uz veterinar, precum și pentru diferitele procese de divizare, de ambalare sau de reambalare.

(3) Producătorul de produse farmaceutice de uz veterinar trebuie să îndeplinească următoarele cerințe:

a) să aibă la dispoziție, pentru fabricarea produselor farmaceutice de uz veterinar, un număr suficient de clădiri adecvate, echipament tehnic și instalații de control utilizate la fabricarea, controlul și depozitarea produselor respective;

b) să dispună de serviciile a cel puțin unei persoane calificate care deține o diplomă de calificare, acordată la încheierea unui curs universitar în domeniul farmaceuticii sau al medicinei veterinar, și să prezinte dovada că are cunoștințele necesare pentru fabricarea și controlul produselor farmaceutice de uz veterinar, precum și să aibă experiență practică, dobândită, pe parcursul a cel puțin 2 ani, în una sau în mai multe întreprinderi producătoare, autorizate în activitățile de analiză calitativă a produselor medicinale, de analiză cantitativă a substanțelor active, de testare și control, necesare pentru asigurarea calității produselor farmaceutice de uz veterinar.

(4) Titularul autorizației sanitar-veterinare de funcționare este obligat:

a) să distribuie produsele farmaceutice de uz veterinar înregistrate în Republica Moldova, însoțite de buletinul analizei calității, eliberat de Centrul Republican de Diagnostic Veterinar;

b) să respecte principiile de bună practică de fabricație pentru produsele farmaceutice și să utilizeze ca materii prime numai substanțele active, fabricate în conformitate cu liniile directoare detaliate referitoare la buna practică de fabricație pentru materii prime, elaborate de Agenție;

c) să țină evidența detaliată a tuturor produselor farmaceutice de uz veterinar furnizate de el, inclusiv probe.

[Art.37⁹ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]
Articolul 37¹⁰. Cerințe privind etichetarea produselor farmaceutice de uz veterinar și cerințele prospectului

(1) Ambalajul produsului farmaceutic de uz veterinar va conține următoarele informații, înscrise cu caractere lizibile:

a) denumirea produsului farmaceutic de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică a acestuia;

b) indicarea substanțelor active exprimate calitativ și cantitativ per unitate sau în conformitate cu forma de administrare pentru un anumit volum sau pentru o anumită greutate, utilizând denumirile comune;

c) numărul lotului de fabricație (seria);

d) denumirea și adresa producătorului;

e) speciile de animale cărora le este destinat produsul farmaceutic de uz veterinar, metoda și, după caz, modul de administrare, precum și doza prescrisă;

f) perioada de așteptare pentru produsul farmaceutic de uz veterinar, destinat animalelor de fermă, pentru toate speciile în cauză și pentru alimentele provenite de la acestea (carne și organe, ouă, lapte, miere), inclusiv speciile pentru care perioada de așteptare este zero;

g) precauții specifice referitoare la eliminarea produsului farmaceutic de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la produsul farmaceutic de uz veterinar, după caz, precum și o referire la orice sistem de colectare implementat;

h) mențiunea „De uz veterinar”;

i) data producerii și data expirării termenului de valabilitate.

(2) Datele specificate la alin. (1) vor fi menționate pe ambalajul secundar sau primar în limba de stat sau în una din limbile de circulație internațională – pentru producătorii autohtoni, în limba de stat sau în una din limbile de circulație internațională – pentru produsele farmaceutice de uz veterinar importate.

(3) Forma farmaceutică și conținutul exprimat în greutate, în volum sau în unități de doză vor fi indicate numai pe ambalajul secundar.

(4) În cazul fiolelor, informațiile menționate la alin. (1) vor fi înscrise pe ambalajul secundar. Cu toate acestea, pe ambalajul primar trebuie înscrise numai următoarele informații:

a) denumirea produsului farmaceutic de uz veterinar;

b) cantitatea de substanțe active;

c) modul de administrare;

d) numărul lotului de fabricație (seria);

e) data expirării termenului de valabilitate;

f) mențiunea „De uz veterinar”.

(5) În lipsa ambalajului secundar, toate informațiile prevăzute pentru acest ambalaj vor fi menționate pe ambalajul primar.

(6) Includerea unui prospect în ambalajul produselor farmaceutice de uz veterinar este obligatorie, în afară de cazul când toate informațiile prevăzute de prezenta lege sînt menționate pe ambalajul primar și pe ambalajul secundar.

(7) Prospectul va fi prezentat în termeni ușor de înțeles pentru public, în limba de stat sau în una din limbile de circulație internațională.

(8) Prospectul produselor farmaceutice de uz veterinar autohtone se aprobă de Comisia Medicamentelor Veterinare.

[Art.37¹⁰ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul 37¹¹. Cerințe privind distribuirea și eliberarea produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) Distribuirea produselor farmaceutice de uz veterinar se face numai în cazul deținerii autorizației sanitar-veterinare de funcționare, eliberată conform prevederilor prezentei legi.

(2) Solicitantul autorizației sanitar-veterinare de funcționare este obligat să țină evidența fiecărei tranzacții de intrare sau de ieșire a produselor farmaceutice de uz veterinar, indicînd:

a) data;

b) denumirea exactă a produsului;

c) buletinul analizei calității produsului;

d) cantitatea primită sau furnizată;

e) numele și adresa furnizorului sau destinatarului.

(3) Eliberarea către public a produselor farmaceutice de uz veterinar prin rețetă se

efectuează cu respectarea restricțiilor prevăzute de Legea nr. 382-XIV din 6 mai 1999 cu privire la circulația substanțelor narcotice și psihotrope și a precursorilor.

[Art.37¹¹ introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul **37¹²**. Farmacovigilența

(1) Pentru a asigura adoptarea unor decizii adecvate, referitoare la produsele farmaceutice de uz veterinar înregistrate în Republica Moldova, având în vedere informațiile obținute în legătură cu reacțiile adverse suspecte ale acestor produse în condiții normale de utilizare, Centrul Republican de Diagnostic Veterinar asigură un sistem de farmacovigilență veterinară.

(2) Sistemul de farmacovigilență veterinară este utilizat la colectarea informațiilor utile pentru supravegherea produselor farmaceutice de uz veterinar, în special referitor la reacțiile adverse la animale și la om, legate de utilizarea produselor farmaceutice de uz veterinar, și pentru evaluarea științifică a acestor informații.

(3) Centrul Republican de Diagnostic Veterinar înregistrează, în baza sistemului de farmacovigilență, datele și informațiile privind orice reacție adversă.

(4) Sistemul de farmacovigilență veterinară conține orice informație disponibilă referitoare la lipsa eficacității așteptate, la utilizarea în afara prescripțiilor de pe etichetă, investigațiile cu privire la validitatea perioadei de așteptare și a problemelor potențiale privind mediul, ce apar în urma utilizării produsului farmaceutic de uz veterinar și pot influența evaluarea beneficiilor și a riscurilor acestora.

(5) Titularul certificatului de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar trebuie să dispună în permanență de serviciile unei persoane calificate corespunzător, responsabilă pentru farmacovigilență.

(6) Persoana calificată, menționată la alin. (5), este responsabilă pentru:

a) stabilirea și menținerea unui sistem prin care se asigură că informațiile cu privire la toate reacțiile adverse suspecte, care sînt raportate personalului unității producătoare, inclusiv reprezentanților acesteia, sînt colectate și corelate pentru a fi accesibile în cel puțin un punct din țară;

b) garantarea că la orice solicitare a autorităților veterinare competente de furnizare a informațiilor suplimentare necesare evaluării beneficiilor și a riscurilor induse de produsul farmaceutic de uz veterinar se răspunde integral și cu promptitudine, furnizîndu-se informații cu privire la volumul vânzărilor sau al prescripțiilor produsului în cauză.

(7) Titularul certificatului de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar trebuie să mențină evidența detaliată a tuturor reacțiilor adverse suspecte ce i-au fost raportate.”

[Art.37¹² introdus prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Articolul **38**. Cerințele sanitar-veterinare privind activitățile de selecție și ameliorare a raselor de animale

Agenția elaborează, împreună cu autoritatea națională responsabilă pentru activitățile de selecție și ameliorare a raselor de animale și cu organizațiile și asociațiile crescătorilor de animale, cerințele sanitar-veterinare privind condițiile de întreținere a animalelor și activitatea de reproducție.

Capitolul X

Finanțarea și asigurarea tehnico-materială a activităților sanitar-veterinare de stat

Articolul 39. Finanțarea cheltuielilor curente și de capital

(1) Finanțarea cheltuielilor curente și de capital ale autorităților sanitar-veterinare competente se asigură din bugetul de stat și din alte mijloace, conform prevederilor legale.

(2) Finanțarea activității Agenției se efectuează în baza unor programe ce se aprobă ca anexe la bugetul de stat și au ca obiectiv:

a) acțiunile cuprinse în programele naționale de asanare și eradicare a unor focare de boli transmisibile ale animalelor;

b) instituirea, punerea în funcțiune și menținerea unui sistem informatic sanitar-veterinar centralizat;

c) acțiunile privind identificarea și înregistrarea animalelor;

d) asigurarea instruirii continue a medicilor veterinari oficiali;

e) acțiunile prevăzute în alte programe naționale;

f) procurarea echipamentului de lucru și de protecție adecvat, inclusiv uniforme și însemne distinctive pentru medicii veterinari oficiali.

(3) Activitățile sanitar-veterinare strategice de interes național sînt finanțate din bugetul de stat, în mod diferențiat, în funcție de specificul localităților (rurale sau urbane), distanțe și alte aspecte specifice.

(4) Activitățile sanitar-veterinare de prevenire și lichidare a bolilor, analizele de laborator în vederea diagnosticării lor, expertiza sanitar-veterinară a produselor și materiilor prime de origine animală și nonanimală care nu sînt prevăzute la alin.(3) se efectuează din contul deținătorilor de animale și posesorilor de produse de origine animală, conform tarifelor stabilite în anexa nr. 1.

[Art.39 al.(4) modificat prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

(5) Tarifele minime și cele maxime pentru activitățile sanitar-veterinare ce nu sînt incluse în programul strategic de interes național și pentru activitatea sanitar-veterinară de liberă practică sînt stabilite de Guvern.

Articolul 40. Echipamentul și facilitățile

(1) Autoritățile administrației publice locale sînt obligate să asigure transmiterea în folosință gratuită autorităților sanitar-veterinare competente și medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți încăperi de serviciu, asigurîndu-le condiții pentru funcționarea lor normală, inclusiv mijloace de comunicație.

(2) În exercițiul funcțiunii, medicii veterinari oficiali poartă însemne distinctive, uniformă și dispun de o legitimație ce le atestă funcția, specimenul de legitimație fiind elaborat și aprobat prin ordinul directorului general al Agenției.

(3) Medicii veterinari oficiali care activează în localități rurale dispun de facilități în condițiile legii.

Capitolul XI

Delimitarea funcțiilor între autoritățile cu atribuții de supraveghere și control în domeniul circuitului produselor de origine animală

Articolul 41. Scopul delimitării funcțiilor

Scopul delimitării funcțiilor între autoritățile cu atribuții de supraveghere și control în domeniul circuitului produselor de origine animală este:

a) evitarea suprapunerilor autorităților competente implicate în inspecția și controlul oficial al produselor de origine animală în vederea garantării siguranței produselor de origine

animală;

b) stabilirea modalităților de colaborare, coordonare și comunicare între autoritățile competente implicate în activitatea de inspecție și control oficial al produselor de origine animală în vederea garantării siguranței produselor de origine animală.

