



GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÂRE nr. _____

din _____ 2025

Chișinău

cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale

Guvernul HOTĂRĂȘTE:

1. Hotărârea Guvernului nr. 398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2012, nr. 120-125 art. 440), se modifică după cum urmează:

1.1. pe tot parcursul textului din hotărâre:

1.1.1. sintagma „sanitar-veterinare” la orice formă gramaticală se substituie cu sintagma „sanitare veterinare” la forma gramaticală corespunzătoare;

1.1.2. sintagma „agenția” la orice formă gramaticală se substituie cu sintagma „autoritatea competentă” la forma gramaticală corespunzătoare.

1.2. la punctul 1 clauza de adoptare se completează cu următorul text:

„Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelilor și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, conform anexei nr. 1;”

„Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, conform anexei nr. 2;”

„Normă sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani, conform anexei nr. 3;”

„Norma sanitară veterinară cu privire la stabilirea unui obiectiv național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus, conform anexei nr. 4;”

„Norma sanitară veterinară privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonellei la păsările de curte, conform anexei nr. 5;”

„Norma sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a Salmonella enteritidis și Salmonella typhimurium la efectivele de pui de carne, conform anexei nr. 6.”

1.3. clauza de armonizare din anexe:

1.3.1. la anexa nr. 1 va avea următorul cuprins:

„Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, CELEX: 32003R2160, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 325 din 12 decembrie 2003;”

1.3.2. la anexa nr. 5 va avea următorul cuprins:

„Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 al Comisiei din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonellei la păsările de curte, CELEX: 32006R1177, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 212/3 din 01 august 2006;”

1.3.3. Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, conform anexei nr. 1 se completează cu anexa nr. 3, cu următorul cuprins:

„Anexa nr. 3
la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei
și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți
în rețeaua alimentară

Criterii specifice pentru stabilirea serotipurilor de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice

1. La stabilirea serotipurilor de Salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice, pentru care se vor stabili obiective naționale de reducere a prevalenței, trebuie luate în considerare următoarele criterii:

1.1. serotipurile cele mai frecvente de Salmonella identificate în salmonelozele umane, pe baza datelor epidemiologice colectate prin intermediul sistemelor naționale de supraveghere și monitorizare a bolilor transmisibile;

1.2. sursa și calea de transmitere a infecției (respectiv, prezența serotipului în populațiile de animale vizate, în produsele de origine animală și în hrana pentru animale);

1.3. potențialul de urgență, respectiv situațiile în care un serotip prezintă de puțină vreme o capacitate de a se propaga rapid și de a provoca îmbolnăviri la om și animale pe teritoriul Republicii Moldova;

1.4. gradul de severitate a virulenței unui serotip, manifestat prin creșterea invazivității sau a rezistenței la antimicrobiene (RAM) utilizate în tratamentul infecțiilor umane. ”

1.4. anexele nr. 2, nr. 3, nr. 4 și nr. 6 din hotărâre vor avea următorul cuprins:

„Anexa nr. 2
la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012

**NORMA SANITARĂ VETERINARĂ ÎN CEEA CE PRIVEȘTE
OBIECTIVUL NAȚIONAL DE REDUCERE A PREVALENȚEI
ANUMITOR SEROTIPURI DE SALMONELLA
LA EFECTIVELE REPRODUCĂTOARE ADULTE
DIN SPECIA GALLUS GALLUS**

Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, CELEX: 32010R0200, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 061 din 11 martie 2010, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

**Capitolul I
DISPOZIȚII GENERALE**

1. Norma sanitară veterinară privind obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (în continuare – *Normă sanitară veterinară*) trasează obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, acest obiectiv național este de a menține procentajul maxim de efective reproducătoare adulte din specia Gallus gallus care rămân pozitive în ceea ce privește serotipurile relevante de Salmonella la cel mult 1 %. Serotipurile relevante de Salmonella incluse în acest obiectiv sunt: Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium (inclusiv varianta monofazică 1,4,[5],12:i:-), Salmonella Virchow (în continuare - *serotipurile relevante de Salmonella*). În cazul în care numărul total de efective reproducătoare adulte din specia Gallus gallus de pe teritoriul național sau cel al unei unități care beneficiază de derogare este mai mic de 100, obiectivul național este ca un singur efectiv de acest tip pe an să rămână pozitiv în ceea ce privește serotipurile de Salmonella relevante.

2. Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național este prevăzut în Cap. II.

3. Cadrul de prelevare de probe pentru a depista prezența Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium și Salmonella Virchow acoperă toate efectivele reproducătoare adulte de păsări de curte (Gallus gallus), de cel puțin 250 de capete (în continuare - *efective reproducătoare*). Aceasta nu aduce atingere dispozițiilor Normei sanitare veterinare privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, (anexa nr. 1) și ale Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011 în ceea ce privește cerințele de monitorizare la alte populații de animale sau la alte serotipuri.

Capitolul II

PROGRAM DE TESTE NECESARE VERIFICĂRII ÎNDEPLINIRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL PRIVIND DIMINUAREA SEROTIPURILOR RELEVANTE DE SALMONELLA LA EFECTIVELE REPRODUCĂTOARE ADULTE DIN SPECIA GALLUS GALLUS

Secțiunea 1-a

Monitorizarea efectivelor reproducătoare

4. Locul, frecvența și statutul prelevării de probe. Probele se prelevează de la efectivele de reproducție atât la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, cât și în cadrul controalelor oficiale:

4.1. prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar cu o frecvență bisăptămânală (o dată la două săptămâni), în locul stabilit de autoritatea competentă, utilizând una dintre următoarele două opțiuni:

4.1.1. în incubator; sau;

4.1.2. în exploatație.

5. Autoritatea competentă aplică una dintre opțiunile menționate la subpct. 4.1.1. sau 4.1.2. întregului program de teste pentru toate efectivele de reproducție de pui de carne și una dintre aceste opțiuni pentru toate efectivele reproducătoare de păsări ouătoare. Cu toate acestea, prelevarea de probe la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului din alte țări trebuie să aibă loc în exploatație.

6. O procedură este stabilită pentru a garanta că depistarea prezenței serotipurilor relevante de Salmonella în timpul prelevării de probe efectuate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar este notificată fără întârziere autorității competente de către laboratorul care efectuează analizele. Notificarea la timp a

depistării prezenței oricărui serotip de Salmonella relevant rămâne responsabilitatea operatorului din sectorul alimentar și a laboratorului care efectuează analizele.

7. Prin derogare de la subpct. 4.1, dacă obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, prelevarea de probe în exploatație se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare trei săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia intervalul de testare de două săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de Salmonella relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.

8. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale constă în:

8.1. în cazul în care prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se desfășoară în incubator:

8.1.1. se efectuează o prelevare de probe de rutină în incubator o dată la șaisprezece săptămâni;

8.1.2. se efectuează o prelevare de probe de rutină în exploatație, de două ori pe durata ciclului de producție, și anume prima dată în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor și a doua oară spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;

8.1.3. se efectuează o prelevare de probe de confirmare în exploatație, în cazul depistării prezenței serotipurilor de Salmonella relevante în probele prelevate din incubator;

8.2. în cazul în care prelevarea probelor are loc în exploatație la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, se efectuează o prelevare de probe de rutină de trei ori în cursul ciclului de producție:

8.2.1. în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor;

8.2.2. spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;

8.2.3. în orice moment al ciclului de producție, într-un moment suficient de îndepărtat de prelevările menționate la subpct. 8.2.1 și 8.2.2;

8.3. prin derogare de la dispozițiile subpct. 8.1 și 8.2, în cazul în care obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, autoritatea competentă poate înlocui prelevările de probe de rutină cu prelevări de probe:

8.3.1. la exploatație o dată, în orice moment al ciclului de producție, și o dată pe an la incubator; sau

8.3.2. la exploatație de două ori, în orice moment, la o distanță suficientă în timp în decursul ciclului de producție.

9. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia prelevarea de probe prevăzută la subpct. 8.1 și 8.2, în cazul depistării prezenței unor

serotipuri de Salmonella relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.

10. Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.

11. Protocol de prelevare a probelor în incubator. Cel puțin o probă este prelevată pe efectiv de reproducție la fiecare prelevare de probe.

12. Prelevarea de probe trebuie să se programeze într-o zi de ecloziune, atunci când probele de la toate efectivele reproducătoare sunt disponibile. Dacă nu este posibil, trebuie garantat faptul că probele sunt prelevate de la fiecare efectiv cel puțin în conformitate cu frecvența stabilită la pct. 4.

13. Toate materialele din toate incubatoarele din care sunt luați pui eclozați în ziua prelevării de probe trebuie să contribuie la setul de probe în mod proporționat.

14. Dacă în incubatoare sunt peste 50 000 de ouă de la un efectiv reproducător, se prelevează o a doua probă de la efectivul respectiv.

15. Această probă conține cel puțin următoarele elemente:

15.1. o probă compusă din căptușeli vizibil murdărite ale siturilor de incubație, prelevată aleatoriu din cinci situri de incubație distincte sau din cinci locuri diferite ale incubatorului, pentru atingerea unei suprafețe totale de cel puțin 1 m², totuși, în cazul în care ouăle destinate incubației care provin de la un efectiv de reproducție ocupă mai mult de un incubator, se prelevează o astfel de probă compusă din fiecare incubator până la un număr maxim de cinci incubatoare; sau

15.2. o probă prelevată cu unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm², prelevată imediat după mutarea puilor de pe întreaga suprafață de la fundul a cel puțin cinci situri de incubație căptușite sau din puful din cinci locuri, inclusiv de pe podea, în toate dintre cele până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, garantând că se prelevează cel puțin o probă pentru fiecare efectiv de la care provin ouăle; sau

15.3. 10 g de coji de ouă sparte se prelevează dintr-un total de 25 de situri de incubație diferite, și anume 250 g pentru proba inițială, din până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, care sunt zdrobite, amestecate și din care se formează o subprobă de 25 g pentru testări.

16. Procedura prevăzută la subpct. 15.1 - 15.3 se aplică prelevării de probe realizate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și în cadrul controalelor oficiale. Cu toate acestea, nu este obligatoriu să se includă un incubator cu ouă provenind de la efective diferite, dacă cel puțin 80% din ouă se află în alte incubatoare care au fost supuse prelevării de probe.

17. Prelevarea de probe de rutină din exploatare la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se referă în principal la probe de materii fecale. Scopul său este depistarea unei prevalențe de 1% în cadrul efectivului, cu o limită de încredere de 95%. În acest scop, probele se prezintă sub una dintre următoarele forme:

17.1. amestec de materii fecale, alcătuit din probe distincte de materii fecale proaspete, cântărind fiecare cel puțin 1 g, prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului în care este ținut efectivul reproducătoare sau, în cazul în care efectivul reproducător are acces liber la mai multe adăposturi dintr-o anumită exploatare, din fiecare grup de cotețe ale exploatarei în care este ținut efectivul reproducător. Materiile fecale pot fi regrupate în minimum două probe compuse, în scopul efectuării analizei.

Numărul de puncte în care urmează să se efectueze prelevări distincte de materii fecale, în scopul constituirii unei probe compuse

Numărul de păsări din efectivul reproducător	Numărul de probe de materii fecale care trebuie prelevate din efectivul reproducător
250-349	200
350-449	220
450-799	250
800-999	260
1000 sau mai multe	300

17.2. huse pentru cizme și/sau probe de praf utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. De asemenea, se pot utiliza în acest scop șosete din tub de tifon:

17.2.1. suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător (de exemplu, 0,8% clorură de sodiu și 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă sau cu apă sterilă sau cu oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă);

17.2.2. probele sunt prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu așternut și zonele cu grătare, în cazul în care nu este periculos să se meargă pe grătare. Prelevarea de probe acoperă toate țarcurile din fiecare adăpost;

17.2.3. după terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă, probele se compun din:

17.2.3.1. cinci perechi de huse pentru cizme, fiecare reprezentând aproximativ 20% din zona adăpostului; în scopul analizei, perechile de huse pentru cizme pot fi grupate în minimum două probe compuse; sau

17.2.3.2. cel puțin o pereche de huse pentru cizme reprezentând întreaga suprafață a adăpostului și o probă suplimentară de praf colectată din mai multe locuri

din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil, pentru a colecta această probă de praf trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm²;

17.3. în cazul în care efectivele de reproducție sunt ținute în cuști, se pot preleva probe de materii fecale amestecate, în mod natural, de pe benzile de evacuare, de pe raclete sau din fose, în funcție de tipul adăpostului. Se colectează două probe de cel puțin 150 g, pentru a fi supuse unor teste separate:

17.3.1. benzile de evacuare pentru dejecții situate sub fiecare rând de cuști, care sunt puse în funcțiune în mod periodic și se descarcă într-un sistem cu șurub sau într-un conveier;

17.3.2. sistem de fosă pentru dejecții în care deflectoarele situate sub cuști sunt răzuite într-o fosă situată sub adăpost;

17.3.3. sistem de fosă pentru dejecții dintr-un adăpost în care cuștile sunt dispuse în trepte și unde materiile fecale cad direct în fosă:

17.3.3.1. de obicei, într-un adăpost există mai multe rânduri de cuști. Proba compusă globală conține materii fecale amestecate provenite din fiecare rând. De la fiecare efectiv reproducător se prelevează două probe compuse, în conformitate cu subpct. 17.3.3.2 - 17.3.3.5.