Articolul 42. Atribuții și responsabilități

(1) Competențele exclusive ale Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare (prin Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor) în domeniul de supraveghere și control al circuitului produselor de origine animală sînt:

a) controlul respectării cerințelor sanitar-veterinare privind siguranța produselor de origine animală în unitățile ce produc, prelucrează, depozitează, transportă și comercializează produse de origine animală;

b) controlul implementării HACCP în unitățile ce produc, prelucrează, depozitează, transportă și comercializează produse de origine animală;

c) controlul respectării cerințelor privind siguranța produselor alimentare în cazul importului, exportului de animale vii, produse și subproduse de origine animală;

d) verificarea respectării condițiilor de funcționare a obiectivelor supuse controlului sanitar-veterinar;

e) verificarea conformității ghidurilor de bune practici din domeniul siguranței produselor de origine animală cu regulile de igienă a produselor alimentare și a principiilor HACCP;

f) controlul privind respectarea cerințelor sanitar-veterinare privind animalele vii și produsele de origine animală și prelevarea de probe privind reziduurile de pesticide și contaminanți la punctele de trecere a frontierei de stat;

g) controlul, prin examene de laborator, al parametrilor fizico-chimici, microbiologici, al reziduurilor de pesticide, al contaminanților din produsele de origine animală;

h) coordonarea activităților privind evaluarea și comunicarea riscului din punctul de vedere al siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;

i) realizarea managementului riscului din punctul de vedere al siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț tehnologic;

j) dirijarea sistemului rapid de alertă în domeniul siguranței produselor de origine animală;

k) controlul privind prezența organismelor modificate genetic (OMG) în produsele de origine animală și furaje, organizat împreună cu Ministerul Sănătății și Ministerul Mediului;

[Art.42 al.(2), lit.k) modificată prin LP109 din 04.06.10, MO131-134/30.07.10 art.443]

l) implementarea și controlul trasabilității produselor de origine animală pe întregul lanț tehnologic;

m) controlul privind respectarea programelor de restructurare și modernizare, în vederea alinierii la cerințele Uniunii Europene, în unitățile de procesare a produselor de origine animală;

n) participarea, împreună cu Ministerul Sănătății, la efectuarea controalelor și anchetelor epidemiologice în cazul apariției unor toxiiinfecții alimentare sau zoonoze.

(2) Competențele Ministerului Sănătății privind supravegherea de stat a sănătății publice în domeniul siguranței alimentelor corespund competențelor specificate la art. 19 al Legii nr. 113 din 18 mai 2012 cu privire la stabilirea principiilor și a cerințelor generale ale legislației privind siguranța alimentelor.

[Art.42 al.(2) în redacția LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

(3) Competențele exclusive ale Ministerului Economiei (prin Agenției pentru Protecția

Consumatorilor) în domeniul de supraveghere și control al circuitului produselor de origine animală sînt următoarele:

[Art.42 al.(3) modificat prin LP184 din 11.07.12, MO166-169a/16.08.12 art.571; în vigoare 16.11.12]

[Art.42 al.(3) modificat prin LP109 din 04.06.10, MO131-134/30.07.10 art.443]

a) supravegherea și controlul etichetării produselor de origine animală pe lanțul producător - consumator în conformitate cu caracteristicile declarate sau cu normele impuse de legislație;

b) informarea și educarea consumatorilor privind siguranța produselor de origine animală în colaborare cu Ministerul Sănătății și Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare;

c) verificarea publicității pentru produsele de origine animală și serviciile de alimentație publică;

d) verificarea modului de indicare a prețurilor, în conformitate cu legislația în vigoare;

e) rezolvarea sesizărilor și reclamațiilor parvenite de la consumatori, de la unitățile de procesare, depozitare, comercializare, de alimentație publică, piețe și târguri, cu efectuarea, în caz de necesitate, în cooperare cu alte instituții abilitate, a acțiunilor de control, conform competențelor, pe întreg lanțul alimentar, pentru depistarea cauzelor sesizărilor și reclamațiilor și informarea autorităților cu responsabilități în domeniu asupra situațiilor respective.

Capitolul XII

Dispoziții finale și tranzitorii

Articolul 43. Dispoziții finale și tranzitorii

(1) Agenția se înființează prin separarea Inspectoratului Veterinar de Stat din cadrul Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare și contopirea acestuia cu serviciile veterinare de stat raionale/municipale și cu Serviciul Veterinar de Stat pentru Frontieră și Transport împreună cu subdiviziunile sale.

(2) Funcțiile de supraveghere a siguranței materiei prime și a produselor de origine animală care aparțin Serviciului de Supraveghere de Stat a Sănătății Publice, se transmit Agenției nou-create.

[Art.43 al.(2) modificat prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

(3) Prezenta lege intră în vigoare la expirarea termenului de 6 luni de la data publicării.

(4) La data intrării în vigoare a prezentei legi, se abrogă Legea nr.1538-XII din 23 iunie 1993 privind activitatea veterinară.

(5) Guvernul:

a) va aproba structura și Regulamentul de activitate ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor;

b) va aproba tarifele minime și maxime pentru activitățile sanitar-veterinare care nu sînt incluse în programul strategic de interes național și pentru activitatea sanitar-veterinară de liberă practică;

c) va stabili tarifele pentru eliberarea autorizațiilor, avizelor și certificatelor sanitar-veterinare;

d) împreună cu autoritățile care îi sînt subordonate, va aproba actele normative respective și va prezenta propuneri privind operarea modificărilor la legislația în vigoare pentru a o aduce în conformitate cu prevederile prezentei legi.

Nr.221-XVI. Chișinău, 19 octombrie 2007.

anexa nr.1*[Anexa devine anexa nr.1 prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]*

Anexa nr.1

NOMENCLATORUL
serviciilor prestate contra plată de instituțiile sanitar-veterinare de stat
subordonate Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare

Capitolul I
SERVICII VETERINARE PRESTATEDE MEDICII VETERINARI OFICIALI

Nr. d/o	Denumirea serviciului	Costul, lei
1	2	3
1.	Analiza situației epizootice din țara importatoare/exportatoare privind bolile infectocontagioase, cu eliberarea avizului corespunzător. Verificarea respectării cerințelor sanitar-veterinare de către întreprinderile importatoare. Coordonarea tranzitului produselor de origine animală cu țările prin care se efectuează tranzitul	150
2.	Aplicarea diagnosticului și citirea reacției	6
3.	Investigarea unei surse de apă pentru obținerea autorizației de folosință în scopuri speciale	36
4.	Dezinfecția unui mijloc de transport auto destinat transportului animalelor vii	18
5.	Prelucrarea sanitar-veterinară a unui mijloc de transport auto destinat transportului produselor de origine animală:	
	a) categoria I	144
	b) categoria II	228
	c) categoria III	436
6.	Dezinfecția profilactică a unui mijloc de transport auto la intrarea pe teritoriul Republicii Moldova:	
	a) autoturism	9
	b) microbuz, autobuz	36

	c) autocamion	90
7.	Inspecția și controlul sanitar-veterinare ale unui mijloc de transport auto și ale lotului de mărfuri, perfectarea documentelor de însoțire la import, export, tranzit:	
	a) pînă la 5 t	200
	b) de la 5 pînă la 10 t	250
	c) peste 10 t	400
8.	Dezinfectia și dezodorizarea unui vagon de cale ferată:	
	a) categoria I	414
	b) categoria II	612
	c) categoria III	900
9.	Examinarea clinică la frontiera de stat a unui animal încadrat la pozițiile tarifare 0101-0103 ale Nomenclatorului mărfurilor al Republicii Moldova	2
10.	Examinarea clinică la frontiera de stat a unui lot de animale încadrat la pozițiile tarifare 0104-0106 ale Nomenclatorului mărfurilor al Republicii Moldova:	
	a) pînă la 10 animale	9
	b) de la 11 pînă la 50 de animale	18
	c) 51 și mai multe animale	36
11.	Prelevarea mostrelor din lotul de mărfuri importate supuse controlului sanitar-veterinar	180

Capitolul II
INVESTIGAȚII DIAGNOSTICE DE LABORATOR EFECTUATE DE CENTRUL
REPUBLICAN
DE DIAGNOSTIC VETERINAR ȘI DE LABORATOARELE VETERINARE RAIONALE

Nr. d/o	Denumirea investigației	Costul minimal unei investigații, lei
------------	-------------------------	--

1	2	3
A. Examine bacteriologice, virusologice și micologice pentru:		
1.	Bruceloză	70
2.	Tuberculoză	40
3.	Edem malign	45
4.	Infecția stafilococică	50
5.	Enterotoxemie	160
6.	Infecția streptococică	50
7.	Loca americană	30
8.	Necrobacterioză	140
9.	Loca europeană	30
10.	Paralocă	30
11.	Infectarea cu diplococ	50
12.	Listerioză	223
13.	Brîncă porcinelor (rujet)	50
14.	Enterotoxemie (bradsot ovine)	55
15.	Pasteureloză	50
16.	Colibaciloză	50
17.	Salmoneloză la animale, păsări	50
18.	Botulism	160
19.	Colienterotoxemia porcinelor	130
20.	Cărbune emfizematos	180
21.	Tetanos	40
22.	Pseudomonoză	50
23.	Campylobacterioză (avorton)	60
24.	Infecția haemophilus	50

25.	Campylobacterioză (spermă, mucozitate)	50
26.	Proteu patogen	50
27.	Microflora patogenă a fecalelor	60
28.	Microflora patogenă a mucozității nazale	50
29.	Pleuropneumonia hemofilică a porcinelor	150
30.	Microflora patogenă a mucozității vaginale	50
31.	Branhiomicoza peștilor	25
32.	Pseudomonoza crapului	25
33.	Diagnosticul-expres al intoxicației cu toxine organofosforice	12
34.	Toxicoza albinelor, cauzată de consumarea secreției dulci a păduchilor de frunze	20
35.	Colibaciloza albinelor	38
36.	Hafnioza albinelor	6
37.	Septicemia albinelor și a viermilor de mătase	15
38.	Aeromonoza ciprinidelor	25
39.	Ascosferoză	18
40.	Melanoză	14
41.	Boala lui Aujezsky	95
42.	Micoplasmoza la găini, ovine, caprine	150
43.	Acromonoza la pești	38
44.	Pseudomonoza la pești	38
45.	Calitatea dezinfecției	70
46.	Examen bacteriologic al alimentelor, făinii etc.	70
47.	Examen bacteriologic al apei	15
48.	Examen bacteriologic al lavajelor de pe utilaj	70
49.	Infecții chlamydiene	63
50.	Febra aftoasă	32

51.	Infecția adenovirotică	60
52.	Rinotraheita infecțioasă a taurinelor	60
53.	Paragripa-3 la taurine	56
54.	Infecția cu virus sincițial a taurinelor	56
55.	Diareea virotică	61
56.	Infecția coronavirotică	61
57.	Infecția rotavirotică	61
58.	Boala de Teschen	250
59.	Gastroenterita transmisibilă a porcinelor	47
60.	Gastroenterita enterovirotică a porcinelor	47
61.	Hepatita virotică a bobocilor de rață	72
62.	Hepatita virotică a bobocilor de găscă	95
63.	Boala Gamboro	36
64.	Laringo-traheita infecțioasă aviară	66
65.	Bronșita infecțioasă aviară	120
66.	Boala New-Castle	145
67.	Variolă	110
68.	Examen micologic al spermei	52
69.	Examen sanitar-bacteriologic al spermei	25
70.	Examen sanitar-bacteriologic al lavajelor de pe inventarul și utilajele întreprinderilor de sacrificare (o probă)	10
B. Examen serologice pentru:		
71.	Micoplasmoză	28
72.	Qu-febra australiană	56
73.	Determinarea activității biologice a vaccinului contra bolii New-Castle	300
74.	Infecția parvovirotică a porcinelor	25

75.	Bruceloză prin:	
	a) RA (reacția de aglutinare)	6
	b) RFC (reacția de fixare a complementului)	6
	c) RBP (proba cu Roz Bengal)	5
76.	Leptospiroză	15
77.	Chlamidioză	16
78.	Listerioză	14
79.	Salmoneloză	15
80.	Paratuberculoză	10
81.	Toxoplasmoză	24
82.	Morvă	100
83.	Anemia infecțioasă ecvină	15
84.	Boala de montă	24
85.	Antrax – piele:	
	a) bovină	7
	b) ovină	3
86.	Epididimita infecțioasă	8
87.	Campylobacterioză	12
88.	Rinotraheita infecțioasă a taurinelor	36
89.	Paragripa-3 a taurinelor	36
90.	Infecția adenovirotică a taurinelor	36
91.	Infecția cu virus sincițial a taurinelor	36
92.	Diareea virotică	36
93.	Infecția parvovirotică a porcinelor	36
94.	Gastroenterita transmisibilă a porcinelor	36
95.	Boala Gamboro	20

96.	Gradul de imunitate la virusul bolii New-Castle	16
97.	Boala veziculoasă	56
98.	Leucoza enzootică bovină (LEB):	
	a) RID (test de imunodifuzie)	10
	b) cercetări hematologice	15
	c) testul ELISA	20
99.	Bronșita infecțioasă a păsărilor	10
100.	Sindromul căderii producției de ouă	10
101.	Boala de Teschen	60
102.	Febra aftoasă	36
C. Examen histologice:		
103.	Examen histo-bacteriologic	54
D. Examen parazitologice pentru:		
104.	Ascaridoza porcinelor	10
105.	Varooza albinelor	15
106.	Brauloza albinelor	15
107.	Nozemoză	15
108.	Eimerioza taurinelor, porcinelor, ovinelor, pasărilor și iepurilor	10
109.	Dictiocauloza taurinelor și ovinelor	15
110.	Strongilatoză	10
111.	Fascioloză	10
112.	Dicrocelioză	10
113.	Cestodoze	25
114.	Acarapidoza albinelor (microscopia fără colorarea frotiurilor)	10
115.	Tricomoză (material patologic)	20
116.	Tricomoză (spermă, mucozități)	20

117.	Criptosporidioză	10
E. Examenе chimico-toxicologice:		
a) ale materialului patologic pentru:		
118.	Fosfură de zinc	56
119.	Arseniu	56
120.	Compuși organici cu mercur	45
121.	DDT (diclordifeniltriclorețan), hexaclor, heptaclor, camfeclor	140
122.	Compuși organici cu fosfor:	
	a) clorofos	90
	b) metafos	90
123.	Fluor	97
124.	Granozan	112
125.	Nitrați	75
126.	Nitriți	75
127.	Cianură de hidrogen	126
128.	Alcaloizi	119
129.	Gosipol	49
130.	Clorură de sodiu	81
131.	Clorură de sodiu după metoda lui Folgarz	100
132.	Carbamidă	41
133.	Acizi	20
134.	Baze	21
135.	Zoocumarină	96
136.	Keltan	50
137.	Alți compuși organici cu clor	140
138.	DDVF (Diclorfos)	90

139.	Alți compuși organici cu fosfor	92
140.	Cupru	47
141.	Zinc	46
142.	Amoniac	54
143.	Cianuri	126
b) ale nutrețurilor pentru:		
144.	Fosfură de zinc	56
145.	DDT, hexacloran, heptacloran, camfeclor	140
146.	Granozan în cereale	47
147.	Indicele de peroxid:	
	a) în nutrețuri de origine animală și vegetală	35
	b) în făina de pește, carne și oase	45
148.	Compuși organofosforici:	
	a) clorofos	82
	b) metafos	82
149.	TMTD (disulfura de tetrametiltiuram)	67
150.	Nitrați	46
151.	Nitriți	46
152.	Cianură de hidrogen	106
153.	Compuși organoclorurați	140
154.	Alcaloizi	121
155.	Gosipol	50
156.	Clorură de sodiu	90
157.	Acizi	25
158.	Baze	21
159.	Keltan	51

160.	Alți compuși organici cu clor	140
161.	DDVF (Diclorfos)	90
162.	Cupru	44
163.	Zinc	46
164.	Fluor	97
165.	Glucozide	42
166.	Cianuri	126
167.	Aflatoxine B ₁ și C	136
168.	Ohratoxina A	136
169.	Micotoxina T-2, F-2, B ₁ sterigmacestina	144
170.	Vomitoxină	155
171.	Ricină	23
172.	T-2 toxină	144
173.	Zearolenon (F-2)	144
174.	Toxicitatea nutrețurilor de sinteză microbiologică	108
175.	Organoleptică	9
176.	Umiditate	32
177.	Proteine	78
178.	Toxicitatea cerealelor și a produselor obținute prin prelucrarea lor (metoda microbiologică)	55
179.	Toxicitatea nutrețurilor combinate (metoda expres)	75
180.	Toxicitatea nutrețurilor grosiere (bioproba dermică)	101
181.	Toxicitatea șroturilor, turtelor, drojdiilor, furajelor	118
182.	Toxicitatea furajelor de origine animală	118
183.	Examen micologic al nutrețurilor grosiere și suculente	52
184.	Examen micologic al nutrețurilor combinate și concentrate	52

185.	pH (metoda potențimetrică)	35
186.	Caroten	69
187.	Acizi organici (acetic, butiric, lactic)	80
188.	Examen bacteriologic al nutrețurilor vegetale	70
189.	Examen bacteriologic al nutrețurilor de origine animală și al produselor obținute prin prelucrarea laptelui	70
190.	Toxina botulinică	63
191.	Activitatea ureazică	58
c) ale țesuturilor animalelor pentru:		
192.	Vitamina A în ficat	70
193.	Vitamina A în ouă	69
194.	Caratinoizi în ouă	15
d) ale sîngelui pentru:		
195.	Zinc	10
196.	Fosfotaza alcalină	50
197.	Caroten	30
198.	Calciu	10
199.	Fosfor	15
200.	Proteine totale	18
201.	Rezerva alcalină	10
202.	Imunoglobuline	35
203.	Glucoză	15
204.	Magneziu	25
205.	Cupru	25
206.	Fier	25
207.	Methemoglobină	10

208.	Fracțiile proteice	50
209.	Cloruri	35
e) ale urinei pentru:		
210.	Bilirubină	15
211.	Urobilină	15
212.	Albumine	10
213.	Corpi cetonic	10
214.	pH (aciditate)	10
215.	Zahăr	15
f) ale apei potrivit indicatorilor sanitaro-igienici:		
216.	Clor-ioni	85
217.	Amoniac	25
218.	Duritate	20
219.	Hidrogen sulfurat	25
220.	Fier	25
221.	Nitrați (determinarea cu salicil)	55
222.	Nitriți	50
223.	DDT, hexacloran	150
224.	Sulfați	60
225.	Oxidarea permanganată	50
226.	Fluor	70
227.	Analiză bacteriologică	50
228.	Alcalinitate comună	20
229.	Alte cercetări la solicitare	pe bază de contract

Capitolul III

**SERVICII PRESTATE DE MEDICII VETERINARI OFICIALI, DE MEDICII DE
LIBERĂ PRACTICĂ
ÎMPUTERNICIȚI, DE LABORATOARELE DE EXPERTIZĂ SANITAR-VETERINARĂ
TERITORIALE
ȘI DE LABORATORUL DE ÎNCERCĂRI AL CENTRULUI REPUBLICAN DE
DIAGNOSTIC
VETERINAR**

Nr. d/o	Denumirea serviciului	Unitatea examinată	Costul, lei
1	2	3	4
1.	Expertiza sanitar-veterinară a cărnii de porcine la locul abatajului, cu eliberarea certificatului sanitar-veterinar	o carcasă	15,00
2.	Expertiza sanitar-veterinară a cărnii de bovine la locul abatajului, cu eliberarea certificatului sanitar-veterinar	o carcasă	10,00
3.	Expertiza sanitar-veterinară a cărnii de ovine la locul abatajului, cu eliberarea certificatului sanitar-veterinar	o carcasă	9,00
4.	Expertiza sanitar-veterinară a cărnii de miel, de gîscă și de curcă la locul abatajului, cu eliberarea certificatului sanitar-veterinar	o carcasă	3,00
5.	Expertiza sanitar-veterinară a cărnii de nutrie la locul abatajului, cu eliberarea certificatului sanitar-veterinar	o carcasă	9,00
6.	Expertiza sanitar-veterinară a cărnii de iepure, de găină și de rață la locul abatajului, cu eliberarea certificatului sanitar-veterinar	o carcasă	3,00
7.	Expertiza sanitar-veterinară a cărnii de pasăre în loturi de peste 100 de exemplare	un lot	18,00
8.	Examenul clinic veterinar, cu eliberarea certificatului sanitar-veterinar:		
	a) al taurinelor, cabalinelor, porcinelor	un animal	18,00
	b) al caprinelor, ovinelor, cîinilor și pisicilor	un animal	12,00
	c) al fiecărui animal următor	un animal	9,00
	d) la comercializarea loturilor de păsări:		
	- pînă la 1000 de capete	un lot	36,00
	- de la 1 mie pînă la 5 mii de capete	un lot	54,00
	- de la 5 mii pînă la 10 mii de capete	un lot	90,00

	- peste 10 mii de capete	un lot	120,00
	e) la comercializarea păsărilor în condițiile pieței	un cap	1,00
9.	Expertiza sanitar-veterinară a ouălor la comercializare:		
	a) pînă la 1000 de bucăți	un lot	9,00
	b) peste 1000 de bucăți	un lot	18,00
10.	Expertiza sanitar-veterinară a produselor lactate:		
	a) pînă la 6 kg	un lot	3,00
	b) de la 6 kg pînă la 10 kg	un lot	4,00
	c) de la 10 kg pînă la 50 kg	un lot	9,00
	d) peste 50 kg	un lot	18,00
11.	Expertiza sanitar-veterinară a untului proaspăt și topit:		
	a) pînă la 10 kg	un lot	7,00
	b) peste 10 kg	un lot	12,00
12.	Expertiza sanitar-veterinară a brînzei și urdei:		
	a) pînă la 10 kg	un lot	9,00
	b) peste 10 kg	un lot	18,00
13.	Expertiza sanitar-veterinară a mierii:		
	a) pînă la 50 kg	un lot	18,00
	b) peste 50 kg	un lot	36,00
14.	Expertiza sanitar-veterinară a peștelui:		
	a) proaspăt:		
	- pînă la 20 kg	un lot	9,00
	- de la 20 kg pînă la 100 kg	un lot	18,00
	- peste 100 kg	un lot	27,00
	b) sărat, uscat la soare și vînt sau afumat	un lot	18,00