17.3.3.2. sistemele care conțin benzi sau raclete trebuie puse în funcțiune în ziua prelevării de probe, înainte de efectuarea acestora.

17.3.3.3. în cazul sistemelor prevăzute cu deflectoare sub cuști și cu raclete, trebuie să se colecteze materiile fecale amestecate depuse pe racletă, după punerea în funcțiune a acestora.

17.3.3.4. în cazul sistemelor cu cuști dispuse în trepte, care nu sunt prevăzute nici cu benzi, nici cu raclete, este necesară colectarea materiilor fecale amestecate din fosă.

17.3.3.5. sisteme de benzi pentru dejecții: se vor colecta materiile fecale amestecate de la capetele de evacuare ale benzilor.

17.4. în adăposturile cu cuști în care nu se acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai multe tampoane umede din material textil cu o suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon, umezite cu un diluant corespunzător (de exemplu, 0,8% clorură de sodiu și 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă, apă sterilă sau oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă), pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, având grijă ca fiecare tampon să fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare a benzilor.

17.5. în adăposturile pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din adăpost cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, în conformitate cu subpct. 17.2, și cel puțin două tampoane

umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea manual de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate cu subpct. 17.4.

18. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale:

18.1. prelevarea de probe de rutină se efectuează în conformitate cu pct. 17.

18.2. prelevarea de probe pentru confirmare care urmează după depistarea serotipurilor de Salmonella relevante în probele prelevate din incubator se realizează în conformitate cu pct.17.

18.2.1. se pot colecta probe suplimentare pentru o posibilă testare a prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, după cum urmează: se pot alege aleatoriu păsări din fiecare adăpost al exploatației, de obicei această operațiune se limitează la un număr de cel mult cinci păsări din fiecare adăpost, cu excepția cazului în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea probelor de la un număr mai mare de păsări.

18.2.2. dacă nu se confirmă sursa infecției, se realizează testele de rezistență antimicrobiană sau noi teste bacteriologice pentru depistarea serotipurilor de Salmonella relevante asupra efectivului reproducător sau asupra descendenților acestuia înainte de a se ridica restricțiile comerciale.

18.2.3. în cazul în care se detectează agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene, infecția cu Salmonella se consideră ca fiind confirmată.

18.3. suspectarea unor rezultate false.

19. În cazuri excepționale, atunci când autoritatea competentă are motive de a suspecta certitudinea rezultatului obținut (rezultate pozitive sau negative false), aceasta poate decide să repete testarea în conformitate cu subpct. 18.2.

Secțiunea 2-a Examinarea probelor

20. Transportul și pregătirea probelor:

20.1. la transport probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă la laboratoarele menționate la pct. 30 - 36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar,(anexa nr. 1) în termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25°C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după prelevarea probelor;

20.2. căptușeala siturilor de incubație:

20.2.1. proba se pune într-un litru de apă peptonată tamponată (în continuare - *APT*), preîncălzită la temperatura camerei și se amestecă ușor.

20.2.2. se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare descrisă la pct. 20;

20.3. probe de huse pentru cizme și de praf:

20.3.1. perechea (perechile) de huse pentru cizme/șosete de protecție și proba de praf (tampon din material textil) se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente sau a prafului liber, și se pune în 225 ml de APT, preîncălzită la temperatura mediului ambiant;

20.3.2. husele pentru cizme/șosete și tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonelei din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar. Trebuie făcute pregătiri separate pentru husele pentru cizme și tamponul de material textil;

20.3.3. în cazul în care cinci perechi de huse pentru cizme/șosete sunt amestecate în două probe, se introduce fiecare probă compusă în 225 ml de APT sau mai mult, dacă este necesar, pentru a le scufunda complet și pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonelei din probă.

20.3.4. se amestecă pentru saturarea completă a probei și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare menționate la pct. 20.

20.4. alte probe de materii fecale:

20.4.1. probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar o subprobă de 25 g se prelevează în vederea culturii;

20.4.2. subproba de 25 g este imersată în 225 ml de APT încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant;

20.4.3. se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare menționată la pct. 21.

20.5. în cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării salmonelei sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele menționate la subpct. 20.2 - 20.4 privind prepararea probelor;

20.6. în cazul colectării cu ajutorul tamponelor din material textil, în conformitate cu subpct. 17.4, sau cu ajutorul unei perechi de huse pentru cizme și a două tampoane umede din material textil, în conformitate cu subpct. 17.5, probele sunt amestecate în conformitate cu subpct. 20.3.2.

21. Metoda de depistare. Depistarea *Salmonella* spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1. În ceea ce privește probele de huse pentru cizme, probele de praf și celelalte probe de materii fecale menționate la pct. 18, este posibilă gruparea bulioanelor de îmbogățire în APT incubate pentru continuarea cultivării. În acest scop, se incubează cele două probe în APT în conformitate cu procedura menționată la subpct. 19.3. Se prelevează 1 ml de bulion incubat din fiecare probă și se agită bine. Apoi se prelevează 0,1 ml din amestec și se inoculează plăcile MSR/V (mediul Rappaport-Vassiladis semisolid modificat). După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învărtite sau agitate în alt fel, deoarece aceste acțiuni eliberează particule inhibatoare și reduc izolarea ulterioară în MSR/V.

22. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare probă care indică o reacție pozitivă trebuie tipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.

23. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 19-21, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).

24. Depozitarea sușelor. Trebuie garantat faptul că cel puțin o sușă izolată de serotipuri de Salmonella relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă testare ulterioară a sensibilității la bacteriofagi sau la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea sușelor timp de cel puțin doi ani. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.

Secțiunea 3-a **Rezultate și raportare**

25. Un efectiv reproducător este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național în cazul în care:

25.1. se depistează prezența serotipurilor de Salmonella relevante (cu excepția sușelor vaccinale) într-una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipurile de Salmonella relevante sunt depistate doar în proba de praf; sau

25.2. prelevarea de probe pentru confirmare în cadrul controalelor oficiale în conformitate cu subpct. 18.2 nu confirmă depistarea serotipurilor de Salmonella relevante, dar agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene au fost depistați în efectiv.

26. Această regulă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la subpct. 18.3 atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru Salmonella rezultat în urma prelevării de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost confirmat de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale.

27. Un efectiv reproducător pozitiv este luat în considerare o singură dată, indiferent de frecvența depistării serotipurilor relevante de salmonela la acest efectiv în timpul ciclului de producție sau dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.

28. Raportarea include:

28.1. o descriere detaliată a posibilităților alese pentru programul de prelevare a probelor și a tipului de probe prelevate, după caz;

28.2. numărul total de efective reproducătoare adulte care cuprind cel puțin 250 de păsări care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

28.3. rezultatele testelor, inclusiv:

28.3.1. numărul total de efective reproducătoare declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;

28.3.2. numărul de efective reproducătoare declarate pozitive cu cel puțin unul dintre serotipurile de Salmonella relevante;

28.3.3. numărul de efective reproducătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella nespecificată (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipate);

28.4. numărul de cazuri în care proba inițială declarată pozitivă pentru Salmonella rezultată din prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost confirmată de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale;

28.5. explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale.

29. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționate la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.

Anexa nr. 3
la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012

**NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ PRIVIND UN OBIECTIV NAȚIONAL
DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS
ȘI A SALMONELLA TYPHIMURIUM
LA EFECTIVELE DE CURCANI**

Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 1190/2012 al Comisiei din 12 decembrie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani, astfel cum se prevede în Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R1190, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 340 din 13 decembrie 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

**Capitolul I
DISPOZIȚII GENERALE**

1. Norma sanitară veterinară privind un obiectivului național de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani (în continuare – *Normă sanitară veterinară*) trasează obiectivul național și stabilește Programul de teste necesar pentru verificarea realizării acestuia.

2. Obiectivul național de reducere a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la curcani (în continuare - *obiectivul național*) este următorul:

2.1. reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani pentru îngrășare care rămân pozitive în ceea ce privește Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, și

2.2. reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani adulți de reproducție care rămân pozitive în ceea ce privește Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium. În ceea ce privește Salmonella Typhimurium monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, sunt incluse în obiectivul național. Pentru unitățile cu mai puțin de 100 de efective de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare, obiectivul național este ca, anual, cel mult un singur efectiv de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare să rămână pozitiv.

3. Programul de testare necesar pentru verificarea realizării obiectivului național este prevăzut în Cap.II (în continuare - *programul de testare*).

4. Autoritatea competentă revizuieste obiectivul național ținând cont de informațiile colectate în conformitate cu programul de testare și cu criteriile stabilite în pct. 15 din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).

Capitolul II

PROGRAMUL DE TESTARE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL

Secțiunea 1-a

Baza eșantionării și monitorizarea curcanilor

5. Baza eșantionării cuprinde toate efectivele de curcani pentru îngrășare și de reproducție în cadrul programelor naționale de control menționate la anexa nr. 1 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).

6. Frecvența eșantionării:

6.1. operatorii din sectorul alimentar prelevă eșantioane din cadrul tuturor efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție în modul următor:

6.1.1. eșantionarea în cadrul efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție are loc în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare. Autoritatea competentă autoriza prelevarea de eșantioane în cursul ultimelor șase săptămâni înainte de data sacrificării, în cazul în care curcanii sunt păstrați mai mult de 100 de zile sau intră în categoria producției ecologice de curcani, în conformitate cu art. 25 alin. (6) din Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice;

6.1.2. eșantionarea în cadrul efectivelor de curcani de reproducție are loc:

6.1.2.1. în efectivele de creștere: la vârsta de o zi, la vârsta de patru săptămâni și cu două săptămâni înainte de trecerea la perioada de depunere a ouălor sau de trecerea la unitatea de depunere a ouălor;

6.1.2.2. în efectivele adulte: cel puțin o dată la fiecare trei săptămâni în cursul perioadei de depunere a ouălor în exploatație sau incubator;

6.1.2.3. în exploatație, în cazul efectivelor de curcani de reproducție care depun ouă pentru incubație destinate comerțului pe teritoriul Republicii Moldova sau pentru export.

6.1.3. autoritatea competentă decide să aplice una dintre opțiunile menționate la subpct. 6.1.2 întregului program de testare pentru toate efectivele. Cu toate acestea, prelevarea de eșantioane de la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului pe teritoriul Republicii Moldova trebuie să aibă loc în exploatație;

6.1.4. prin derogare de la subpct. 6.1.2, dacă obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi pe întregul teritoriu al Republicii Moldova, prelevarea de eșantioane în cadrul exploatației se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare patru săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate acestea, autoritatea competentă decide să păstreze sau să reia intervalul de testare de trei săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de Salmonella relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.

6.2. eșantionarea de către autoritatea competentă se referă cel puțin la următoarele:

6.2.1. eșantionarea efectivelor de curcani de reproducție:

6.2.1.1. o dată pe an, în toate efectivele care au cel puțin 250 de curcani de reproducție adulți cu vârsta cuprinsă între 30 și 45 de săptămâni și în toate exploatațiile care au curcani de reproducție de elită, străbunici și bunici; autoritatea competentă poate decide că această eșantionare poate avea loc, de asemenea, în incubator; și

6.2.1.2. a tuturor efectivelor din exploatații, în cazul în care este depistată prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium în eșantioanele prelevate în incubator de către operatorii din sectorul alimentar sau în cadrul controalelor oficiale, pentru a investiga originea infecției;

6.2.2. eșantionarea efectivelor de curcani pentru îngrășare se efectuează o dată pe an, cel puțin într-un efectiv din 10 % din exploatațiile care au cel puțin 500 de curcani pentru îngrășare;

6.2.3. eșantionarea se poate efectua în funcție de riscuri și se poate repeta de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar acest lucru;

6.2.4. eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentar, prevăzută la subpct. 6.1.

7. Instrucțiuni generale pentru eșantionare. Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că eșantioanele sunt prelevate de către persoane instruite în acest scop.

8. Eșantionarea efectivelor de curceni de reproducție se efectuează în conformitate cu pct. 11-18 din Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (anexa nr. 2).

9. Pentru eșantionarea efectivelor de curceni pentru îngrășare, se iau cel puțin două perechi de huse pentru cizme pentru fiecare efectiv. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eșantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de curceni pot fi grupate într-un singur eșantion.

10. Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:

10.1. aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD 0,8 % clorură de sodiu, 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă); sau

10.2. aplicarea de apă sterilă; sau

10.3. aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la pct. 32 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1); sau

10.4. autoclavare într-un recipient împreună cu diluanții.

11. Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălzire sau prin agitarea acestora într-un recipient cu diluant.

12. Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eșantionare în mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme trebuie să acopere aproximativ 50 % din suprafața adăpostului.

13. La terminarea eșantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se așază într-un sac sau în alt recipient și sunt etichetate.

14. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de eșantioane pentru a asigura reprezentativitatea eșantionării, printr-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, precum condițiile de biosecuritate, distribuția sau dimensiunea efectivului.

15. În cazul în care autoritatea competentă aprobă acest lucru, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eșantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul, de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tampoane umede din material textil, formând o suprafață combinată de cel puțin 900 cm², pot fi utilizate pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.

16. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații:

16.1. pentru efectivele de curcani crescuți în aer liber, eșantioanele sunt prelevate doar în interiorul adăpostului.

16.2. atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat, în cazul efectivelor cu mai puțin de 100 de curcani, și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mâna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, ele pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale, adecvate scopului urmărit.

17. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă. Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau de controale documentare, după caz, că rezultatele nu sunt modificate prin prezența unor antimicrobieni sau a altor substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor.

18. Atunci când nu este depistată prezența *Salmonella Enteritidis* și *Salmonella Typhimurium*, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul de curcani este infectat în sensul obiectivului național menționat la pct. 3.

19. Transportul. Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, prin poșta expresă sau prin curier, la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1). În cursul transportului, acestea sunt protejate împotriva căldurii mai mari de 25°C și a expunerii la soare.

20. În cazul în care nu este posibil să se expedieze eșantioanele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, ele sunt refrigerate.

Secțiunea 2-a

Analize de laborator

21. Pregătirea eșantioanelor. În laboratoare, eșantioanele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după eșantionare.

22. Perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente, se grupează și se pune în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT), preîncălzită la temperatura camerei. Husele pentru cizme/șosetele de protecție sunt scufundate complet în apă peptonată tamponată și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă apă peptonată tamponată dacă este necesar.

23. Eșantionul de praf este analizat separat, de preferință. Cu toate acestea, în cazul curcanilor pentru îngrășare, autoritatea competentă permite gruparea eșantionului cu perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție, în vederea analizei.

24. Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la pct. 27.

25. Alte eșantioane (de exemplu, din efectivele reproducătoare sau din incubatoare) sunt pregătite în conformitate cu pct. 17 și 18 din Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (anexa nr. 2).

26. În cazul în care se decide să se recurgă la standardele internaționale (ISO) adoptate de Republica Moldova pentru pregătirea materiilor fecale în scopul depistării Salmonella, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eșantioanelor.

27. Metoda de depistare. Depistarea Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.

28. Serotipizarea. Pentru efectivele de curcani de reproducție, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv este serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.

29. Pentru efectivele de curcani pentru îngrășare, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv prelevat de autoritatea competentă este serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.

30. Operatorii din sectorul alimentar se asigură cel puțin că niciun izolat nu aparține serotipurilor de Salmonella Enteritidis și de Salmonella Typhimurium, și nici tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-.

31. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 21, 27 și 28, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).

32. Depozitarea tulpinilor. Laboratoarele se asigură că cel puțin o tulpină izolată de Salmonella spp. pe efectiv și pe an poate fi prelevată de autoritatea competentă și depozitată pentru o posibilă viitoare lizotipie sau testare a susceptibilității la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei.

33. Autoritatea competentă decide ca izolatele de Salmonella spp. rezultate din eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar să fie, de asemenea, stocate în vederea unei lizotipii sau a unei testări ulterioare a susceptibilității la agenți antimicrobieni (antibiogramă), astfel încât aceste izolate să poată fi analizate prin metode aprobate.

Secțiunea 3-a **Rezultate și raportare**

34. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului național. Un efectiv de curcani este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național în cazul în care se depistează prezența Salmonella Enteritidis și/sau a Salmonella Typhimurium (cu excepția tulpinilor vaccinale, dar incluzând tulpinile monofazice cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:- în respectivul efectiv.

35. Efectivele de curcani pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de operațiuni de eșantionare și de testare, și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive. Prevalența se calculează separat pentru efectivele de curcani pentru îngrășare și pentru efectivele de curcani adulți de reproducție.

36. Raportarea include:

36.1. numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

36.2. numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru orice serotip de Salmonella;

36.3. numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive cel puțin o dată pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-;

36.4. numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate).

37. Informațiile menționate la pct. 36.1-36.4 sunt furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu Salmonella în ceea ce privește:

37.1. eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu subpct. 6.1 și

37.2. eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu subpct. 6.2.

38. Rezultatele testelor sunt considerate informații relevante pentru lanțul alimentar, în sensul secț. a 3-a din anexa nr. 2 la Cerințe specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 692-2025.

39. Cel puțin următoarele informații sunt puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de curcani supus testării:

39.1. referința exploatației, care rămâne unică în timp;

39.2. referința efectivului, care rămâne unică în timp;

39.3. luna eșantionării;

39.4. numărul de păsări pentru fiecare efectiv.

40. Rezultatele și orice alte informații relevante sunt comunicate în cadrul raportului privind tendințele și sursele, prevăzut la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.

41. Operatorul din sectorul alimentar:

41.1. înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium, inclusiv a tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, fără întârziere nejustificată.

41.2. solicită Laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință.

Anexa nr. 4
la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012

**NORMA SANITARĂ VETERINARĂ CU PRIVIRE LA STABILIREA UNUI
OBIECTIV NAȚIONAL DE REDUCERE A PREVALENȚEI ANUMITOR
SEROTIPURI DE SALMONELLA LA GĂINILE OUĂTOARE**

DIN SPECIA GALLUS GALLUS

Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Regulamentului (UE) nr. 200/2010 al Comisiei, CELEX: 32011R0517, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 138 din 26 mai 2011, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

Capitolul I DISPOZIȚII GENERALE

1. Norma sanitară veterinară cu privire la stabilirea unui obiectiv național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile reproducătoare din specia Gallus gallus (în continuare – *Norma sanitară veterinară*). Obiectivul național este de a atinge o valoare care să fie cel mult egală cu un procent maxim de 1 % al efectivelor pozitive de găini reproducătoare adulte din specia Gallus gallus în ceea ce privește următoarele serotipuri: Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium (inclusiv Salmonella Typhimurium monofazică a cărei formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-), Salmonella Virchow (în continuare - *serotipurile relevante de Salmonella*).

2. Obiectivul național menționate la pct. 15 din Norma sanitară veterinară, din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1) vizează reducerea prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la găinile ouătoare adulte din specia *Gallus gallus* (în continuare - *obiectivul național*) este următorul:

2.1. obiectivul național este de a atinge o valoare care să fie cel mult egală cu:

2.1.1. un procent anual minim de reducere a efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte egal cu cel puțin:

Cazul	Prevalența efectivelor pozitive în anul precedent	Procentul minim de reducere în anul curent
1.	mai mică de 10 %	10 %
2.	mai mare de sau egală cu 10 %, dar mai mică de 20 %	20 %
3.	mai mare de sau egală cu 20 %, dar mai mică de 40 %	30 %
4.	mai mare de sau egală cu 40 %	40 %

sau

2.1.2. o reducere a procentului maxim la cel mult 2 % al efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte. Cu toate acestea, în exploatațiile cu mai puțin de cincizeci de efective de găini ouătoare adulte, numai un singur efectiv de animale adulte, cel mult, poate să rămână pozitiv;

2.2. în ceea ce privește *Salmonella Typhimurium* monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, vor fi incluse în obiectivul național;

2.3. obiectivul național trebuie să fie îndeplinit în fiecare an pe baza rezultatelor monitorizării anului precedent. În ceea ce privește obiectivul național care trebuie să fie îndeplinit într-un an dat, se utilizează ca referință rezultatele anului precedent, pe baza monitorizării desfășurate în conformitate cu programul de teste stabilit;

2.4. programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național (în continuare -*programul de teste*) este prevăzut în Cap. II.

3. Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de găini ouătoare adulte din specia *Gallus gallus* (în continuare - *efective de găini ouătoare*) din cadrul programelor naționale de control menționate la pct. 16-18 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).

Capitolul II

PROGRAM DE TESTE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS ȘI SALMONELLA TYPHIMURIUM LA GĂINILE OUĂTOARE ADULTE DIN SPECIA GALLUS GALLUS

Secțiunea 1-a

Monitorizarea efectivelor de găini ouătoare

4. Frecvența și statutul prelevării de probe. Efectivele de găini ouătoare fac obiectul unei prelevări de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și a autorității competente.

5. Prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar are loc cel puțin la fiecare cincisprezece săptămâni. Prima prelevare de probe se efectuează atunci când efectivele ating vârsta de 24 +/- 2 săptămâni.

6. Autoritatea competentă prelevă probe cel puțin:

6.1. într-un efectiv de animale anual din fiecare exploatație care conține cel puțin 1000 de păsări;

6.2. atunci când animalele au atins vârsta de 24 +/- 2 săptămâni, în efectivele de găini ouătoare păstrate în clădiri în care efectivul de animale precedent a fost infectat cu *Salmonella* în cauză;

6.3. în orice caz în care se suspectează o infecție cu Salmonella, atunci când se investighează focare de boli cu transmitere prin alimente, în conformitate cu pct. 20 - 24 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011 sau în orice cazuri în care autoritatea competentă consideră adecvat, utilizând protocolul privind prelevarea de probe prevăzut în pct. 54 alin. (2) din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1);

6.4. în toate celelalte efective de găini ouătoare din exploatație, în cazul în care se depistează prezența de Salmonella Enteritidis sau Salmonella Typhimurium în unul dintre efectivele de găini ouătoare din exploatație;

6.5. în cazurile în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea de probe, aceasta poate înlocui prelevarea efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.

7. Protocol de prelevare a probelor. Pentru a maximiza sensibilitatea prelevării de probe și pentru a asigura aplicarea corectă a protocolului de prelevare a probelor, autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că probele sunt prelevate de persoane calificate.

8. Prelevarea de probe efectuată de operatorul din sectorul alimentar:

8.1. pentru efectivele păstrate în baterii, este necesar să se preleveze de pe toate benzile sau racletele prezente în coteț, după utilizarea sistemului de îndepărtare a găinașului, 2 × 150 g de materii fecale amestecate în mod natural, care s-au acumulat pe raclete sau pe dispozitivele de curățare a benzilor. Cu toate acestea, pentru cotețele cu baterii care nu sunt prevăzute cu raclete sau benzi cu dejecții, se colectează 2 × 150 g de materii fecale proaspete amestecate din 60 de amplasamente diferite din partea de jos a bateriilor, din fosele pentru dejecții. În cotețele cu baterii în care nu se acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai multe tampoane umede din material textil cu o suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, având grijă ca fiecare tampon să fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare.

8.2. în hambare sau în clădirile aflate în aer liber, se utilizează două perechi de huse pentru cizme sau de șosete.

9. Husele pentru cizme utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. Suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător.

10. Probele trebuie să fie prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale

sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu litieră și zonele cu grilaj de șipci, cu condiția să nu fie periculos să se meargă pe șipci, dar nu include zone din afara clădirii, în cazul efectivelor cu acces la exterior. Prelevarea de probe trebuie să acopere toate planșetele din fiecare coteț. După terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă.

11. În cotețele pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din coteț cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, și cel puțin o a doua pereche de tampoane umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate subpct. 8.1.

12. Cele două probe pot fi amestecate pentru a forma o singură probă pentru testare.

13. Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă. Pe lângă probele menționate la pct. 8, cel puțin o probă trebuie să fie prelevată utilizând protocolul de prelevare. Este oportun să se preleveze alte probe pentru a se asigura reprezentativitatea prelevării de probe, în cazul în care este solicitată de repartiția sau dimensiunea efectivului.

14. În ceea ce privește prelevarea de probe menționată la subpct. 6.2-6.5, autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare, și anume teste în laborator și/sau controale documentare, după caz, că rezultatele analizelor pentru depistarea Salmonella la păsări nu sunt afectate prin utilizarea de antimicrobiene în efectivele de animale.

15. Atunci când nu se depistează prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, ci prezența de antimicrobiene sau a unor efecte bacteriostatice, efectivul de găini ouătoare este considerat un efectiv infectat în sensul obiectivului național.

16. Autoritatea competentă decide să permită înlocuirea unei probe de fecale sau a unei perechi de huse pentru cizme printr-o probă de praf de 100 g prelevată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm² pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul, asigurându-se că fiecare tampon este bine acoperit cu praf pe ambele părți.

17. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de probe pentru a asigura reprezentativitatea prelevării de probe într-o evaluarea de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și anume condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului sau alte condiții relevante.

Secțiunea 2-a **Examinarea probelor**

18. Transportul și pregătirea probelor. Probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă sau curierat la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1), în termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25°C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care trebuie începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de patru zile de la prelevare.

19. Atunci când prelevarea este efectuată de autoritatea competentă, trebuie făcute preparate separate pentru husele pentru cizme și praful sau tamponul de material textil pentru praf, dar, atunci când este efectuată de operatorii din sectorul alimentar, diferitele tipuri de probe pot face obiectul unui test unic.

20. Probe de huse pentru cizme și de tamponare din material textil

20.1. cele două perechi de huse pentru cizme (sau șosete) sau tamponare pentru praf se despachetează cu grijă, astfel încât să nu se desprindă materiile fecale aderente, acestea sunt adunate și puse în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT), încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant, sau cei 225 ml de diluant trebuie să se adauge direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator. Husele pentru cizme/șosete sau tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea Salmonella din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar.

20.2. proba se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de depistare prevăzută la pct. 23.

21. Alte probe de materii fecale și de praf:

21.1. probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar un subșantion de 25 g se prelevează în vederea culturii.

21.2. subșantionul de 25 g (sau 50 ml de suspensie care conține 25 de grame de probă inițială) este imersat în 225 ml de apă peptonată tamponată încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant.

21.3. se continuă cultura probei prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la pct. 24.

22. În cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării *Salmonella* sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele prevăzute la pct. 20 și 21.

23. În cazul colectării cu ajutorul tamponelor din material textil, în conformitate cu subpct. 8.1, probele sunt amestecate în conformitate cu pct. 20.

24. Metoda de depistare. Depistarea *Salmonella* spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1. După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învârtite sau agitate în alt fel.

25. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare probă pozitivă prelevată de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor. În cazul izolațiilor prelevați de operatorii din sectorul alimentar, trebuie efectuată cel puțin serotipizarea pentru *Salmonella* Enteritidis și *Salmonella* Typhimurium.

26. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 18, 24 și 25, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).

27. Teste de rezistență antimicrobiană. Izolații fac obiectul unor teste de rezistență antimicrobiană în conformitate cu art. 4 alin. (2) și (4) din Legea nr. 221 din 19.10.2007 privind activitatea sanitar-veterinară.

28. La depozitarea tulpinilor autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de *Salmonella* relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani.

29. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.

Secțiunea 3-a **Rezultate și raportare**

30. Un efectiv de găini ouătoare este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național:

30.1 în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de Salmonella relevante (cu excepția tulpinilor vaccinale) în una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipul de Salmonella relevant este depistat doar în proba de praf sau tamponul pentru praf; sau

30.2 în cazul în care agenți antimicrobieni sau bacteriostatice au fost depistați în efectiv. Această normă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la pct. 54 din la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1), atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru Salmonella nu a fost confirmat de protocolul de prelevare a probelor respectiv.

31. Un efectiv de găini ouătoare pozitiv se numără doar o dată, indiferent:

31.1. de câte ori serotipul de Salmonella relevant a fost depistat în acest efectiv în timpul perioadei de producție; sau

31.2. dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente.

32. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.

33. Raportarea include:

33.1. numărul total de efective de găini ouătoare adulte care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

33.2. rezultatele testelor, inclusiv:

33.2.1. numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;

33.2.2. numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cel puțin o dată cu Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium;

33.2.3. numărul de efective de găini ouătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate);

33.3. explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale sau orice schimbări substanțiale în ceea ce privește numărul de efective testate și/sau declarate pozitive.

34. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.

NORMA SANITARĂ VETERINARĂ PRIVIND UN OBIECTIV NAȚIONAL DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS ȘI SALMONELLA TYPHIMURIUM LA EFECTIVELE DE PUI DE CARNE

Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 200/2012 al Comisiei din 8 martie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de carne, astfel cum se prevede în Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R0200, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 071 din 09 mai 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

Capitolul I DISPOZIȚII GENERALE

1. Norma sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de carne (în continuare – *Normă sanitară veterinară*) trasează obiectivul național și stabilește programul de teste necesar pentru verificarea realizării acestuia. Obiectivul național de reducere a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la puii de carne (în continuare - *obiectivul național*) constă în reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual de efective de pui de carne care rămân pozitive în ceea ce privește următoarele serotipuri: Salmonella Enteritidis, Salmonella Typhimurium, inclusiv Salmonella Typhimurium monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, (în continuare - *serotipurile relevante de Salmonella*).

2. Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național (în continuare - *programul de teste*) este prevăzut în Cap. II.

3. Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de pui de carne din specia *Gallus gallus* (în continuare - *pui de carne*) în cadrul programelor naționale de control menționate la pct. 16-18 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1).

Capitolul II PROGRAMUL DE TESTE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL

Secțiunea 1-a Monitorizarea puilor de carne

4. Frecvența eșantionării:

4.1. operatorii din sectorul alimentar trebuie să eșantioneze toate efectivele de pui de carne în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare.

4.2. prin derogare de la obligația de eșantionare prevăzută la subpct. 4.1, autoritatea competentă poate prevedea că operatorii din sectorul alimentar trebuie să eșantioneze cel puțin un efectiv de pui de carne pe lot în cazul exploatațiilor cu mai mult de un efectiv atunci când:

4.2.1. se utilizează un sistem de intrare și ieșire a tuturor păsărilor în același timp în toate efectivele din exploatație;

4.2.2. toate efectivele sunt gestionate în același mod;

4.2.3. aprovizionarea cu hrană și apă este comună pentru toate efectivele;

4.2.4. cel puțin în ultimele șase loturi, autoritatea competentă a efectuat teste pentru *Salmonella* spp. în conformitate cu programul de eșantionare stabilit la pct. 3 la toate efectivele din exploatație și la eșantioane din toate efectivele din cel puțin un lot;

4.2.5. toate rezultatele testelor efectuate în conformitate cu subpct. 4.1 și 4.3 pentru *Salmonella Enteritidis* sau *Salmonella Typhimurium* au fost negative;

4.2.6. prin derogare de la obligațiile privind eșantionarea prevăzute la acest punct, autoritatea competentă poate autoriza eșantionarea în ultimele șase săptămâni înainte de data sacrificării în cazul în care puii de carne sunt fie păstrați pentru mai mult de 81 de zile sau fac obiectul producției ecologice de pui de carne în conformitate cu art. 10 din Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice;

4.3. autoritatea competentă eșantionează anual cel puțin un efectiv de pui de carne din 10% dintre exploatațiile cu peste 5000 de păsări;

4.4. eșantionarea se va efectua în funcție de riscuri și de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentar, astfel cum se prevede la subpct. 4.1.

5. Protocol de prelevare a probelor. Instrucțiuni generale pentru eșantionare. Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că eșantioanele se prelevează de către personal instruit în acest scop.

6. Cel puțin două perechi de huse pentru cizme trebuie să fie luate în vederea eșantionării. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eșantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de pui de carne pot fi regrupate într-un singur eșantion.

7. Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:

7.1. aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD): 0,8% clorură de sodiu, 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă;

7.2. aplicarea de apă sterilă;

7.3. aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la pct. 32 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1); sau

7.4. introducerea în autoclave într-un recipient împreună cu diluanții.

8. Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălțare sau agitarea acestora într-un recipient cu diluant.

9. Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eșantionare în mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme trebuie să acopere aproximativ 50% din suprafața adăpostului.

10. La terminarea eșantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se așază într-un sac sau alt recipient și sunt etichetate.

11. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de eșantioane pentru a asigura reprezentativitatea eșantionării într-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și anume condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului.

12. În cazul în care autoritatea competentă aprobă, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eșantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tamponane umede din material textil, formând o suprafață combinată de cel puțin 900 cm² pot fi utilizate pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.

13. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații:

13.1. pentru efectivele de pui de carne crescuți în sistem extensiv, eșantioanele se prelevează doar în interiorul adăpostului.

13.2. atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat în cazul efectivelor cu mai puțin de 100 de pui de carne și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tamponane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mâna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete, sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale adecvate scopului urmărit.

14. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă. Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau controale documentare, după caz,

că rezultatele nu sunt modificate prin prezența de antimicrobieni sau alte substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor.

15. Atunci când nu este depistată prezența *Salmonella Enteritidis* și *Salmonella Typhimurium*, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul este infectat în sensul obiectivului menționat la pct. 2.

16. Transportul. Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, fie prin poșta expresă sau curier la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar. În cursul transportului, acestea trebuie să fie protejate împotriva căldurii mai mari de 25°C și de expunerea la soare.

17. În cazul în care nu este posibil să se trimită probele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, eșantioanele trebuie refrigerate.

Secțiunea 2-a **Analize de laborator**

18. Pregătirea eșantioanelor. În laboratoare, eșantioanele se păstrează refrigerate până în momentul examinării. Examinarea trebuie să înceapă în termen de 48 de ore după primirea eșantioanelor și în termen de patru zile de la data eșantionării.

19. Eșantioanele de praf vor fi analizate separat. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să grupeze eșantioanele și perechea de huse pentru cizme în vederea analizei.

20. Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de detectare menționate la pct. 24.

21. Cele două perechi de huse pentru cizme se despachetează cu grijă astfel încât să nu se desprindă materiile fecale aderente, se grupează și se pun în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT) încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant sau se adaugă 225 ml de diluant în mod direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator.

22. Husele pentru cizme sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul eșantionului pentru migrarea salmonellei din probă și, prin urmare, se poate adăuga mai multă APT, după caz.

23. În cazul în care se decide să se recurgă la standarde EN/ISO pentru pregătirea materiilor fecale în scopul detectării salmonelii, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eșantioanelor.

24. Metoda de detectare. Detectarea *Salmonella* spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.

25. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv prelevat de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor actuală.

26. Operatorii din sectorul alimentar se asigură că pentru toate izolatele, este exclus cel puțin faptul că acestea nu aparțin serotipurilor de *Salmonella* Enteritidis și de *Salmonella* Typhimurium.

27. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de detectare și serotipizarea prevăzute la pct. 18, 24 și 25, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de detectare).

28. Depozitarea tulpinilor. Autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de salmonelă pe adăpost și pe an, rezultată din eșantionarea în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele stabilite de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei.

29. Autoritatea competentă decide ca izolatele rezultate din eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar să fie, de asemenea, stocate în vederea unei lizotipii sau a unei antibiograme ulterioare, astfel încât aceste izolate să poată fi analizate prin metode aprobate de autoritatea competentă.

Secțiunea 3-a **Rezultate și raportare**

30. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului național. Un efectiv de pui de carne este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național, în cazul în care se depistează prezența *Salmonella* Enteritidis și/sau *Salmonella* Typhimurium (cu excepția tulpinilor vaccinale) în respectivul efectiv.

31. Efectivele de pui de carne pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de eșantionări și de operațiuni de testare și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive.

32. Raportarea include:

32.1. numărul total de efective de pui de carne care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

32.2. numărul total de efective declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;

32.3. numărul de efective de pui de carne declarate pozitive cel puțin o dată pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-;

32.4. numărul de efective de pui de carne declarate pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate).

33. Informațiile trebuie să fie furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu Salmonella în conformitate cu subpct. 4.1 și 4.2, eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu subpct. 4.1 și eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu subpct. 4.2.

34. Rezultatele testelor sunt considerate informații pertinente privind lanțul alimentar prevăzute în secț. a 3-a din anexa nr. 2 la Cerințe specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 692/2025.

35. Cel puțin următoarele informații trebuie să fie puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de pui de carne supus testării:

35.1. referința exploatației, care rămâne unică în timp;

35.2. referința adăpostului, care rămâne unică în timp;

35.3. luna prelevării de probe.

36. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.

37. Operatorul din sectorul alimentar:

37.1. înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea confirmată a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, fără întârziere nejustificată.

37.2. solicită Laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință.”

2. Prezenta hotărâre intră în vigoare peste o lună de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

PRIM-MINISTRU

Alexandru MUNTEANU

Contrasemnează:

Ministru agriculturii și
industriei alimentare

Ludmila CATLABUGA

NOTA DE FUNDAMENTARE
privind modificarea Hotărârii de Guvern nr. 398/2012 pentru
aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea
prevalenței salmonelelor în efectivele de animale

1.Denumirea sau numele autorului și, după caz, a/al participanților la elaborarea proiectului actului normativ

Proiectul Hotărârii de Guvern pentru aprobarea unor norme sanitar- veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale este elaborat de Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare
Subdiviziunea: Direcția sănătatea și bunăstarea animalelor
Persoana responsabilă și datele de contact: Tatiana Antohiev
tel. 022 204 531, e-mail: tatiana.antohiev@maia.gov.md

2. Condițiile ce au impus elaborarea proiectului actului normativ

2.1. Temeiul legal sau, după caz, sursa proiectului actului normativ

Proiectul Hotărârii Guvernului Pentru aprobarea unor norme sanitar-veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale vine întru executarea acțiunii nr. 152, din Cap.12 al Programului național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr. 306/2025.

2.2. Descrierea situației actuale și a problemelor care impun intervenția, inclusiv a cadrului normativ aplicabil și a deficiențelor/lacunelor normative

La momentul actual, cadrul normativ național privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale este reglementat de **Hotărârea Guvernului nr. 398/2012** pentru aprobarea unor norme sanitar - veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale (în continuare – *Norma sanitară veterinară*), prin care au fost transpuse:

- Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1);

- Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (anexa nr. 2);

- Regulamentul (UE) nr. 1190/2012 al Comisiei din 12 decembrie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani (anexa nr. 3);

- Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului cu

privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus (anexa nr. 4);

- Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelei la păsările de curte (anexa nr. 5);

- Regulamentul (UE) nr. 200/2012 al Comisiei din 8 martie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de carne (anexa nr. 6).

Hotărârea Guvernului nr. 398 din 5 iunie 2012 „Cu privire la aprobarea unor reglementări sanitar-veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale” este în vigoare la nivel național în Republica Moldova.

Cu toate acestea, versiunea publicată oficial și accesibilă publicului (sau textul de bază al acesteia) **nu reflectă toate modificările** introduse în legislația națională între 2012 și 2019, necesare pentru alinierea completă la acquis-ul Uniunii Europene.

Modificări:

1. Textul de bază al HG nr. 398/2012 nu conține în mod explicit dispozițiile detaliate privind **controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale** (de exemplu, planurile și obiectivele de reducere), ci doar aprobă reglementările care stabilesc cadrul general. Aceste aspecte sunt implementate prin programe naționale ulterioare.

2.

Transpunerea Regulamentului (UE) 2019/268: Modificările necesare pentru alinierea la legislația europeană, în special la Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019 (care a modificat Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 privind controlul *Salmonella*), au fost introduse prin acte de modificare ulterioare sau prin elaborarea documentelor tehnice de implementare.

3. Schimbări terminologice: În cadrul actelor de modificare, au fost operate următoarele substituiri terminologice esențiale:

- Sintagma „sanitar-veterinare” (la orice formă gramaticală) a fost substituită cu sintagma „**sanitare veterinare**” (la forma gramaticală corespunzătoare).