15.	Expertiza sanitar-veterinară a produselor vegetale în stare proaspătă (legumelor, fructelor, bostănoaselor, pomușoarelor etc.), a semințelor de floarea-soarelui și de dovleac:		
	a) pînă la 50 kg	un lot	3,00
	b) peste 50 kg	un lot	6,00
16.	Expertiza sanitar-veterinară a produselor vegetale murate și sărate	un lot	9,00
17.	Expertiza sanitar-veterinară a ciupercilor uscate	un lot	8,00
18.	Expertiza sanitar-veterinară a ciupercilor în stare proaspătă	un lot	18,00
19.	Expertiza sanitar-veterinară:		
	a) a uleiului vegetal:		
	- pînă la 50 l	un lot	18,00
	- peste 50 l	un lot	27,00
	b) a făinii, crupelor, cerealelor și amidonului:		
	- pînă la 20 kg	un lot	6,00
	- peste 20 kg	un lot	9,00
20.	Expertiza sanitar-veterinară a mezelurilor și afumăturilor:		
	a) pînă la 10 kg	un lot	18,00
	b) de la 10 pînă la 30 kg	un lot	27,00
	c) de la 30 pînă la 50 kg	un lot	36,00
	d) peste 50 kg	un lot	54,00
21.	Expertiza sanitar-veterinară a loturilor mari de produse alimentare, materie primă, cereale, bostănoase, tuberculi, citrice:		
	a) pînă la 20 kg	un lot	18,00
	b) peste 20 kg	un lot	36,00
22.	Certificarea veterinară, cu eliberarea certificatului sanitar-veterinar, pentru:		
	a) produsele de origine animală	un lot	54,00
	b) animalele decorative	un animal	48,00

	c) animalele neproductive	un animal	54,00
	d) încărcături supuse controlului sanitar-veterinar de stat	un lot	54,00
Examene de laborator privind expertiza sanitar-veterinară a produselor alimentare de origine animală			
23.	Determinarea nitratului de sodiu în loturile de producție:		
	a) cu ajutorul nitratometrului:		
	- de la 10 pînă la 100 kg	un examen	5,00
	- de la 101 pînă la 500 kg	un examen	7,00
	- de la 501 pînă la 1000 kg	un examen	18,00
	- de la 1001 pînă la 10000 kg	un examen	27,00
	- peste 10000 kg	un examen	36,00
	b) cu ajutorul ionometrului (de la 10 pînă la 10000 kg)	un examen	6,00
24.	Determinarea indicilor organoleptici	un examen	18,60
25.	Determinarea indicilor microbiologici:		
	a) salmonella în 25 g	un examen	18,00
	b) E.coli	un examen	18,00
	c) clostridii sulfito-reducătoare	un examen	18,00

	d) bacterii coliforme	un examen	18,00
	e) staphilococcus spp.	un examen	18,00
	f) B.cereus	un examen	3,60
	g) numărul de microorganisme mezofile aerobe și facultativ anaerobe	un examen	9,50
	h) drojdii	un examen	3,80
	i) mucegaiuri	un examen	6,70
	j) testul pentru mastită	un examen	15,80
	k) substanțe inhibitoare	un examen	7,40
	l) celule somatice	un examen	4,50
	m) bacterii anaerobe sporogene gazogene	un examen	8,40
26.	Controlul probelor de sanitație	un examen	9,60
27.	Determinarea indicilor fizico-chimici:		
	a) prospețime	un examen	7,60
	b) azot ușor hidrolizabil	un examen	9,40
	c) pH	un examen	7,40
	d) hidrogen sulfurat	un examen	45,60
	e) reacția Kreiss	un examen	18,40

	f) compoziție și conformitate	un examen	11,60
	g) nitrozamine	un examen	2,80
	h) grăsime	un examen	14,80
	i) aciditate	un examen	16,40
	j) densitate	un examen	19,70
	k) substanță uscată	un examen	11,80
	l) controlul pasteurizării	un examen	16,50
	m) substanțe proteice	un examen	7,40
	n) sare	un examen	9,80
	o) zahăr total	un examen	8,40
	p) reacția peroxidazei	un examen	38,60
	q) acizi grași liberi	un examen	256,80
28.	Controlul apei potabile după indicii microbiologici	un examen	218,00

Examene de laborator în vederea determinării reziduurilor în animalele vii, în produsele de origine animală, în furaje și în apă			
29.	Determinarea stilbenelor și a derivaților:		
	a) dietilstilbestrol	un examen	218,00
	b) estradiol	un examen	218,00
30.	Determinarea substanțelor tireostatice:		
	a) metiltiouracil	un examen	262,00
	b) tiouracil	un examen	262,00
31.	Determinarea substanțelor incluse în anexa IV a directivei CEE 2377/90:		
	a) cloramfenicol	un examen	234,00
	b) nitrofurani	un examen	382,00
32.	Determinarea substanțelor antimicrobiene:		
	a) antibiotice	un examen	275,00
	b) sulfamide	un examen	358,00
33.	Determinarea pesticidelor organoclorurate	un examen	75,00
34.	Determinarea pesticidelor organofosforice	un examen	125,00
35.	Determinarea metalelor grele	un examen	161,00

Capitolul IV
TARIFELE LA SERVICIILE PRESTATEDE SUBDIVIZIUNILE ABILITATE
ALE CENTRULUI REPUBLICAN DE DIAGNOSTIC VETERINAR

**A. Analize de laborator ale produselor de origine animală
conform domeniului de acreditare**

Nr. d/o	Denumirea analizelor	Costul, lei
1	2	3
1.	Analize fizico-chimice:	
1.1.	Salamuri și produse din carne:	
	a) umiditate	20,40
	b) sare	24,00
	c) nitriți	32,40
	d) grăsimi	39,60
	e) amidon	15,60
	f) fosfotaza alcalină	19,00
1.2.	Conserve și preserve:	
	a) cloruri	33,60
	b) grăsimi	42,00
	c) pH	12,00
	d) conservanți	15,60
	e) sediment în ulei	12,00
	f) aciditate	16,00
1.3.	Produse lactate și praf de ouă:	
	a) cloruri	24,00
	b) grăsimi	28,80
	c) aciditate	9,60
	d) umiditate	27,60
	e) solubilitate	30,00

1.4.	Pește și produse din pește:	
	a) cloruri	33,60
	b) umiditate	32,40
	c) grăsimi	45,60
1.5.	Miere naturală:	
	a) OMF (oximetilfurfurol)	20,40
	b) umiditate	3,60
	c) indice diastazic	34,80
	d) aciditate	9,60
	e) zahăr invertit	8,70
	f) zaharoză	6,40
2.	Analize microbiologice:	
2.1.	Carne și produse din carne	68,40
2.2.	Conserve	73,00
2.3.	Ouă și praf de ouă	70,00
2.4.	Lapte și produse din lapte	65,00
2.5.	Produse culinare	65,00
2.6.	Pește congelat și afumat	75,00
3.	Determinarea antibioticelor:	
	a) grizin	42,00
	b) zincobacitracină	42,00
	c) tetraciclină	42,00
	d) streptomycină	42,00
	e) penicilină	42,00
	f) levomicetină	42,00
4.	Determinarea elementelor toxice:	

4.1.	prin metoda polarografică:	
	a) plumb	15,60
	b) cupru	15,60
	c) zinc	15,60
	d) cadmiu	15,60
4.2.	prin metoda spectrofotometrică cu absorbție atomică:	
	a) plumb	22,00
	b) cupru	22,00
	c) zinc	22,00
	d) cadmiu	22,00
5.	Determinarea elementelor toxice prin metoda fotocolorimetrică:	
	a) mercur	38,00
	b) arseniu	35,00
	c) staniu	60,00
	d) fier	32,00
6.	Determinarea pesticidelor organoclorurate	75,00
7.	Determinarea nitrozaminelor	70,00
8.	Determinarea aflatoxinelor	60,00
9.	Cercetări radiologice (1 probă):	
9.1.	γ -spectrometrie:	
	a) lână, 10 t	49,60
	b) piei, 100 de bucăți	25,00
	c) carne, 20 t	49,60
	d) pește, 20 t	49,60
	e) miere, 5 t	49,60
	f) ouă, 500 mii de bucăți	49,60

	g) conserve, 30 mii de cutii	49,60
9.2.	β -spectrometrie	96,00
9.3.	Determinarea radionuclizilor:	
	⁹⁰ Sr	150,00
9.4.	Măsurarea γ -fondului	18,00
10.	Determinarea nitrofuranilor:	
	a) nitrofuran AOZ (ELISA)	260,00
	b) nitrofuran AMOZ (ELISA)	260,00
11.	Determinarea hormonilor:	
	a) dietilstilbestrol (ELISA)	280,00
	b) estradiol (ELISA)	280,00
	c) trembolon (ELISA)	280,00
12.	Analize parazitologice	40,00
13.	Expertiza genetică	351,00
14.	Alte analize, la solicitare, pentru conformitate cu cerințele importatorului	pe bază de contract

B. Servicii de evaluare a conformității produselor de origine animală potrivit domeniului de acreditare

Nr. d/o	Denumirea analizelor	Costul, lei
1.	Certificarea produselor de serie	1100,00
2.	Certificarea lotului	124,00
3.	Multiplicarea documentelor (copia certificatului de conformitate pe hîrtie protejată, în 2 limbi, autenticată cu ștampilă pe ambele părți și înregistrată în registru)	5,00

C. Servicii de evaluare a calității medicamentelor, aditivilor furajeri, premixurilor și produselor biologice de uz veterinar

Nr. d/o	Denumirea analizelor	Costul, lei
1.	Determinarea solubilității	18,00
2.	Controlul organoleptic: aspect, gust, miros, culoare	3,00
3.	Controlul impurităților macroscopice pentru soluțiile injectabile (25 fiole, 10 flacoane)	8,00
4.	Corația soluțiilor	10,00
5.	Determinări cantitative fizico-chimice	35,00
6.	Reacții de identificare	30,00
7.	Determinarea densității	20,00
8.	Determinarea punctului de topire	6,00
9.	Determinarea punctului de picurare	7,00
10.	Determinarea punctului de tulburare	6,00
11.	Determinarea punctului de solidificare și gelificare	7,00
12.	Determinarea punctului de fierbere	5,00
13.	Determinarea viscozității	18,00
14.	Determinarea viscozității polimerilor	25,00
15.	Determinarea dimensiunii bujiurilor și pesariilor	7,00
16.	Determinarea timpului de dezagregare a comprimatelor, drajeurilor, bujiurilor, pilulelor și capsulelor	10,00
17.	Determinarea rezistenței comprimatelor, drajeurilor, granulelor, supozitoarelor	2,00
18.	Determinarea fiabilității comprimatelor	5,00
19.	Determinarea greutății medii a comprimatelor, drajeurilor, bujiurilor, pilulelor, supozitoarelor și capsulelor	15,00
20.	Determinarea variației în greutate sau volum a flaconului, fiolei, capsulei, comprimatei, drajeului, pilulei, bujiului	30,00
21.	Controlul microscopic al pulberilor vegetale	3,00

22.	Aspectul jetului de spray	3,00
23.	Determinarea indicelui de acetyl	40,00
24.	Determinarea indicelui de hidroxil	21,00
25.	Determinarea indicelui de aciditate	40,00
26.	Determinarea indicelui de peroxid	26,00
27.	Determinarea indicelui de saponificare	11,00
28.	Determinarea indicelui de eterificare	32,00
29.	Determinarea indicelui de iod	26,00
30.	Determinarea substanțelor nesaponificabile	22,00
31.	Determinarea azotului în compuși organici	11,00
32.	Determinarea puterii de absorbție	9,00
33.	Determinarea tensiunii superficiale	12,00
34.	Determinarea factorului de îmbibare	3,00
35.	Determinarea puterii rotatorii specifice	26,00
36.	Determinarea indicelui de refracție	20,00
37.	Determinarea limitei pentru fiecare din impuritățile de la lit.a) și b):	
	a) săruri alcaline, substanțe solubile în acizi, substanțe solubile în apă, impurități și corpuri străine din produsele vegetale, alte impurități, metale grele	15,00
	b) amoniu, calciu, fier, cloruri, sulfați, carbonați, fosfați, substanțe organice, limite de aciditate și alcalinitate, substanțe reducătoare, alte impurități, azotați	12,00
38.	Determinarea spectrofotometrică în ultraviolet și vizibil	80,00
39.	Determinarea spectrofotometrică în infraroșu	56,00
40.	Determinarea prin spectroscopie de absorbție atomică	58,00
41.	Determinarea fotometrică, fluorimetrică, leucometrică, nefelometrică	45,00
42.	Determinarea flamfotometrică	43,00
43.	Determinarea rezidului prin calcinare sau evaporare	15,00
44.	Determinarea polarografică, polarometrică	48,00

45.	Determinări cromatografice pe hîrtie, coloană, în strat subțire	40,00
46.	Determinări cromatografice în gaze	135,00
47.	Determinări prin cromatografie de lichide de înaltă performanță (HPLC)	177,00
48.	Determinarea alcoolului în preparatele farmaceutice	45,00
49.	Determinarea taninurilor din produsele vegetale și din preparatele farmaceutice	15,00
50.	Determinarea uleiurilor volatile din produsele vegetale sau din preparatele farmaceutice	19,50
51.	Determinarea vitezei de sedimentare	9,00
52.	Proba de sedimentare	3,00
53.	Determinarea indicelui de amăreală	12,00
54.	Determinarea substanțelor extractive	7,00
55.	Controlul microchimic al produselor vegetale	4,00
56.	Uscarea și pulverizarea produselor vegetale în vederea dozării	3,00
57.	Degresarea produselor vegetale în vederea dozării	5,00
58.	Extragerea principiilor active din produsele vegetale și din preparatele farmaceutice în vederea identificării sau dozării	29,00
59.	Purificarea soluțiilor extractive în vederea dozării	10,00
60.	Determinarea pH-ului prin metoda potențiometrică	25,00
61.	Determinarea pH-ului cu hîrtie indicator	5,00
62.	Determinarea umidității:	
	a) prin uscare la etuvă, în vid, în exicator	25,00
	b) prin metoda lui Karl Fischer	30,00
63.	Controlul mărimii particulelor în suspensie la microscop	5,00
64.	Determinarea procentului de distilat într-un interval de timp	12,00
65.	Determinarea gradului de finețe a pulberilor	10,00
66.	Determinarea probei de pasaj a suspensiilor	6,00

67.	Determinarea duratei de reomogenizare a suspensiei	6,00
68.	Determinarea omogenității unguenților	5,00
69.	Determinarea scurgerii din flacon spray	3,00
70.	Determinarea timpului de cădere a spumei	6,00
71.	Determinarea puterii de spumare	10,00
72.	Determinarea tipului de emulsie	6,00
73.	Determinarea numărului de doze/flacon spray	9,00
74.	Determinarea densității aparente a pulberilor	6,00
75.	Testul imunoenzimatic (TIE)	150,00
76.	Examenul biochimic al sîngelui (proteină, albumină, aminotransferază, creatinină, calciu, magneziu)	43,00
77.	Electroforeza proteinelor din sînge	15,00
78.	Determinarea ureei din sînge	2,00
79.	Determinarea acidului uric din sînge	5,00
80.	Determinarea glicemiei, a beta-carotenului din sînge	15,00
81.	Determinarea acidului lactic din sînge	6,00
82.	Determinarea acidului piruvic din sînge	6,00
83.	Determinarea lipidelor totale sau a colesterolului din sînge	67,00
84.	Determinarea oligoelementului (fier, cupru, zinc, mangan) din sînge	12,00
85.	Determinarea sodiului și potasiului din sînge	8,00
86.	Determinarea substanțelor proteice totale prin metoda Kjeldahl	79,00
87.	Determinarea radioactivității	19,00
88.	Determinarea progesteronului prin RIA	180,00
89.	Determinarea limitei de impurități prin RIA	68,00
90.	Determinarea cantitativă a antigenelor proteice prin spectrofotometrie în vizibil și ultraviolet	68,00

91.	Determinarea purității radiochimice a antigenelor marcate radioactiv prin radiocromatografie pe coloană	81,00
92.	Determinarea titrului anticorpilor antiprogesteron prin RIA	6,00
93.	Determinarea specificității antiserurilor și antihormonilor prin RIA	30,00
94.	Determinarea radioactivității produselor marcate cu izotopi (activitatea specifică și concentrația radioactivă)	16,00
95.	Determinarea cantitativă a hormonilor din probe biologice prin RIA	24,00
96.	Determinarea cantitativă a proteinelor marcate cu izotiocianat de fluoresceină (IgG marcat) și raportul P/P	40,00
97.	Stabilirea durității IgG de specie prin electroforeză în gel (de agar, agaroză, poliacrilamidă)	20,00
98.	Stabilirea purității IgG de specie prin imunoelectroforeză	24,00
99.	Determinarea specificității imunoconjugatelor fluorescente anticorpi marcați fluorescent	20,00
100.	Determinarea specificității antigenelor prin tehnica imuno-enzimatică (ELISA)	44,00
101.	Determinarea purității conjugatelor IgG și anti IgG de specie marcate cu peroxidază prin cromatografie pe coloană	48,00
102.	Determinarea specificității conjugatelor IgG și anti IgG de specie marcate cu enzime prin tehnica ELISA	40,00
103.	Stabilirea titrului de anticorpi specifici prin tehnica ELISA	12,00
104.	Determinarea proteinelor totale din serul sangvin și din produse biologice prin spectrofotometrie în vizibil și ultraviolet	14,00
105.	Dozarea albuminelor din serul sangvin și din produse biologice prin spectrofotometrie în vizibil	66,00
106.	Dozarea gamaglobulinelor din serul sangvin și din produse biologice prin spectrofotometrie în vizibil	66,00
107.	Dozarea ureei din serul sangvin	66,00
108.	Dozarea creatinei din serul sangvin	66,00
109.	Dozarea colesterolului din serul sangvin	66,00
110.	Dozarea glucozei din ser și din produsele biologice	66,00

111.	Dozarea enzimelor din serul sangvin: transaminază glutaminopiruvică și glutamicoxalacetică, gamaglutamil-transpeptidază, fosfotază alcalină, colinesterază, ceruloplasmină	66,00
112.	Dozarea vitaminei beta caroten din serul sangvin	66,00
113.	Dozarea electroliților: calciu, fosfor, magneziu și a rezervei alcaline	66,00
114.	Dozarea azotului proteic din produsele biologice purificate prin metoda Kjeldahl	36,00
115.	Dozarea azotului aminic din produsele biologice	36,00
116.	Determinarea formalhidei din produsele biologice anaerobe	30,00
117.	Determinarea umidității reziduale a produselor biologice leofilizate prin metoda Karl Fischer	33,00
118.	Determinarea pH-lui produselor biologice prin metoda electrometrică	14,00
119.	Determinarea fracțiilor proteice din produsele biologice prin electroforeză	72,00
120.	Controlul fizico-chimic calitativ și cantitativ al materiilor prime folosite la prepararea produselor biologice	21,00
121.	Controlul fizico-chimic calitativ și cantitativ al mediului de cultură	17,00
122.	Controlul sterilității	32,00
123.	Controlul sterilității antibioticelor, catgutului, pansamentelor, spray-urilor, sacilor perfuzie, aței chirurgicale	48,00
124.	Determinarea valorii nutritive a mediilor de cultură folosite la controlul sterilității medicamentelor	13,00
125.	Determinarea activității microbiologice a antibioticelor și vitaminelor	28,00
126.	Determinarea sensibilității la antibiotice a tulpinilor microbiene și fungice	10,00
127.	Determinarea activității bactericide a antisepticelor	35,00
128.	Întreținerea și controlul tulpinilor microbiene-test	20,00
129.	Prepararea suspensiei stoc de spori pentru determinarea activității antibioticelor	37,00
130.	Controlul purității microbiologice a substanțelor și preparatelor farmaceutice	30,00
131.	Controlul impurităților pirogene	60,00

132.	Controlul impurităților hipotensive	60,00
133.	Controlul toxicității:	
	a) pe porumbei	12,00
	b) pe 20 de șoareci	240,00
	c) pe 10 șoareci	120,00
	d) pe 5 șoareci	60,00
	e) pe 2 șoareci și 2 cobai	58,00
	f) pe 3 iepuri	337,00
134.	Dozarea biologică a heparinei	48,00
135.	Dozarea biologică a hormonilor gonadotropi prin cântărirea ovarelor	164,00
136.	Dozarea biologică a hormonului oxitocic:	
	a) pe șobolani	94,00
	b) pe cocoși	48,00
137.	Dozarea biologică a hormonului vasopresor	56,00
138.	Determinarea DL 50:	
	a) pe șoareci fără substanța de referință	120,00
	b) pe șobolani fără substanța de referință	120,00
	c) pe șoareci cu substanța de referință	134,00
	d) pe șobolani cu substanța de referință	134,00
139.	Controlul toleranței locale prin injectare intramusculară la iepure	114,00
140.	Determinarea acțiunii iritante locale pe ureche la iepure	56,00
141.	Determinarea activității biologice a estrogenilor	186,00
142.	Identificarea tulpinilor microbiene și fungice din preparatele farmaceutice	44,00
143.	Condiționarea farmaceutică a 100 de fiole de etaloane biologice pentru antibiotice	190,00
144.	Controlul sterilității bacteriologice și micologice (un flacon):	

	a) pe medii nutritive uzuale cu repicaj la 3 zile, observație – 9 zile	4,00
	b) pe medii nutritive uzuale cu repicaj la 5 zile, observație – 14 zile	4,00
	c) pe mediile nutritive de la lit.a) și b), observație – 14 zile, fără repicaj	2,00
	d) pe medii speciale (control biochimic)	5,00
145.	Controlul inocuității nespecifice pe animale de laborator:	
	a) pe 6 animale, observație – 10 zile	14,00
	b) pe 10 animale, observație – 10 zile	28,00
	c) pe 16 animale, observație – 10 zile	40,00
146.	Controlul inocuității specifice:	
	a) pe 1 porc, observație 10 zile – vaccin Aujeszky	22,00
	b) pe 2 porci, observație 10 zile – vaccin anticolibacilar	12,00
	c) pe 10 păsări, observație 10 zile – vaccin antiholeric aviar	32,00
	d) pe 10 pui, observație 14 zile – vaccin variolă aviară	33,00
	e) pe 20 de pui, observație 14 zile – vaccin bronșită infecțioasă	43,00
	f) pe 25 de pui, observație 21 de zile – vaccin bursită infecțioasă	86,00
	g) pe 40 de pui, observație 21 de zile – vaccin boala lui Marek	120,00
	h) pe 2 căței, observație 14 zile – vaccin antirabic viu	12,00
147.	Controlul inactivării suspensiilor:	
	a) virale pe culturi celulare	24,00
	b) virale pe ouă embrionate	14,00
	c) virale pe culturi celulare și absența hemadsorbției – vaccin PI 3	32,00
	d) avirulență pe 5 porci – vaccin antiaftos special	150,00
	e) avirulență pe 6 bovine – vaccin antiaftos trivalent	365,00
148.	Controlul purității:	
	a) virusologice pentru EMIA – vaccin Marek pe pui SPF	53,00
	b) virusologice pentru EMIA – vaccin Marek pe culturi celulare	45,00