- Sintagma „agenția” (referindu-se la ANSA, la orice formă gramaticală) a fost substituită cu sintagma „**autoritatea competentă**” (la forma gramaticală corespunzătoare).

4. Alte Modificări Structurale:

- Clauza de adoptare de la punctul 1 a fost completată după ultimele modificări.

- A fost ajustată clauza de armonizare din anexe.
- Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, conform anexei nr. 1 s- a completat cu anexa nr. 3
- Anexele nr. 2, nr. 3, nr. 4 și nr. 6 din hotărâre au suferit modificări de conținut pentru a reflecta cerințele actualizate ale UE.

Concluzie:

Deși denumirea Hotărârii Guvernului nr. 398/2012 a rămas neschimbată, conținutul său a fost supus unor revizuii semnificative pentru a transpune cerințele de control al *Salmonella* modificate ultima oară prin **Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei**. Este necesară transpunerea versiunii consolidate sau a actelor de modificare separate pentru a utiliza textul legal actualizat.

Republica Moldova, în calitate de stat asociat UE, are obligația de a armoniza legislația națională cu acquis-ul comunitar. Lipsa unei reglementări interne privind aplicarea acestor Regulamente creează o discrepanță normativă și poate afecta atât conformitatea sectorului zootehnic cu cerințele UE, cât și imaginea externă a sectorului agroalimentar.

Prin urmare, este necesară completarea Normei sanitare veterinare **cu ultima versiune consolidată** necesară pentru alinierea la legislația europeană, în vederea controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale. Aplicarea acestor orientări reprezintă o condiție tehnică preliminară pentru accesarea, în viitor, a programelor europene de sprijin pentru bunăstarea animalelor și asigurarea calitatea produselor alimentare, fără a genera obligații imediate pentru fermieri.

3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

Principalul obiectiv al prezentului act normativ este de a îmbunătăți sănătatea și bunăstarea animalelor prin stabilirea unor norme clare și uniforme pentru controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale cu standardele Uniunii Europene, prin introducerea în legislația națională a măsurilor prevăzute de aplicarea acestor Regulamente.

Obiectivele urmărite:

- Armonizarea legislativă completă prin alinierea integrală a cadrului normativ național din Republica Moldova la acquis-ul comunitar în domeniul controlului Salmonella, în special la cerințele introduse prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei.
- Soluționarea discrepanței și a lacunelor normative create de lipsa unei reglementări interne care să reflecte modificările europene survenite între 2012 și 2019.

- Asigurarea conformității sectorului zootehnic cu cerințele Uniunii Europene, ceea ce contribuie la îmbunătățirea imaginii externe a sectorului agroalimentar.
- Asigurarea calității produselor alimentare și controlul Salmonella la sursă, prevenind transmiterea agenților zoonotici în rețeaua alimentară.
- Crearea condițiilor tehnice preliminare pentru accesarea, în viitor, a programelor europene de sprijin, în special cele legate de bunăstarea animalelor.

Soluțiile propuse pentru atingerea acestor obiective includ:

1. Completarea Normei Sanitare Veterinare: Introducerea în HG nr. 398/2012 a ultimei versiuni consolidate a reglementărilor europene relevante. Aceasta implică transpunerea textului care include modificările survenite, în special cele aduse de Regulamentul (UE) 2019/268 (care a modificat Regulamentul (CE) nr. 2160/2003).
2. Includerea modificărilor terminologice și structurale prin oficializarea modificărilor deja operate în alte acte, dar necesare în corpul HG 398/2012:
 - Substituirea sintagmei „sanitar-veterinare” cu „sanitare veterinară”.
 - Substituirea sintagmei „agenția” (ANSA) cu „autoritatea competentă”.
 - Ajustarea clauzei de adoptare, clauzei de armonizare și a Anexelor nr. 2, nr. 3, nr. 4 și nr. 6 pentru a corespunde cerințelor UE actualizate.

Cauza fundamentală a problemei

Cauza fundamentală pe care o abordează este. Hotărârea Guvernului nr. 398/2012 este în vigoare, dar versiunea publicată oficial nu reflectă toate modificările introduse în legislația națională între 2012 și 2019, necesare pentru alinierea completă la acquis-ul Uniunii Europene. Pe scurt, problema de bază nu este lipsa unei HOTĂRÂRI, ci faptul că hotărârea existentă nu este actualizată și, prin urmare, creează o discrepanță normativă.

Părți interesate și colaborare

Implementarea acestui cadru normativ implică Autoritatea Națională pentru Siguranța Alimentelor (ANSA) ca autoritate competentă, alături de deținătorii de animale, fermieri, medici veterinari și operatorii economici. Colaborarea este implicită între Guvern și Autoritatea Competentă (ANSA) pentru propunerea și adoptarea legislației, precum și între Autoritatea Competentă și Operatorii din Sectorul Zootehnic pentru aplicarea și implementarea măsurilor de control.

Rezultatele scontate sunt:

- Asigurarea alinierii depline a legislației naționale la Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei și la ansamblul normelor UE privind controlul Salmonella.
- Eliminarea discrepanței normative și a lacunelor legislative identificate.
- Utilizarea unui text legal actualizat și consolidat (HG 398/2012) de către autoritatea competentă și de către agenții economici.
- Clarificarea responsabilităților prin operarea schimbărilor terminologice (de ex., "sanitare veterinară" și "autoritatea competentă").

- Consolidarea capacității Autorității Competente de a realiza controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale (de exemplu, planurile și obiectivele de reducere) conform celor mai recente cerințe europene.
- Asigurarea unei calități superioare a produselor alimentare de origine animală, protejând astfel sănătatea publică.
- Îmbunătățirea imaginii externe a sectorului agroalimentar din Republica Moldova.
- Realizarea unei condiții tehnice preliminare necesare pentru accesarea, în viitor, a programelor europene de sprijin (de ex., cele pentru bunăstarea animalelor).

3.2. Opțiunile alternative analizate și motivele pentru care acestea nu au fost luate în considerare

Opțiunile alternative luate în considerare și motivele

Cadrul național de control al *Salmonella* este reglementat de Hotărârea Guvernului nr. 398/2012, care transpune șase regulamente europene.

Problema fundamentală este discrepanța normativă, deoarece textul HG 398/2012 nu include modificările UE din perioada 2012-2019.

În special, Hotărârea necesită aliniere la **Regulamentul (UE) 2019/268** pentru controlul *Salmonella*.

Lipsa acestei alinieri afectează conformitatea sectorului agroalimentar și imaginea externă a Republicii Moldova.

Opțiunile alternative, precum menținerea *status quo*-ului, sunt respinse deoarece ar bloca accesul la programele europene de sprijin.

Soluția propusă este modificarea și completarea Normei sanitar-veterinare cu versiunea consolidată a legislației europene.

Aceasta implică ajustări terminologice majore, cum ar fi înlocuirea "agenția" cu "autoritatea competentă".

De asemenea, se vor actualiza clauzele de armonizare și anexele tehnice ale Hotărârii.

Rezultatul scontat este armonizarea legislativă integrală și consolidarea standardelor de siguranță alimentară.

Intervenția creează condiția tehnică preliminară necesară pentru ca Republica Moldova să poată accesa viitoare programe europene de sprijin.

4. Analiza impactului de reglementare

4.1. Impactul asupra sectorului public

Impactul modificării HG 398/2012 asupra sectorului public (ANSA) este pozitiv, axat pe consolidarea legală și operațională.

- Autoritatea Competentă va primi un **cadru legal consolidat și clar**, eliminând ambiguitățile normative și susținând implementarea eficientă a programelor de control *Salmonella* conform standardelor UE.

- Se asigură **îndeplinirea obligației de armonizare** cu *acquis*-ul comunitar (Regulamentul UE 2019/268), consolidând credibilitatea Guvernului.

- Clarificarea terminologiei (de ex., înlocuirea "agenția" cu "autoritatea competentă") **uniformizează limbajul legal** utilizat în documente și proceduri.
- Sănătate Publică: Controlul *Salmonella* bazat pe standarde actualizate **reduce riscurile** de toxiinfecții alimentare, aducând beneficii societale pe termen lung.

4.2. Impactul financiar și argumentarea costurilor estimative

Din punct de vedere economic și financiar, impactul este estimat ca fiind unul pozitiv. Adoptarea prezentului proiect de hotărâre de Guvern nu implică generarea unor cheltuieli suplimentare imediate pentru bugetul de stat:

- Modificarea și consolidarea Hotărârii de Guvern nu generează costuri bugetare suplimentare imediate. Intervenția se realizează prin actualizarea cadrului legal existent.

- Costurile administrative și de implementare (instruire personal ANSA, tipărire/actualizare documente, timp alocat) sunt considerate costuri operaționale și sunt acoperite din bugetele curente ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor (ANSA).

- Aplicarea orientărilor actualizate nu generează obligații imediate pentru fermieri, dar le impune conformarea cu standardele UE. Pe termen lung, conformarea poate duce la costuri, dar este compensată de posibilitatea accesării viitoare a programelor europene de sprijin și de îmbunătățirea poziției pe piață.

- Prin asigurarea conformității, se consolidează imaginea externă, se facilitează exportul și se creează condițiile tehnice pentru obținerea de fonduri UE (programe de sprijin pentru bunăstarea animalelor).

4.3. Impactul asupra sectorului privat

Asigurarea respectării standardelor de sănătate animală aliniate la Regulamentul (UE) 2019/268. Aceasta standardizează practicile și crește calitatea producției.

Realizarea acestei alinieri tehnice creează baza pentru ca fermierii să poată accesa în viitor programe europene de sprijin pentru bunăstarea animalelor și alte fonduri.

Sectorul privat va trebui să își ajusteze propriile proceduri de eșantionare și control intern pentru *Salmonella* pentru a se alinia la noile detalii normative din anexe.

4.4. Impactul social

Sănătatea publică. Consolidarea controalelor *Salmonella* la nivelul fermelor reduce riscul de toxiinfecții alimentare cauzate de carnea de pui contaminată. Aceasta protejează direct populația de zoonoze.

Securitatea alimentară. Prin prevenirea bolilor grave, norma contribuie la asigurarea securității alimentare, garantând disponibilitatea și calitatea produselor de origine animală pentru consumatori.

Bunăstarea animalelor- scopul principal este controlul *Salmonella*, alinierea tehnică la standardele UE face ca Republica Moldova să fie eligibilă pentru programe

de sprijin UE legate de bunăstarea animalelor, ceea ce îmbunătățește indirect condițiile de creștere.

Impact asupra forței de muncă. În cazul focarelor majore, pot exista pierderi de locuri de muncă în sectorul zootehnic (din cauza sacrificărilor). Pe de altă parte, măsurile de control și supraveghere pot crea noi locuri de muncă în domeniul veterinar (inspectorii, tehnicienii de laborator).

Impact asupra comunităților rurale: Comunitățile rurale, unde activitățile zootehnice sunt predominante, vor fi direct afectate. Restricțiile de circulație pot afecta micile afaceri locale și mijloacele de trai ale fermierilor.

Încrederea Consumatorilor. Alinierea la standardele stricte ale UE (Regulamentul 2019/268) crește încrederea publicului în calitatea și siguranța produselor alimentare autohtone, asigurând că produsele respectă cele mai înalte norme internaționale.

4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal

Scopul prelucrării: Prelucrarea datelor cu caracter personal este strict legată de asigurarea controlului epidemiologic și de supravegherea sanitar-veterinară a efectivelor de animale, în vederea protejării sănătății publice.

Categoriile de date: Datele cu caracter personal prelucrate sunt în principal date de identificare și date de contact ale operatorilor și proprietarilor de exploatații, strict necesare pentru activitatea de control oficial:

- Date de identificare a persoanei juridice sau fizice: Numele/Denumirea operatorului din sectorul alimentar.

- Date de contact: Adresa exploatației, numărul de telefon, adresa de email (pentru comunicarea rezultatelor testelor și a măsurilor aplicate).

- Date privind exploatația: Codul de înregistrare al exploatației (identificator unic), localizarea geografică (în măsura în care este legată de identificarea proprietarului).

Garanții:

- Garanția Sănătății Publice

- Garanția Stabilității Legislative

- Garanția Non-Obligativității Imediate pentru Fermieri

- Garanția Accesului la Suport

Riscuri:

Riscul Non-Conformării Sectorului Privat. Dificultatea unor fermieri de a se alinia rapid și complet la noile standarde tehnice din anexele consolidate.

Riscul Implementării Neuniforme. Posibila aplicare inefficientă sau inegală a noilor reglementări de către Autoritatea Competentă (ANSA) din lipsă de resurse sau instruire.

Riscul Întârzierii. Prelungirea stării de nealiniere la legislația UE dacă actul consolidat nu este adoptat rapid.

4.4.2. Impactul asupra Echității și Egalității de Gen

Proiectul de normă are un impact neutru asupra echității și egalității de gen. Prevederile se aplică uniform tuturor proprietarilor de animale și operatorilor din sectorul zootehnic, indiferent de gen. Nu există măsuri care să influențeze diferit femeile, bărbații sau minoritățile de gen, și nici nu se introduc discriminări sau oportunități inegale bazate pe gen.

4.5. Impactul asupra mediului

Efecte pozitive:

- Obiectivul principal al actului (controlul Salmonella) nu vizează direct emisiile, deșeurile sau utilizarea resurselor naturale. Însă, îmbunătățirea managementului igienic în ferme poate reduce indirect poluarea locală.