	c) virusologice pentru EMIA – vaccin Marek pe ouă embrionate	45,00
	d) bacteriene prin executare de frotiuri	3,00
	e) bacteriene prin forme S+R	4,00
149.	Controlul concentrației produsului biologic în germeni:	
	a) virus pe 3 ovine, observație 10 zile – vaccin variola ovină	66,00
	b) doză infecțioasă citopatică 50 pe culturi celulare (DICP 50)	24,00
	c) indicele de hemadsorbție pe culturi celulare și DICP 50 la vaccin PI 3	89,00
	d) doza letală 50 pe șoareci (DL 50) – vaccin antirabic	89,00
	e) unități formatoare de focare pe culturi celulare – vaccin Marek	34,00
	f) virimie pe 20 de pui – vaccin Marek	48,00
	g) virus pe ouă embrionate (EID 50)	27,00
	h) doza infecțioasă 50 pe iepuri (DI 50) – vaccin mixomatoză, pe 15 iepuri	93,00
	i) vaccinuri bacteriene vii	10,00
	j) spori – vaccin anticărbunos	8,00
	k) doza letală 50, pe 40 de iepuri (DL 50)	96,00
	l) doza letală 50, pe 40 de cobai (DL 50)	96,00
	m) doza letală 50, pe 40 de pui (DL 50)	96,00
150.	Controlul specificității antigenice:	
	a) pe culturi celulare	31,00
	b) pe culturi celulare și inhibare hemadsorbție	46,00
	c) pentru 2 tulpini vaccinale – vaccin rinopneumonie cai	25,00
	d) prin imunofluorescență directă	52,00
	e) pe culturi celulare și căței – vaccin hepatită contagioasă canină	44,00
	f) prin RSAL	8,00
	g) autovaccin pe iepure – ser anticolibacilar bovin	70,00
151.	Controlul valorii imunizante:	

a) pe cobai – anatoxină tetanică	44,00
b) pe cobai – vaccin cărbune emfizematos	28,00
c) pe oi, 5 capete – vaccin PI 3 ovin	216,00
d) pe 6miei – vaccin tribacterian acetonat	140,00
e) pe 7 oi – vaccin antirabic	90,00
f) pe 10 oi – vaccin anticărbunos concentrat	268,00
g) pe 10 oi – vaccin variola ovină	268,00
h) pe 5 porci – vaccin GETP	105,00
i) pe 6 porci și RSAL – vaccin mixt acetonat porcîn	130,00
j) pe 10 porci – vaccin Aujezsky	300,00
k) pe 10 scroafe gestante și RSAL – vaccin Colivac P	170,00
l) pe 12 porci – vaccin antipestos porcîn	300,00
m) pe 20 de porci – vaccin antirujetic	330,00
n) pe 40 de porci – vaccin Pneumosuivac	380,00
o) pe 13 bovine – per tip virus – vaccin antiaftos trivalent	995,00
p) pe 5 cai – vaccin rino și PI 3 cai	115,00
q) pe 25 de pui – vaccin prin infecție de control și INA	181,00
r) pe 25 de pui – vaccin prin infecție de control	94,00
s) pe 20 de rațe – vaccin antiholeric inactivat uleios	152,00
ș) pe 40 de pui – vaccin antisalmonelic galinar 9 R	152,00
t) pe 100 de pui – vaccin Marek	535,00
ț) pe embrioni prin seroneutralizare – vaccin LTI bronșită infecțioasă	140,00
u) prin seroneutralizare – vaccin Carre	255,00
v) pe 3 iepuri și microaglutinare liză – vaccin leptospiric	80,00
w) pe 15 iepuri prin infecție de control – vaccin mamita gangrenoasă oi	78,00
x) pe 15 iepuri prin infecție de control – vaccin mixomatoză	230,00

	y) pe iepuri și prin seroneutralizare pe șoareci – vaccin anaerobioze porcin	76,00
	z) prin seroneutralizare pe șoareci	76,00
152.	Controlul valorii protectoare:	
	a) prin seroneutralizare pe șoareci – ser contra dizenteriei anaerobe a mieilor	32,00
	b) prin seroneutralizare și inhibare a hemaglutinării – ser mixt (pentru virus)	42,00
	c) prin seroprotecție pe șoareci – ser antigangrenos A+C porcin	42,00
	d) prin seroprotecție pe șoareci – ser contra dizenteriei anaerobe a mieilor	45,00
	e) prin seroprotecție pe șoareci – ser mixt (componente Pasteurela + ser Coli)	45,00
	f) prin seroprotecție pe șoareci – seruri contra anaerobiozelor	45,00
	g) prin seroneutralizare pe șoareci – seruri contra anaerobiozelor	75,00
	h) prin seroprotecție pe cobai – ser cărbune emfizematos	50,00
	i) prin seroprotecție pe hamsteri – ser anticărbunos	90,00
	j) determinarea titrului antitoxic – ser antitetanic	40,00
	k) determinarea valorii biologice prin test alergic pe 10 bovine/ ovine – vaccin paratuberculos	24,00
	l) stabilirea titrului hemaglutinării PI 3	16,00
	m) doza de protecție 50 pe cobai (DP 50)	94,00
	n) doza de protecție 50 pe iepuri (DP 50)	94,00
153.	Controlul valorii revelatorii și de diagnostic prin:	
	a) reacție de aglutinare rapidă pe lamă	3,00
	b) reacție de aglutinare lentă în tuburi	6,00
	c) reacție de microaglutinare – liză seruri aglutinare antileptospirice	27,00
	d) reacție inelară cu lapte (TIL)	6,00
	e) stabilirea titrului complementului	39,00
	f) reacție de fixare a complementului pentru antigenul paratuberculos	91,00
	g) reacție de fixare a complementului pentru antigenul de grup Chlamydia	91,00

	h) dublă imunodifuzie în gel de agar	48,00
	i) control antigen Larvatriche	18,00
	j) control ser pozitiv Larvatriche	18,00
	k) seroprecipitare pentru control – ser precipitant anticărbunos	40,00
	l) stabilirea titrului hemolitic – ser anticărbunos	34,00
154.	Controlul reacției alergice pe 20 de cabaline – maleină PPD	108,00
155.	Controlul reacției alergice pe 10 bovine – alergen brucelic	26,00
156.	Controlul reacției alergice pe 20 de porci – alergen brucelic	32,00
157.	Controlul reacției revelatorii pe 50 de bovine – PPD aviară și paratuberculină	134,00
158.	Controlul reacției revelatorii pe 50 de bovine – tuberculina PPD bovină	80,00
159.	Controlul reacției nespecifice PPD aviară, bovină și paratuberculină	80,00
160.	Determinarea lipsei de antigenitate pe iepuri – alergen brucelic	9,00
161.	Alte examene efectuate la solicitare	pe bază de contract

D. Servicii de expertiză, examinare și evaluare în vederea înregistrării produselor de uz veterinar

Nr. d/o	Denumirea serviciului	Unitatea de măsură	Costul, lei
1.	Expertiza, recenzarea și examinarea dosarelor farmacologice preclinice, toxicologice, farmacologice clinice și farmaceutice, a prescripțiilor tehnice, a documentației de aplicare și a programelor de testări:		
	a) pentru produse autohtone	1 produs	2000
	b) pentru produse de import	1 produs	4500
2.	Examinarea și evaluarea fluxului tehnologic de fabricare a produsului de uz veterinar și întocmirea raportului corespunzător	1 produs	2000

[anexa nr.2](#)

[Anexa nr.2 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

„Anexa nr.2

Agentul economic _____

Sediul _____

Telefon/fax _____

Data, luna, anul depunerii cererii _____

CERERE

subdiviziunii teritoriale pentru siguranța alimentelor

Subsemnatul _____, în calitate
de _____, domiciliat în localitatea
_____ str. _____ nr. _____, rog să mi
se elibereze autorizație sanitar-veterinară de funcționare pentru unitatea
_____ cu următoarele activități:

Anexez:

- a) copia de pe certificatul de înregistrare de stat a întreprinderii;
- b) copia de pe titlul de proprietate/contractul încheiat pentru arenda spațiului;
- c) copia de pe actul de angajare a medicului veterinar (în cazul unităților care asigură asistența veterinară, care produc, depozitează, comercializează produse farmaceutice și alte produse de uz veterinar și în cazul unităților de industrializare a cărnii și a laptelui, specificate în anexa nr. 6 la Legea nr. 221-XVI din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară);
- d) schema tehnică a unității, cu indicarea, după caz, a procesului tehnologic.

Reprezentantul legal al

agentului economic _____

(semnătura)

_____ (numele, prenumele)

L.Ș.

[anexa nr.3](#)

[Anexa nr.3 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Anexa nr. 3

AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
Subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor

REFERATUL TEHNIC

pentru acordarea/neacordarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare

nr. _____ din _____

Subsemnatul _____, medic veterinar oficial al subdiviziunii teritoriale pentru siguranța alimentelor _____, examinînd documentația, înregistrată cu nr. _____ din _____ și transmisă medicului veterinar oficial delegat _____ la data de _____, cu nr. _____, privind solicitarea eliberării autorizației sanitar-veterinare de funcționare pentru unitatea _____ din _____

_____ (localitatea, strada, numărul)

am verificat unitatea, constatînd următoarele:

1. Clădiri și încăperi în funcțiune:

numărul _____ de _____ clădiri

numărul _____ de _____ încăperi _____ cu suprafața _____

2. Caracteristici ale construcțiilor:

materiale de construcție: pavimente, pereți,
plafoane _____
sisteme de aprovizionare cu apă rece și
caldă _____
canalizare _____
_____ stații de epurare

3. Condiții de microclimă:
ventilație

_____ temperatură

_____ umiditate

_____ luminozitate _____

_____ dotarea cu aparatură de măsură și control, sisteme de înregistrare a temperaturii, umidității

4. Condiții de depozitare și de transport, care să asigure conservarea produselor biologice de uz veterinar _____

5. Proces tehnologic:

_____ dotarea cu utilaje

_____ dotarea cu ustensile

_____ circulația materiilor prime și a produselor finite

_____ ambalaje, circuitul acestora

_____ sisteme de evacuare din incintă a produselor sechestrate, a deșeurilor _____

6. Capacități în funcțiune:

de producție (unitatea de măsură/timp: tone/zi, litri/zi, doze/zi etc.)

de depozitare (unitatea de măsură/timp: tone/zi, litri/zi, doze/zi etc.)

pentru semifabricate (unitatea de măsură/timp: tone/zi, litri/zi, doze/zi etc.)

pentru produse finite (unitatea de măsură/timp: tone/zi, litri/zi, doze/zi etc.)

pentru materii prime, produse sechestrate (unitatea de măsură/timp: tone/zi, litri/zi, doze/zi etc.)

pentru deșeuri tehnologice (dotarea cu platforme de gunoi și containere)

7. Dotarea cu materiale și mijloace pentru dezinfectie, dezinfecție, deratizare

8. Dotarea cu ustensile și materiale pentru igiena personalului: spălătoare pentru mâini

sterilizatoare pentru cuțite

săpun lichid, substanțe dezinfectante, ștergere jetabile etc.

9. Grupuri sanitare: numărul de cabine

dotare

10. Vestiare: numărul de vestiare

numărul de încăperi

dotare

11. Personalul muncitor încadrat:
numărul total de muncitori

numărul total de muncitori/schimb

echipa de igienizare/numărul de muncitori

12. Organizarea, funcționarea și încadrarea laboratorului în structura
întreprinderii:

numărul de spații

numărul de secții (profil)

dotare/secție

numărul de personal _____specialitatea

13. Elaborarea și aplicarea programelor în conformitate cu procedurile
operaționale standard de sanitație și de analiză a riscurilor în punctele critice
de control în cadrul unităților și elaborarea Regulilor de Bune Practici de
Producție, în cazul producătorilor de produse farmaceutice și alte produse de
uz veterinar:

programul

responsabil de aplicare

14. Asistența sanitar-veterinară:

abilitată _____ numărul _____ pregătire

oficială _____ numărul _____ pregătire

15. Amplasare:

distanțe față de perimetrele locative

surse poluante în vecinătate

16. Autorizații de funcționare emise de alte organe abilitate:

17. Alte aspecte:

18. Concluzii:

19. În legătură cu cele constatate, se propune:

Medic veterinar oficial

(semnătura)

(numele, prenumele)

L.Ș.

[anexa nr.4](#)

[Anexa nr.4 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Anexa nr. 4

**AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA
ALIMENTELOR
Subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor**

AUTORIZAȚIE

SANITAR-VETERINARĂ DE FUNCȚIONARE

„_____” _____20_____

nr. _____

Valabilă pînă la „_____” _____20_____

1. Eliberată _____

_____ (denumirea agentului economic, adresa, telefonul)

pentru
funcționarea _____

_____ (denumirea obiectului, adresa, telefonul)

2. Profilul activității (abataj, achiziționare, păstrare, prelucrare, fabricare, distribuire, transportare, comercializare a animalelor vii, a materiei prime, a produselor alimentare de origine animală, a furajelor și a produselor care conțin componente de origine animală, alte specificări de activitate)

3. Baza emiterii autorizației

Agentul economic, titular al prezentei autorizații, este obligat:

a) să respecte necondiționat prescripțiile referatului tehnic pentru acordarea prezentei autorizații;

b) la expirarea valabilității autorizației, să organizeze înnoirea acesteia în modul stabilit, să asigure respectarea cerințelor sanitar-veterinare prin prisma actelor legislative și a altor acte normative în vigoare.

Nerespectarea condițiilor în a căror bază a fost emisă prezenta autorizație, schimbarea profilului ori efectuarea altor activități atrage, după caz, suspendarea autorizației.

Șeful subdiviziunii teritoriale

pentru siguranța alimentelor _____
(semnătura) (numele, prenumele)

L.Ș.

Falsificarea autorizației se pedepsește conform legislației în vigoare.

Reclamații și sugestii la telefonul: _____

[anexa nr.5](#)

[Anexa nr.5 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Anexa nr. 5

AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
Subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor

ORDONANȚĂ

de suspendare a autorizației sanitar-veterinare de funcționare

nr. _____ din _____.

Șeful subdiviziunii teritoriale pentru siguranța alimentelor _____, în temeiul prevederilor Legii nr. 221-XVI din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară, precum și avînd în vedere referatul tehnic, înregistrat la subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor _____ cu nr. _____, din _____, întocmit de medicul veterinar oficial _____ în baza verificării la unitatea _____

_____ proprietar _____

(numele, prenumele)

DISPUNE:

interzicerea desfășurării activității pentru care a fost autorizată unitatea _____, conform autorizației sanitar-veterinare de _____

funcționare nr. _____ din _____, începînd cu data de _____.

Acordarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare și reluarea activității se fac la solicitarea proprietarului unității numai după remedierea deficiențelor și asigurarea condițiilor sanitar-veterinare, conform prevederilor legale.

Nerespectarea prezentelor măsuri atrage răspunderea contravențională sau penală, conform normelor legale în vigoare.

Șeful subdiviziunii teritoriale
pentru siguranța alimentelor _____

(semnătura) (numele, prenumele)
L.Ș.

Reprezentantul legal al unității _____
(semnătura) (numele, prenumele)

L.Ș.

[anexa nr.6](#)

[Anexa nr.6 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Anexa nr. 6

**UNITĂȚILE
SUPUSE CONTROLULUI SANITAR-VETERINAR ȘI
SUPRAVEGHERII SANITAR-VETERINARE DE STAT PENTRU
CARE SE ELIBEREAZĂ AUTORIZAȚII SANITAR-VETERINARE
DE FUNCȚIONARE**

1. Fermă de animale – unitate organizată pentru creșterea, producerea, reproducerea, livrarea și valorificarea animalelor, ce se clasifică în:

a) fermă zootehnică de elită – unitate organizată pentru creșterea animalelor de rasă pură sau prin hibridare, în care o parte din efectivul-mată este supus controlului oficial al producției;

b) genotecă de animale – unitate zootehnică specializată, în care sînt prezente rase, populații, linii de animale cu efective reduse numeric și/sau pe cale de dispariție, aparținînd diferitor specii;

c) herghelie – unitate zootehnică de creștere a armăsarilor și a iepelor de reproducere din una sau mai multe rase;

d) stupină – totalitatea stupilor cu familii de albine amplasați compact pe un teritoriu împreună cu construcțiile și utilajele necesare pentru apicultură.

2. Fermă de carantină – clădire sau ansamblu de clădiri, spații în care animalele pentru export/import sînt izolate în scopul observării lor pe o perioadă în care se întreprind unele acțiuni sanitar-veterinare pentru asigurarea stării de sănătate a acestora și preîntîmpinarea introducerii de boli transmisibile în efectivele de animale.

3. Stație de incubație – unitate în care sînt asigurate condițiile de desfășurare a procesului de incubație artificială a ouălor obținute de la diferite specii de păsări hibride sau crescute în rasă pură, de unde se livrează pui și boboci de o zi.

4. Expoziție de animale și grădină zoologică – spațiu liber, amenajat, cu caracter permanent sau sezonier, în care se află și se îngrijesc în scopuri științifice și instructive diverse animale pentru a fi expuse publicului.

5. Menajerie – loc special amenajat în care sînt expuse publicului animale domestice și sălbatice.

6. Unități specializate în activitatea de selecție și de reproducere a animalelor – instituții de cercetare, laboratoare pentru producerea de material seminal, de ovule, embrioni, ouă embrionate, larve de albine etc., puncte de însămînțare artificială, centre de montă și alte unități care desfășoară activități specializate în domeniul reproducerii și selecției animalelor:

a) stațiune de testare a reproducătorilor masculi – unitate specializată în care sînt întreținuți producătorii masculi obținuți în urma împerecherilor în fermele de elită aflate sub controlul oficial al producerii;

b) stațiune pentru efectuarea testului descendenței – unitate zootehnică specializată în care sînt întreținuți descendenți masculi pentru evaluarea descendenței privind producția de carne și/sau femele în scopul testării descendenței privind producția de lapte;

c) hipodrom – unitate organizată în scopul testării cabalinelor privind performanțele sportive specifice și altele;

d) stațiune de însămînțare artificială și/sau pentru transfer de embrioni – unitate specializată pentru una sau mai multe specii de animale, în care se cresc

și se exploatează reproducători masculi în scopul recoltării, prelucrării, conservării și livrării de material seminal;

e) depozit de armăsari – unitate zootehnică de afluire, hrănire și îngrijire a armăsarilor de reproducere;

f) punct de însămînțare artificială pentru animale – unitate zootehnică organizată pentru una sau mai multe specii de animale, care procură material seminal testat și efectuează însămînțarea artificială a femelelor.

7. Tabără de vară – complex cu amplasament fix sau mobil, cu caracter permanent sau sezonier, pentru animale.

8. Stîină – spațiu de vară special amenajat pentru ovine.

9. Unitate de prelucrare industrială a cadavrelor de animale, a produselor de origine animală, a unor subproduse necomestibile de origine animală, confiscate în condițiile legii, – unitate specializată care asigură colectarea cadavrelor de animale pentru a fi supuse procesului de prelucrare industrială.

10. Crematorii, cimitire de animale, fîntîni seci – obiecte prin care se asigură colectarea produselor confiscate, a deșeurilor de abator și a cadavrelor de animale în scopul distrugerii acestora și aplicării măsurilor generale de profilaxie, în conformitate cu normele sanitar-veterinare și de protecție a mediului.

11. Unitate de dezinfecție, de dezinsecție și de deratizare – unitate specializată în executarea de operațiuni specifice, cu respectarea prevederilor legale în vigoare, și care, prin acțiunile de dezinfecție, de dezinsecție și de deratizare, participă la aplicarea măsurilor generale de profilaxie pe un teritoriu concret.

12. Tîrg de animale – unitate organizată cu caracter permanent sau ocazional pentru vânzarea de animale.

13. Bază de achiziție a animalelor – clădire sau loc amenajat conform normelor sanitar-veterinare și de protecție a mediului, în care, temporar, sînt întreținute animale.

14. Adăpost pentru cîini fără stăpîn – unitate organizată pentru prinderea, colectarea și îngrijirea cîinilor fără stăpîn.

15. Canisă – unitate organizată pentru creșterea, îngrijirea, reproducerea și selecția cîinilor de diferite rase pentru activități de serviciu, agrement, vînătoare.

16. Pensiune pentru animale de companie – spațiu special amenajat, dotat corespunzător în conformitate cu normele sanitar-veterinare, pentru cazarea și îngrijirea temporară a animalelor de companie.

17. Școală de dresaj pentru câini – unitate special amenajată pentru dresarea câinilor de diferite rase, folosiți în activități de serviciu sau la vânătoare.

18. Frizerie pentru animale de companie – unitate special amenajată pentru prestarea unor servicii sanitar-veterinare de igienă animalelor de companie.

19. Fabrică producătoare de medicamente, de biopreparate și de alte produse de uz veterinar – unitate care asigură executarea operațiunilor necesare pentru prepararea acestora, de la recepția materiei prime și a articolelor de condiționare, trecând prin faza de prelucrare și condiționare, pînă la obținerea produsului finit.

20. Fabrică de nutrețuri combinate – unitate care asigură condiții pentru achiziționarea materiei prime, depozitarea și producerea de furaje pentru animale.

21. Punct farmaceutic veterinar – unitate în care se comercializează unele produse de uz veterinar, medicamente, biopreparate, antiseptice, raticide, insecticide, instrumentar veterinar, aparataj tehnic medical-veterinar.

22. Farmacie veterinară – unitate care prepară și comercializează, în baza prescripțiilor medicale, diferite forme medicamentoase, preparate farmaceutice autorizate ori alte produse de uz veterinar, instrumentar veterinar, aparataj tehnic medical-veterinar.

23. Laborator pentru producerea de biopreparate sau produse farmaceutice de uz veterinar – unitate organizată în spații corespunzătoare, care, prin amplasare, dotare și alte condiții, asigură producerea de calitate a acestora, cu respectarea tuturor cerințelor.

24. Unitate specializată pentru producerea de biostimulatori, premixuri și nutrețuri medicamentate – întreprindere care asigură, în condițiile legii și ale reglementărilor în vigoare, producerea și comercializarea de substanțe biologice active, aditivi furajeri, premixuri vitamino-minerale, nutrețuri și concentrate medicamentate.

25. Depozit de produse farmaceutice de uz veterinar – unitate prin care se asigură condițiile de depozitare și de păstrare a medicamentelor, biopreparatelor, dezinfectantelor, raticidelor, insecticidelor, aditivilor furajeri și a altor produse de uz veterinar, a instrumentarului veterinar, a aparaturii tehnico-medicale veterinare.

26. Unitate tehnică medical-veterinară – unitate care asigură achiziționarea, depozitarea și comercializarea de instrumentar veterinar, aparatură, utilaje, echipament medical-veterinar.