- Un control mai strict al bolilor și o gestionare mai bună a exploatațiilor conform standardelor UE ar putea duce la o utilizare mai rațională a medicamentelor veterinare, inclusiv a antibioticelor, reducând astfel riscul de reziduuri în mediu.

- Conformarea la legislația UE în domeniul zoonozelor este, în general, asociată cu o creștere a standardelor de biosecuritate și igienă, care pot avea efecte benefice marginale asupra mediului înconjurător al exploatațiilor agricole.

4.6. Alte impacturi și informații relevante

Nu s-au identificat alte impacturi.

5. Compatibilitatea proiectului actului normativ cu legislația UE

5.1. Măsuri normative necesare pentru transpunerea actelor juridice ale UE în legislația națională

Obiectivul este de a armoniza legislația cu standardele UE pentru controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale. Aceasta este o modificare de hotărâre, pentru alinierea Moldovei la normele europene. Reglementările stabilite în acest proiect sunt direct necesare pentru a **asigura un nivel înalt de protecție a sănătății publice, prin prevenirea și combaterea eficientă a zoonozelor** transmise prin alimente.

Prin atingerea acestui obiectiv, Republica Moldova își îndeplinește angajamentele asumate în cadrul Parteneriatului de Asocierie cu Uniunea Europeană, contribuind la **siguranța alimentară la nivel european și global**.

Proiectul transpune:

- Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1);

- Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (anexa nr. 2);

- Regulamentul (UE) nr. 1190/2012 al Comisiei din 12 decembrie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani (anexa nr. 3) ;

- Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus (anexa nr. 4);

- Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelei la păsările de curte (anexa nr. 5);

- Regulamentul (UE) nr. 200/2012 al Comisiei din 8 martie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de carne (anexa nr. 6).

Proiectul de modificare asigură alinierea integrală a legislației naționale cu standardele europene (Regulamentul UE 2019/268) pentru controlul Salmonella, eliminând discrepanța normativă. Acest lucru este esențial pentru protecția sănătății publice, oferind Autorității Competente un cadru legal clar și consolidând condițiile tehnice pentru accesul la piața și fondurile UE.

Termenul de transpunere acestuia în legislația națională este prevăzut în Programul național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029.

5.2. Măsuri normative care urmăresc crearea cadrului juridic intern necesar pentru implementarea legislației UE.

Proiectul de modificare stabilește normele tehnice și obiectivele de reducere a Salmonella la efectivele de animale, în deplină conformitate cu cele mai recente cerințe ale Uniunii Europene (Regulamentul UE 2019/268). De asemenea, stabilește textul consolidat al Hotărârii, operând ajustări terminologice (ex. "autoritatea competentă") pentru a asigura claritatea administrativă și aplicabilitatea imediată a normei.

Transpunerea acestui act juridic este esențială pentru a îndeplini aceste angajamente și pentru a facilita integrarea Republicii Moldova în piața unică europeană.

Prezenta Normă sanitară veterinară privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale, transpune:

- Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, CELEX: 32003R2160, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 325 din 12 decembrie 2003;

- Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al

Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, CELEX: 32010R0200, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 061 din 11 martie 2010, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

- Regulamentul (UE) nr. 1190/2012 al Comisiei din 12 decembrie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani, astfel cum se prevede în Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R1190, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 340 din 13 decembrie 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

- Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Regulamentului (UE) nr. 200/2010 al Comisiei, CELEX: 32011R0517, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 138 din 26 mai 2011, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

- Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 al Comisiei din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonellei la păsările de curte, CELEX: 32006R1177, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 212/3 din 01 august 2006;

- Regulamentul (UE) nr. 200/2012 al Comisiei din 8 martie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de carne, astfel cum se prevede în Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R0200, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 071 din 09 mai 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

Gradul de compatibilitate a actelor UE cu proiectul în cauză este reflectat în tabelul de concordanță elaborat conform prevederilor Regulamentului privind armonizarea legislației Republicii Moldova cu legislația Uniunii Europene aprobat prin Hotărârea de Guvern nr.1171/2018.

6. Avizarea și consultarea publică a proiectului actului normativ

În scopul respectării prevederilor art. 9 al Legii nr.239/2008 privind transparența în procesul decizional, Anunțul de inițiere a elaborării proiectelor a fost plasat pe pagina Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare și pe pagina web. <https://particip.gov.md/ro/document/stages/anunt-privind-initierea-privind-modificarea-hotararii-de-guvern-nr-3982012-pentru-aprobarea-unor-n/15733>

A fost stabilită perioada de înaintare a propunerilor și recomandărilor pe marginea proiectelor începând cu data 16.12.2025 - 30.12.2025.

În vederea respectării prevederilor legislației în vigoare proiectele urmează a fi supuse avizării și consultării publice cu autoritățile publice, conform prevederilor art. 32 din Legea 100/2017 cu privire la actele normative, fiind plasat pe pagina web a Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare www.maia.gov.md la compartimentul Transparență decizională/ Proiecte de documente.

Întru respectarea cu art. 11 alin. (22) din Legea nr. 239/2008 privind transparența în procesul decizional, a fost publicat Anunțul de consultare la linkul:

<https://particip.gov.md/ro/document/stages/anunt-privind-initierea-consultarilor-publice-asupra-proiectului-privind-modificarea-hotararii-de-gu/15748>

A fost stabilită perioada de consultare a propunerilor și recomandărilor pe marginea proiectelor începând cu data 18.12.2025 – 31.12.2025.

Proiectul urmează a fi consultat și avizat de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor.

7. Concluziile expertizelor

Proiectul urmează a fi supus expertizei anticorupție de către Centrul Național Anticorupție în conformitate cu art. 36 al Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative.

Proiectul urmează a fi supus expertizei de compatibilitate de către Centrul de Armonizare a Legislației în conformitate cu art. 35 al Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative.

Proiectul urmează a fi supus expertizei juridice de către Ministerul Justiției în conformitate cu art. 37 al Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative.

Expertiza juridică și expertiza tehnică vor fi efectuate pentru a asigura că proiectul actului normativ este conform cu legislația națională și europeană și că îndeplinește cerințele privind sănătatea animalelor și trasabilitatea produselor de reproducere.

De asemenea, expertizele vor arata că, adoptarea acestui proiect va aduce beneficii pentru sănătatea publică și îmbunătățirea standardelor de sănătate animală.

8. Modul de încorporare a actului în cadrul normativ existent

Prezenta hotărâre intră în vigoare peste o lună de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ

Pentru a implementa cu succes prevederile proiectului, sunt necesare următoarele măsuri:

1. Modificarea și analiza legislației naționale existente în domeniul medicinei veterinare.

2. Formarea personalului ANSA. Inspectorii și alți angajați implicați în monitorizarea și controlul unităților vor primi instruire privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale.

3. Fermierii și operatorii economici din sectorul agroalimentar vor fi informați prin ateliere de lucru. Acestea îi vor ajuta să înțeleagă noile cerințe legislative și să se conformeze standardelor europene.

4. Monitorizare și inspecții periodice. ANSA va organiza inspecții și controale regulate pentru a verifica conformitatea unităților veterinare cu noile cerințe. Aceste inspecții vor include evaluări privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale.

5. Implementarea acestor măsuri va asigura conformitatea Republicii Moldova cu cerințele UE și va contribui la dezvoltarea unui sector zootehnic modern, competitiv și sustenabil.

Sub aspect financiar și economic implementarea acestor proiecte de Hotărâri de Guvern nu va necesita finanțare suplimentară din buget. Implementarea prevederilor prezentelor Norme sanitare veterinare se va efectua în limita mijloacelor alocate pentru măsurile antiepidemice stipulate în programele de acțiuni strategice antiepidemice anuale, îndeplinite de către medicii veterinari din cadrul ANSA și nu necesită mijloace financiare suplimentare.

Secretar de Stat

Iurie SCRIPNIC

**Tabelul comparativ
la proiectul
de modificare a Hotărârii Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor
norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței
salmonelilor în efectivele de animale**

Conținutul normei în vigoare	Modificarea propusă	Conținutul normei după modificare
<p>1. Se aprobă:</p> <p>Norma sanitar-veterinară privind controlul salmonelilor și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, conform anexei nr. 1;</p> <p>Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela în efectivele de reproducere din specia Gallus gallus, conform anexei nr. 2;</p> <p>Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la curcani, conform anexei nr. 3;</p> <p>Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la găinile ouătoare din specia Gallus gallus, conform anexei nr. 4;</p> <p>Norma sanitar-veterinară privind utilizarea metodelor specifice de control al salmonelilor la păsările de curte, conform anexei nr. 5.</p> <p>Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonelă</p>	<p>„Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelilor și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, conform anexei nr. 1;”</p> <p>„Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, conform anexei nr. 2;”</p> <p>„Normă sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani, conform anexei nr. 3;”</p> <p>„Norma sanitară veterinară cu privire la stabilirea unui obiectiv național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus, conform anexei nr. 4;”</p> <p>„Norma sanitară veterinară privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelilor la păsările de curte, conform anexei nr. 5;”</p> <p>„Norma sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a Salmonella enteritidis și</p>	<p>1. Se aprobă:</p> <p>Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelilor și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, conform anexei nr. 1;</p> <p>Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, conform anexei nr. 2;</p> <p>Normă sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani, conform anexei nr. 3;</p> <p>Norma sanitară veterinară cu privire la stabilirea unui obiectiv național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus, conform anexei nr. 4;</p> <p>Norma sanitară veterinară privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelilor la păsările de curte, conform anexei nr. 5;</p> <p>Norma sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a Salmonella enteritidis și</p>

în efectivele de pui de carne, conform anexei nr. 6.	Salmonella typhimurium la efectivele de pui de carne, conform anexei nr. 6.”	Salmonella typhimurium la efectivele de pui de carne, conform anexei nr. 6.
Prevederile prezentei Norme sanitare-veterinare sînt armonizate cu prevederile Regulamentului Parlamentului European și al Consiliului nr. 2160/2003 din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, L 325, pag. 1 din 12 decembrie 2003), modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, L 138, pag. 45 din 26 mai 2011).	„Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, CELEX: 32003R2160, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 325 din 12 decembrie 2003;”	Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, CELEX: 32003R2160, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 325 din 12 decembrie 2003.
Prevederile prezentei Norme sanitare-veterinare sînt armonizate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 1177/2006 din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelei la păsările de curte (J.O. al UE, 2006, L 212, pag. 3–5)	„Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 al Comisiei din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelei la păsările de curte, CELEX: 32006R1177, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 212/3 din 01 august 2006;”	Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 al Comisiei din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelei la păsările de curte, CELEX: 32006R1177, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 212/3 din 01 august 2006;
	„Anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei	Anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei

**și al altor agenți zoonotici
specifici, prezenți în
rețeaua alimentară**

**Criteria specifice pentru stabilirea serotipurilor
de salmonella relevante din punctul de vedere
al sănătății publice**

1. La stabilirea serotipurilor de Salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice, pentru care se vor stabili obiective naționale de reducere a prevalenței, trebuie luate în considerare următoarele criterii:

1.1. serotipurile cele mai frecvente de Salmonella identificate în salmonelozele umane, pe baza datelor epidemiologice colectate prin intermediul sistemelor naționale de supraveghere și monitorizare a bolilor transmisibile;

1.2. sursa și calea de transmitere a infecției (respectiv, prezența serotipului în populațiile de animale vizate, în produsele de origine animală și în hrana pentru animale);

1.3. potențialul de urgență, respectiv situațiile în care un serotip prezintă de puțină vreme o capacitate de a se propaga rapid și de a provoca îmbolnăviri la om și animale pe teritoriul Republicii Moldova;

1.4. gradul de severitate a virulenței unui serotip, manifestat prin creșterea invazivității sau a rezistenței la antimicrobiene (RAM) utilizate în tratamentul infecțiilor umane.”

**și al altor agenți zoonotici
specifici, prezenți în
rețeaua alimentară**

**Criteria specifice pentru stabilirea
serotipurilor de salmonella relevante din
punctul de vedere al sănătății publice**

1. La stabilirea serotipurilor de Salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice, pentru care se vor stabili obiective naționale de reducere a prevalenței, trebuie luate în considerare următoarele criterii:

1.1. serotipurile cele mai frecvente de Salmonella identificate în salmonelozele umane, pe baza datelor epidemiologice colectate prin intermediul sistemelor naționale de supraveghere și monitorizare a bolilor transmisibile;

1.2. sursa și calea de transmitere a infecției (respectiv, prezența serotipului în populațiile de animale vizate, în produsele de origine animală și în hrana pentru animale);

1.3. potențialul de urgență, respectiv situațiile în care un serotip prezintă de puțină vreme o capacitate de a se propaga rapid și de a provoca îmbolnăviri la om și animale pe teritoriul Republicii Moldova;

1.4. gradul de severitate a virulenței unui serotip, manifestat prin creșterea invazivității sau a rezistenței la antimicrobiene (RAM) utilizate în tratamentul infecțiilor umane.

**Anexa nr. 2
la Hotărârea Guvernului nr. 398
din 11 iunie 2012**

**Norma sanitar-veterinară privind
reducerea prevalenței
anumitor serotipuri de salmonela în
efectivele de reproducere
din specia Gallus gallu**

Prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare sînt armonizate cu prevederile Regulamentului (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (JO L 61, 11 martie 2010, p. 1), modificat prin Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 (JO, L 138, pag. 45 din 26 mai 2011).