27. Laborator sanitar-veterinar – unitate organizată care efectuează examene, analize și investigații de laborator în scop de diagnostic veterinar și de expertiză a produselor de origine animală și a furajelor.

28. Dispensar sanitar-veterinar – unitate de asistență sanitar-veterinară în care se efectuează consultații, examene, diagnosticul clinic, intervenții, tratamente și alte operațiuni recuperatorii.

29. Cabinet medical-veterinar – unitate de asistență sanitar-veterinară în care se efectuează consultații, examene, diagnosticul clinic, tratamente și alte operațiuni recuperatorii.

30. Clinică veterinară sau spital veterinar – unitate complexă de asistență medical-veterinară, care asigură condițiile de internare și de supraveghere permanentă, în care se efectuează consultații, examene și investigații clinice, remedieri, intervenții obstetricale, operații chirurgicale, tratamente, examene radiologice și de laborator pentru diagnostic și alte operațiuni recuperatorii.

31. Laborator de control al furajelor – unitate care, prin analize și examene de laborator, determină parametrii de integritate a furajelor.

32. Combinat de carne – unitate utilată în complex, în ale cărei secții se prelucrează produsele și subprodusele rezultate în urma abatajului de animale.

33. Abator – unitate dotată cu utilaj pentru tăierea animalelor (bovine, cabaline, porcine, ovine, iepuri de crescătorie, păsări, vînat cu blană și cu pene) destinate alimentației umane.

34. Centru de tăiere – construcție amenajată și dotată tehnic, destinată tăierii ocazionale a animalelor (bovine, cabaline, porcine, ovine, iepuri de crescătorie, păsări, vînat cu blană și pene).

35. Depozit frigorific – unitate care utilizează frigul pentru conservarea materiei prime și a produselor de origine animală, destinate alimentației umane, corespunzătoare în ceea ce privește amenajarea, echipamentul și utilajele.

36. Unitate pentru prelucrarea cărnii și a subproduselor din carne – întreprindere dotată pentru obținerea de produse din carne supuse, în timpul procesului tehnologic, unui tratament prin fierbere, deshidratare, sărare sau afumare:

- a) fabrică de preparate din carne;
- b) secție de preparate din carne;
- c) carmangerie.

37. Fabrică de conserve din carne – unitate construită și dotată pentru prelucrarea cărnii sau a subproduselor din carne comestibile, ambalate în recipiente etanșe și supuse sterilizării la temperaturi de peste 100°C.

38. Fabrică de semiconserve din carne – unitate dotată pentru prelucrarea cărnii sau a subproduselor din carne comestibile, ambalate în recipiente etanșe sau în membrane artificiale, supuse unui tratament termic de minimum 70°C, cu un grad de conservare limitat.

39. Fabrică de salamuri crude/uscate – unitate dotată special pentru fabricarea preparatelor uscate din carne crudă, din carne tocată, afumate sau nu, cu conservare de durată.

40. Fabrică de preparate și semipreparate culinare din carne și în amestec – unitate dotată special pentru fabricarea preparatelor și semipreparatelor culinare din carne și în amestec, cu conservare limitată.

41. Depozit pentru subproduse necomestibile brute de origine animală (piei, lână, păr, coame, pene, puf) – unitate specializată pentru conservarea și păstrarea subproduselor de origine animală necomestibile.

42. Unități de prelucrare a membranelor naturale (intestine de bovine, cabaline, porcine, ovine, caprine) – secții dotate cu spații special amenajate pentru prelucrarea membranelor naturale.

43. Punct (centru) de colectare – unitate dotată cu instalații pentru colectarea și păstrarea peștelui în condiții adecvate de temperatură.

44. Depozit frigorific – unitate de capacitate mare, care recepționează produse piscicole rezultate din pescuitul industrial, construită și dotată special pentru a asigura prelucrarea și conservarea frigorifică a acestora.

45. Unitate de producere, prelucrare, depozitare, transportare și comercializare a produselor piscicole.

46. Centru de colectare, răcire și depozitare a laptelui – unitate în care se colectează, se filtrează și se refrigerează laptele crud-materie primă.

47. Fabrică de produse lactate – unitate de recepție, prelucrare, depozitare și distribuire a laptelui și a produselor lactate.

48. Sector de alimentare publică – unități care recepționează și depozitează produse de origine animală în scopul comercializării, prelucrării și transformării acestora în preparate culinare sau în semipreparate, în produse de cofetărie/patiserie, pentru consum pe loc sau pentru desfacere cu consum la domiciliu.

49. Unitate de colectare și de prelucrare a ouălor – construcție amenajată și dotată special pentru colectarea și prelucrarea ouălor în produse pasteurizate și/sau sterilizate.

50. Unitate de colectare și de prelucrare a mierii de albine și a altor produse apicole – unitate amenajată și dotată special pentru colectarea și prelucrarea mierii de albine în diverse produse apicole.

51. Depozit alimentar – unitate construită și dotată pentru a asigura conservarea în condiții adecvate a produselor alimentare de origine animală preambalate.

52. Unități de alimentație publică.

53. Mijloace de transport destinate transportării de produse supuse controlului sanitar-veterinar de stat și transportării de animale vii.

[anexa nr.7](#)

[Anexa nr.7 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Anexa nr. 7

Cerere-tip
pentru efectuarea operațiunilor de import/export/ tranzit
cu animale de producere/reproducere sau destinate abatajului

UNITATEA

COMERCIALĂ

Sediul _____

(strada, numărul, localitatea, raionul/municipiul, telefon, fax)

Numărul de înregistrare în registrul comerțului

Data, luna, anul depunerii
cererii _____

AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
Unitatea comercială

_____ intenționează să
efectueze importul/exportul/tranzitul cu animale vii de producere/
reproducere sau destinate abatajului.

Denumirea _____ speciei

(rasa, vârsta, sexul)

Cantitatea _____ Locul de
destinație _____

Unitatea de proveniență

Localitatea

Țara

Unitatea de destinație

Localitatea

Țara

Transportul va fi efectuat cu

și va intra în țară prin
punctul vamal în perioada

Vă rugăm să ne eliberați avizul și condițiile sanitar-veterinare pentru
efectuarea operațiunii de import/export/tranzit.

Carantina profilactică se va efectua în
unitatea

,
autorizată conform autorizației sanitar-veterinare de funcționare
nr. din .

Conducătorul unității
comerciale

(semnătura)

(numele, prenumele)

L.Ș.

[anexa nr.8](#)

[Anexa nr.8 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Anexa nr. 8

Cerere-tip
pentru efectuarea operațiunilor de import/export/ tranzit
de produse și subproduse, material germinativ
de origine animală, ouă de incubație și furaje

UNITATEA

COMERCIALĂ

Sediul _____

Telefon/fax _____

Data, luna, anul depunerii
cererii _____

AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Unitatea
comercială _____ în
cu _____ sediul _____

înregistrată în registrul comerțului cu nr. _____ din
_____, intenționează să efectueze în perioada
importul/exportul/tranzitul _____ de

_____ (denumirea produsului, subprodusului, materialului)

_____ germinativ, furajului)
în cantitate de _____ din/în

_____,
fabricate de

_____ (unitatea producătoare)

și exportate de

_____ (unitatea exportatoare)

firmei _____ din

_____ (denumirea firmei)

Transportul se efectuează cu mijloace auto/feroviare speciale, care vor asigura păstrarea integrității și calității produselor pînă la destinație și vor intra/ieși din țară prin punctul de control sanitar-veterinar de frontieră _____.

Produsele sînt destinate valorificării, vor fi/sînt depozitate la unitatea comercială _____, care dispune de spații amenajate și condiții corespunzătoare pentru păstrare, deține

autorizație sanitar-veterinară de funcționare cu nr. _____ din _____, eliberată de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor _____.

Conducătorul unității
comerciale _____

(semnătura)

(numele, prenumele)

L.Ș.

[anexa nr.9](#)

[Anexa nr.9 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Anexa nr. 9

**Cerere-tip
pentru efectuarea operațiunilor de import/export/ tranzit
de produse biologice, produse farmaceutice
de uz veterinar**

UNITATEA COMERCIALĂ

Sediul

Telefon/fax

Data, luna, anul depunerii cererii

AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
Unitatea comercială

cu sediul în

înregistrată în registrul comerțului cu nr. _____ din _____,

avînd obiectul de activitate

solicită obținerea avizului sanitar-veterinar pentru importul/exportul/tranzitul produselor:

(grupa de produse, după profil)

cantitatea _____,

sortimentul _____,

ambalajul _____,

(sticle, flacoane, pungi, cutii, seringi)

grupa de toxicitate, în cazul pesticidelor

Am luat cunoștință de legislația în vigoare care prevede condițiile de import/export/tranzit, de păstrare și folosire a acestor produse.

Anexăm documentația completă, conform procedurii de eliberare a avizului sanitar-veterinar, stabilită în prevederile legale.

Conducătorul unității
comerciale

(semnătura)

(numele, prenumele)

L.Ș.

[anexa nr.10](#)

[Anexa nr.10 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Anexa
nr. 10

**MINISTERUL AGRICULTURII ȘI INDUSTRIEI
ALIMENTARE**

AL REPUBLICII MOLDOVA



**AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU
SIGURANȚA ALIMENTELOR**

AVIZ SANITAR-VETERINAR DE IMPORT/EXPORT/TRANZIT

nr. ___ din _____

Eliberat _____

(denumirea și adresa operatorului)

AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR ELIBEREAZĂ AVIZ SANITAR-VETERINAR DE
IMPORT/EXPORT/TRANZIT, VALABIL PÎNĂ LA _____

1. IDENTIFICAREA MĂRFURILOR DE IMPORT/EXPORT/TRANZIT SUPUSE CONTROLULUI SANITAR-VETERINAR

DENUMIREA MĂRFURILOR _____

CANTITATEA _____

2. ORIGINEA MĂRFURILOR SUPUSE CONTROLULUI SANITAR-VETERINAR

ȚARA _____

EXPORTATOR _____

UNITATEA PRODUCĂTOARE _____

3. DESTINAȚIA MĂRFURILOR SUPUSE CONTROLULUI SANITAR-VETERINAR

ȚARA _____

PUNCTUL DE FRONTIERĂ DE INTRARE/IEȘIRE _____

IMPORTATOR _____

UNITATEA DE DEPOZITARE _____

4. TRANZIT COORDONAT _____

Întocmit

Directorul Agenției _____

(numele, prenumele, semnătura)

L.Ș.

[anexa nr.11](#)

[Anexa nr.11 introdusă prin LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152]

Anexa nr. 11

**AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR
CERTIFICAT
DE ÎNREGISTRARE A PRODUSULUI FARMACEUTIC
DE UZ VETERINAR**

nr. _____ din _____

În baza deciziei Comisiei Medicamentelor Veterinare nr. _____ din _____ și a Ordinului Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr. _____ din _____, se decide înregistrarea produsului farmaceutic de uz veterinar:

Denumirea comercială, forma farmaceutică, doza _____

Producător _____

Țara de origine _____ de

Titularul certificatului de înregistrare _____ de

Numărul de înregistrare _____ de

Mărimea și felul ambalajului _____

Termenul de valabilitate al produsului farmaceutic de uz veterinar _____

Data eliberării certificatului de înregistrare _____

Parametrii de calitate ai produsului sînt cei prevăzuți în documentația administrativă normativă tehnică, în a cărei bază este eliberat prezentul certificat.

Despre orice modificare a datelor specificate în documentația administrativă normativă tehnică de înregistrare va fi informat Centrul Republican de Diagnostic Veterinar.

(semnătura)

L.Ș.”