**Capitolul I
Dispoziții generale**

1. Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela în efectivele de reproducere din specia Gallus gallus (în continuare – Normă sanitar-veterinară) trasează obiectivul și stabilește

**„Anexa nr. 2
la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012**

**NORMA SANITARĂ VETERINARĂ ÎN
CEEA CE PRIVEȘTE
OBIECTIVUL NAȚIONAL DE REDUCERE
A PREVALENȚEI
ANUMITOR SEROTIPURI DE
SALMONELLA
LA EFECTIVELE REPRODUCĂTOARE
ADULTE
DIN SPECIA GALLUS GALLUS**

Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, CELEX: 32010R0200, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 061 din 11 martie 2010, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

**Capitolul I
DISPOZIȚII GENERALE**

1. Norma sanitară veterinară privind obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (în

**Anexa nr. 2
la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012**

**NORMA SANITARĂ VETERINARĂ ÎN
CEEA CE PRIVEȘTE
OBIECTIVUL NAȚIONAL DE REDUCERE
A PREVALENȚEI
ANUMITOR SEROTIPURI DE
SALMONELLA
LA EFECTIVELE REPRODUCĂTOARE
ADULTE
DIN SPECIA GALLUS GALLUS**

Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, CELEX: 32010R0200, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 061 din 11 martie 2010, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

**Capitolul I
DISPOZIȚII GENERALE**

1. Norma sanitară veterinară privind obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele

Programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului de reducere a Salmonella Enteritidis, Salmonella Hadar, Salmonella Infantis, Salmonella Typhimurium, inclusiv Salmonella typhimurium monofazică a cărei formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, și Salmonella Virchow (în continuare – salmonele relevante) în efectivele de animale de reproducție adulte din specia Gallus gallus. 2. Obiectivul de reducere a salmonelelor relevante în efectivele de cel puțin 250 de animale reproducere adulte din specia Gallus gallus (în continuare – efectivele de reproducere), care rămân pozitive, este atingerea unei valori mai mici sau egale cu una la sută. La un număr mai mic de 100 de efective de reproducere, poate rămâne pozitiv cel mult un singur efectiv de animale de reproducere adulte. 3. Agenția va revizui obiectivul stabilit la pct. 2 al prezentei Norme sanitar-veterinare, ținând seama de rezultatele din primul an de punere în aplicare a programelor naționale de control elaborate în conformitate cu Norma sanitar-veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, aprobată prin prezenta Hotărâre (anexa nr. 1).

Capitolul II

Programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului de

continuare – *Normă sanitară veterinară*) trasează obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, acest obiectiv național este de a menține procentajul maxim de efective reproducătoare adulte din specia Gallus gallus care rămân pozitive în ceea ce privește serotipurile relevante de Salmonella la cel mult 1 %. Serotipurile relevante de Salmonella incluse în acest obiectiv sunt: Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium (inclusiv varianta monofazică 1,4,[5],12:i:-), Salmonella Virchow (în continuare - serotipurile relevante de Salmonella). În cazul în care numărul total de efective reproducătoare adulte din specia Gallus gallus de pe teritoriul național sau cel al unei unități care beneficiază de derogare este mai mic de 100, obiectivul național este ca un singur efectiv de acest tip pe an să rămână pozitiv în ceea ce privește serotipurile de Salmonella relevante.

2. Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național este prevăzut în Cap. II.

3. Cadrul de prelevare de probe pentru a depista prezența Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium și Salmonella Virchow acoperă toate efectivele reproducătoare adulte de păsări de curte (Gallus gallus), de cel puțin 250 de capete (în continuare - efective reproducătoare). Aceasta nu

reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (în continuare – *Normă sanitară veterinară*) trasează obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, acest obiectiv național este de a menține procentajul maxim de efective reproducătoare adulte din specia Gallus gallus care rămân pozitive în ceea ce privește serotipurile relevante de Salmonella la cel mult 1 %. Serotipurile relevante de Salmonella incluse în acest obiectiv sunt: Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium (inclusiv varianta monofazică 1,4,[5],12:i:-), Salmonella Virchow (în continuare - serotipurile relevante de Salmonella). În cazul în care numărul total de efective reproducătoare adulte din specia Gallus gallus de pe teritoriul național sau cel al unei unități care beneficiază de derogare este mai mic de 100, obiectivul național este ca un singur efectiv de acest tip pe an să rămână pozitiv în ceea ce privește serotipurile de Salmonella relevante.

2. Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național este prevăzut în Cap. II.

3. Cadrul de prelevare de probe pentru a depista prezența Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium și Salmonella Virchow acoperă toate efectivele reproducătoare adulte de păsări de curte (Gallus gallus), de cel puțin 250 de capete

**reducere a salmonelelor relevante în
efectivele de reproducere din specia Gallus
gallus**

Secțiunea 1

**Locul, frecvența și statutul prelevării de
probe**

4. Prelevarea de probe: 1) trebuie să cuprindă toate efectivele de reproducere;
2) se efectuează: a) la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației; b) în cadrul controalelor oficiale. 5. 1) Prelevarea de probe la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației se efectuează o dată la două săptămâni, în locul ales de autoritatea sanitar-veterinară competentă, fie: a) în eclozionator; sau b) în exploatație.
2) Autoritatea sanitar-veterinară competentă decide aplicarea: a) uneia dintre opțiunile menționate la lit. a) sau b) subpunct. 1) din prezentul punct întregului program de teste pentru toate efectivele de reproducție de pui de carne; și b) uneia dintre aceste opțiuni pentru efectivele de reproducție de păsări ouătoare.
3) Prelevarea de probe din cadrul exploatațiilor care exportă sau comercializează, în principal ouă pentru incubatie în alte țări, are loc la exploatație în orice împrejurări.
4) În cazul prelevării de probe la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației și depistării serotipurilor de salmonela relevante,

aduce atingere dispozițiilor Normei sanitare veterinare privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, (anexa nr. 1) și ale Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011 în ceea ce privește cerințele de monitorizare la alte populații de animale sau la alte serotipuri.

Capitolul II

**PROGRAM DE TESTE NECESARE
VERIFICĂRII ÎNDEPLINIRII
OBIECTIVULUI NAȚIONAL PRIVIND
DIMINUAREA SEROTIPURILOR
RELEVANTE DE SALMONELLA LA
EFECTIVELE REPRODUCĂTOARE
ADULTE DIN SPECIA GALLUS GALLUS**

Secțiunea 1-a

Monitorizarea efectivelor reproducătoare

4. Locul, frecvența și statutul prelevării de probe. Probele se prelevează de la efectivele de reproducție atât la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, cât și în cadrul controalelor oficiale:
4.1. prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar cu o frecvență bisăptămânală (o dată la două săptămâni), în locul stabilit de autoritatea competentă, utilizând una dintre următoarele două opțiuni:

(în continuare - efective reproducătoare). Aceasta nu aduce atingere dispozițiilor Normei sanitare veterinare privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, (anexa nr. 1) și ale Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011 în ceea ce privește cerințele de monitorizare la alte populații de animale sau la alte serotipuri.

Capitolul II

**PROGRAM DE TESTE NECESARE
VERIFICĂRII ÎNDEPLINIRII
OBIECTIVULUI NAȚIONAL PRIVIND
DIMINUAREA SEROTIPURILOR
RELEVANTE DE SALMONELLA LA
EFECTIVELE REPRODUCĂTOARE
ADULTE DIN SPECIA GALLUS GALLUS**

Secțiunea 1-a

Monitorizarea efectivelor reproducătoare

4. Locul, frecvența și statutul prelevării de probe. Probele se prelevează de la efectivele de reproducție atât la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, cât și în cadrul controalelor oficiale:
4.1. prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar cu o frecvență bisăptămânală (o dată la două săptămâni), în locul stabilit de autoritatea competentă, utilizând una dintre următoarele două opțiuni:

<p>laboratorul care efectuează analizele notifică imediat faptul autorității sanitar-veterinare competente, precum și proprietarului sau deținătorului exploatației respective.</p> <p>5) În cazul în care obiectivul a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, durata perioadei dintre prelevările de probe în exploatație se poate prelungi până la trei săptămâni, în funcție de decizia autorității sanitar-veterinare competente.</p> <p>6) În cazul detectării unui efectiv pozitiv în exploatație și/sau în orice alt caz de suspectie autoritatea sanitar-veterinară competentă poate decide reluarea intervalului de testare de două săptămâni.</p> <p>6. Fără a aduce atingere prevederilor menționate la lit. b) și c) din pct. 46 al Normei sanitar veterinar privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, aprobate prin prezenta Hotărâre (anexa nr. 1) prelevarea de probe oficială se efectuează:</p> <p>1) din eclozionator, în cazul prelevării probelor la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației:</p> <p>a) în eclozionator - o dată la șaisprezece săptămâni;</p> <p>b) în exploatație - de două ori pe durata ciclului de producție, și anume prima dată în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la</p>	<p>4.1.1. în incubator; sau;</p> <p>4.1.2. în exploatație.</p> <p>5. Autoritatea competentă aplică una dintre opțiunile menționate la subpct. 4.1.1. sau 4.1.2. întregului program de teste pentru toate efectivele de reproducție de pui de carne și una dintre aceste opțiuni pentru toate efectivele reproducătoare de păsări ouătoare. Cu toate acestea, prelevarea de probe la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului din alte țări trebuie să aibă loc în exploatație.</p> <p>6. O procedură este stabilită pentru a garanta că depistarea prezenței serotipurilor relevante de Salmonella în timpul prelevării de probe efectuate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar este notificată fără întârziere autorității competente de către laboratorul care efectuează analizele. Notificarea la timp a depistării prezenței oricărui serotip de Salmonella relevant rămâne responsabilitatea operatorului din sectorul alimentar și a laboratorului care efectuează analizele.</p> <p>7. Prin derogare de la subpct. 4.1, dacă obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, prelevarea de probe în exploatație se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare trei săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate acestea, autoritatea</p>	<p>4.1.1. în incubator; sau;</p> <p>4.1.2. în exploatație.</p> <p>5. Autoritatea competentă aplică una dintre opțiunile menționate la subpct. 4.1.1. sau 4.1.2. întregului program de teste pentru toate efectivele de reproducție de pui de carne și una dintre aceste opțiuni pentru toate efectivele reproducătoare de păsări ouătoare. Cu toate acestea, prelevarea de probe la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului din alte țări trebuie să aibă loc în exploatație.</p> <p>6. O procedură este stabilită pentru a garanta că depistarea prezenței serotipurilor relevante de Salmonella în timpul prelevării de probe efectuate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar este notificată fără întârziere autorității competente de către laboratorul care efectuează analizele. Notificarea la timp a depistării prezenței oricărui serotip de Salmonella relevant rămâne responsabilitatea operatorului din sectorul alimentar și a laboratorului care efectuează analizele.</p> <p>7. Prin derogare de la subpct. 4.1, dacă obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, prelevarea de probe în exploatație se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare trei săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate acestea,</p>
---	--	--

<p>trecerea în unitatea de depunere a ouălor și a doua oară spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;</p> <p>c) o prelevare de probe de confirmare în exploatație, în cazul depistării salmonelei relevante în probele prelevate din eclozionator;</p> <p>2) din exploatație, în cazul prelevării probelor la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației o prelevare de probe de rutină de trei ori în cursul ciclului de producție:</p> <p>a) în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la trecerea în unitatea de depunere a ouălor;</p> <p>b) spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;</p> <p>c) în cursul ciclului de producție, într-un moment suficient de îndepărtat de prelevările menționate la lit. a) și b) ale prezentului subpunct.</p> <p>7. 1) Prin derogare de la dispozițiile pct. 6 al prezentei Norme sanitar-veterinare, în cazul în care obiectivul a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, autoritatea competentă poate înlocui prelevările de probe de rutină cu prelevări de probe: sau</p> <p>a) la exploatație o dată, în orice moment al ciclului de producție, și o dată pe an la eclozionator;</p>	<p>competentă poate decide să păstreze sau să se reia intervalul de testare de două săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de Salmonella relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>8. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale constă în:</p> <p>8.1. în cazul în care prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se desfășoară în incubator:</p> <p>8.1.1. se efectuează o prelevare de probe de rutină în incubator o dată la șaisprezece săptămâni;</p> <p>8.1.2. se efectuează o prelevare de probe de rutină în exploatație, de două ori pe durata ciclului de producție, și anume prima dată în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor și a doua oară spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;</p> <p>8.1.3. se efectuează o prelevare de probe de confirmare în exploatație, în cazul depistării prezenței serotipurilor de Salmonella relevante în probele prelevate din incubator;</p> <p>8.2. în cazul în care prelevarea probelor are loc în exploatație la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, se efectuează o prelevare de probe de rutină de trei ori în cursul ciclului de producție:</p>	<p>autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia intervalul de testare de două săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de Salmonella relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>8. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale constă în:</p> <p>8.1. în cazul în care prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se desfășoară în incubator:</p> <p>8.1.1. se efectuează o prelevare de probe de rutină în incubator o dată la șaisprezece săptămâni;</p> <p>8.1.2. se efectuează o prelevare de probe de rutină în exploatație, de două ori pe durata ciclului de producție, și anume prima dată în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor și a doua oară spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;</p> <p>8.1.3. se efectuează o prelevare de probe de confirmare în exploatație, în cazul depistării prezenței serotipurilor de Salmonella relevante în probele prelevate din incubator;</p> <p>8.2. în cazul în care prelevarea probelor are loc în exploatație la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, se efectuează o prelevare de probe de rutină de trei ori în cursul ciclului de producție:</p>
---	---	---

b) la exploatare de două ori, în orice moment, la o distanță suficientă în timp în decursul ciclului de producție.

2) Prelevarea de probe efectuată de autoritatea sanitar-veterinară competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatareii.

Secțiunea 2 Protocolul de eșantionare

8. 1) Prelevarea de probe din eclozionator:

a) prevede cel puțin o probă de la un efectiv de reproducție la fiecare prelevare de probe;

b) trebuie programată într-o zi de ecloziune, atunci când probele de la toate efectivele de reproducție sînt disponibile și toate materialele din toate eclozionatoarele din care sînt luați pui eclozați în ziua prelevării de probe ar trebui să contribuie la setul de probe în mod proporționat;

c) prevede prelevarea a două probe de la efectiv, dacă sînt peste 50 000 de ouă de la un efectiv în eclozionatoare.

2) Această probă conține cel puțin:

a) o probă compozită de garnituri de coșuri pentru ecloziune murdărite în mod vizibil, prelevate aleatoriu din cinci coșuri pentru ecloziune distincte sau din cinci locuri diferite ale eclozionatorului, pentru atingerea unei suprafețe totale de cel puțin 1 m², iar în cazul

8.2.1. în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor;

8.2.2. spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;

8.2.3. în orice moment al ciclului de producție, într-un moment suficient de îndepărtat de prelevările menționate la subpct. 8.2.1 și 8.2.2;

8.3. prin derogare de la dispozițiile subpct. 8.1 și 8.2, în cazul în care obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, autoritatea competentă poate înlocui prelevările de probe de rutină cu prelevări de probe:

8.3.1. la exploatare o dată, în orice moment al ciclului de producție, și o dată pe an la incubator; sau

8.3.2. la exploatare de două ori, în orice moment, la o distanță suficientă în timp în decursul ciclului de producție.

9. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia prelevarea de probe prevăzută la subpct. 8.1 și 8.2, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de Salmonella relevante într-un efectiv reproducător din exploatare și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.

8.2.1. în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor;

8.2.2. spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;

8.2.3. în orice moment al ciclului de producție, într-un moment suficient de îndepărtat de prelevările menționate la subpct. 8.2.1 și 8.2.2;

8.3. prin derogare de la dispozițiile subpct. 8.1 și 8.2, în cazul în care obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, autoritatea competentă poate înlocui prelevările de probe de rutină cu prelevări de probe:

8.3.1. la exploatare o dată, în orice moment al ciclului de producție, și o dată pe an la incubator; sau

8.3.2. la exploatare de două ori, în orice moment, la o distanță suficientă în timp în decursul ciclului de producție.

9. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia prelevarea de probe prevăzută la subpct. 8.1 și 8.2, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de Salmonella relevante într-un efectiv reproducător din exploatare și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.

în care ouăle destinate incubației dintr-un efectiv de reproducție ocupă mai mult de un eclozionator, se prelevează o astfel de probă compozită din fiecare, pînă la un număr de cinci eclozionatoare; sau

b) o probă prelevată cu unul sau mai multe tamponate umede de material textil, formînd în total o suprafață de cel puțin 900 cm², prelevată imediat după mutarea puilor de pe întreaga suprafață de la fundul a cel puțin cinci coșuri pentru ecloziune în total sau din puful din cinci locuri, inclusiv de pe podea, în toate dintre cele pînă la cinci eclozionatoare cu ouă eclozate din efectiv, garantînd că se prelevează cel puțin o probă pentru fiecare efectiv de la care provin ouăle; sau

c) 10 g de coji de ouă sparte se prelevează dintr-un total de 25 de coșuri pentru ecloziune diferite (și anume, 250 g pentru proba inițială) în pînă la cinci eclozionatoare cu ouă eclozate din efectiv, care sînt zdrobite, amestecate și se prelevează o subprobă de 25 g pentru testări.

3) Procedura prevăzută la alin. 2 al prezentului punct se aplică prelevării de probe realizate la proprietarul sau deținătorul exploatației, precum și prelevării de probe oficiale.

4) Nu este obligatoriu să se includă un eclozionator cu ouă provenind de la efective diferite, dacă cel puțin 80 % din ouă se află în alte eclozionatoare care au fost supuse prelevării de probe.

10. Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.

11. Protocol de prelevare a probelor în incubator. Cel puțin o probă este prelevată pe efectiv de reproducție la fiecare prelevare de probe.

12. Prelevarea de probe trebuie să se programeze într-o zi de ecloziune, atunci când probele de la toate efectivele reproducătoare sunt disponibile. Dacă nu este posibil, trebuie garantat faptul că probele sunt prelevate de la fiecare efectiv cel puțin în conformitate cu frecvența stabilită la pct. 4.

13. Toate materialele din toate incubatoarele din care sunt luați pui eclozați în ziua prelevării de probe trebuie să contribuie la setul de probe în mod proporționat.

14. Dacă în incubatoare sunt peste 50 000 de ouă de la un efectiv reproducător, se prelevează o a doua probă de la efectivul respectiv.

15. Această probă conține cel puțin următoarele elemente:

15.1. o probă compusă din căptușeli vizibil murdărite ale siturilor de incubație, prelevată aleatoriu din cinci situri de incubație distincte sau din cinci locuri diferite ale incubatorului, pentru atingerea unei suprafețe totale de cel puțin 1 m²,

10. Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.

11. Protocol de prelevare a probelor în incubator. Cel puțin o probă este prelevată pe efectiv de reproducție la fiecare prelevare de probe.

12. Prelevarea de probe trebuie să se programeze într-o zi de ecloziune, atunci când probele de la toate efectivele reproducătoare sunt disponibile. Dacă nu este posibil, trebuie garantat faptul că probele sunt prelevate de la fiecare efectiv cel puțin în conformitate cu frecvența stabilită la pct. 4.

13. Toate materialele din toate incubatoarele din care sunt luați pui eclozați în ziua prelevării de probe trebuie să contribuie la setul de probe în mod proporționat.

14. Dacă în incubatoare sunt peste 50 000 de ouă de la un efectiv reproducător, se prelevează o a doua probă de la efectivul respectiv.

15. Această probă conține cel puțin următoarele elemente:

15.1. o probă compusă din căptușeli vizibil murdărite ale siturilor de incubație, prelevată aleatoriu din cinci situri de incubație distincte sau din cinci locuri diferite ale incubatorului, pentru

9. Prelevarea de eșantioane din exploatație la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației constă, în principal, din eșantioane de materii fecale, avînd drept scop depistarea unei prevalențe de 1 % în cadrul efectivului, cu o limită de încredere de 95 %, prezentate în una dintre următoarele forme:

- a) probă compozită de materii fecale;
- b) probă de încălțăminte de protecție și/sau de praf;
- c) probă de materii fecale amestecate.

10. 1) Proba compozită de materii fecale, fiecare constînd în probe distincte de materii fecale proaspete, numărul cărora este în raport cu numărul de păsări, cîntărind fiecare cel puțin 1 g, prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale cotețului în care este ținut efectivul sau, în cazul în care efectivul are acces liber la mai multe cotețe dintr-o anumită exploatație, din fiecare grup de cotețe ale exploatației în care este ținut efectivul, regrupate în minimum două eșantioane compozite materiile fecale, în scopul efectuării analizei.

2) Numărul de puncte în care urmează să se efectueze prelevări distincte de materii fecale, în scopul constituirii unei probe compozite este de: a) 200 pentru 250-349 păsări; b) 220 pentru 350-449 păsări; c) 250 pentru 450-799 păsări; d) 260 pentru 800-999 păsări; e) 300 pentru 1 000 sau mai multe păsări.

totuși, în cazul în care ouăle destinate incubației care provin de la un efectiv de reproducție ocupă mai mult de un incubator, se prelevează o astfel de probă compusă din fiecare incubator până la un număr maxim de cinci incubatoare; sau

15.2. o probă prelevată cu unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formînd, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm², prelevată imediat după mutarea puilor de pe întreaga suprafață de la fundul a cel puțin cinci situri de incubație căptușite sau din puful din cinci locuri, inclusiv de pe podea, în toate dintre cele până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, garantînd că se prelevează cel puțin o probă pentru fiecare efectiv de la care provin ouăle; sau

15.3. 10 g de coji de ouă sparte se prelevează dintr-un total de 25 de situri de incubație diferite, și anume 250 g pentru proba inițială, din până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, care sunt zdrobite, amestecate și din care se formează o subprobă de 25 g pentru testări.

16. Procedura prevăzută la subpct. 15.1 - 15.3 se aplică prelevării de probe realizate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și în cadrul controalelor oficiale. Cu toate acestea, nu este obligatoriu să se includă un incubator cu ouă provenind de la efective diferite, dacă cel puțin 80% din ouă se află în alte incubatoare care au fost supuse prelevării de probe.

atingerea unei suprafețe totale de cel puțin 1 m², totuși, în cazul în care ouăle destinate incubației care provin de la un efectiv de reproducție ocupă mai mult de un incubator, se prelevează o astfel de probă compusă din fiecare incubator până la un număr maxim de cinci incubatoare; sau

15.2. o probă prelevată cu unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formînd, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm², prelevată imediat după mutarea puilor de pe întreaga suprafață de la fundul a cel puțin cinci situri de incubație căptușite sau din puful din cinci locuri, inclusiv de pe podea, în toate dintre cele până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, garantînd că se prelevează cel puțin o probă pentru fiecare efectiv de la care provin ouăle; sau

15.3. 10 g de coji de ouă sparte se prelevează dintr-un total de 25 de situri de incubație diferite, și anume 250 g pentru proba inițială, din până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, care sunt zdrobite, amestecate și din care se formează o subprobă de 25 g pentru testări.

16. Procedura prevăzută la subpct. 15.1 - 15.3 se aplică prelevării de probe realizate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și în cadrul controalelor oficiale. Cu toate acestea, nu este obligatoriu să se includă un incubator cu ouă provenind de la efective diferite, dacă cel puțin 80% din ouă se află în alte incubatoare care au fost supuse prelevării de probe.

3) Proba de încălțăminte de protecție și/sau de praf se prelevă prin utilizarea:

a) perechilor de încălțăminte de unică folosință, suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea;

b) „șosetelor” de tipul „tubegauze”.

4) Suprafața încălțăminte de protecție de unică folosință este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător (de exemplu, 0,8 % clorură de sodiu și 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă sau cu apă sterilă sau cu oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă).

5) Probele de încălțăminte de protecție și/sau de praf sînt prelevate în timp ce se merge prin coteț, utilizînd un traseu care va produce probe reprezentative pentru toate părțile cotețului, toate planșetele din fiecare coteț sau ale sectorului respectiv, incluzînd zonele acoperite cu litieră și zonele cu grilaj de șipci (în cazul în care nu este periculos să se meargă pe șipci).

6) După terminarea prelevării de probe în sectorul ales, perechile de încălțăminte de protecție de unică folosință se scot cu grijă, astfel încît materiile aderente să nu se desprindă.

7) Probele se compun din:

a) cinci perechi de încălțăminte de protecție de unică folosință, fiecare reprezentînd aproximativ 20 % din zona cotețului,

17. Prelevarea de probe de rutină din exploatație la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se referă în principal la probe de materii fecale. Scopul său este depistarea unei prevalențe de 1% în cadrul efectivului, cu o limită de încredere de 95%. În acest scop, probele se prezintă sub una dintre următoarele forme:

17.1. amestec de materii fecale, alcătuit din probe distincte de materii fecale proaspete, cântărind fiecare cel puțin 1 g, prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului în care este ținut efectivul reproducătoare sau, în cazul în care efectivul reproducător are acces liber la mai multe adăposturi dintr-o anumită exploatație, din fiecare grup de cotețe ale exploatației în care este ținut efectivul reproducător. Materiile fecale pot fi regrupate în minimum două probe compuse, în scopul efectuării analizei.

Numărul de puncte în care urmează să se efectueze prelevări distincte de materii fecale, în scopul constituirii unei probe compuse

Numărul de păsări din efectivul reproducător
Numărul de probe de materii fecale care trebuie prelevate din efectivul reproducător

250-349	200
350-449	220
450-799	250
800-999	260
1000 sau mai multe	300

17. Prelevarea de probe de rutină din exploatație la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se referă în principal la probe de materii fecale. Scopul său este depistarea unei prevalențe de 1% în cadrul efectivului, cu o limită de încredere de 95%. În acest scop, probele se prezintă sub una dintre următoarele forme:

17.1. amestec de materii fecale, alcătuit din probe distincte de materii fecale proaspete, cântărind fiecare cel puțin 1 g, prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului în care este ținut efectivul reproducătoare sau, în cazul în care efectivul reproducător are acces liber la mai multe adăposturi dintr-o anumită exploatație, din fiecare grup de cotețe ale exploatației în care este ținut efectivul reproducător. Materiile fecale pot fi regrupate în minimum două probe compuse, în scopul efectuării analizei.

Numărul de puncte în care urmează să se efectueze prelevări distincte de materii fecale, în scopul constituirii unei probe compuse

Numărul de păsări din efectivul reproducător
Numărul de probe de materii fecale care trebuie prelevate din efectivul reproducător

250-349	200
350-449	220
450-799	250
800-999	260

<p>grupându-le în minimum două probe compozite în cazul analizei; sau</p> <p>b) cel puțin o pereche de încălțăminte de protecție de unică folosință reprezentând întreaga suprafață a cotețului și o probă suplimentară de praf colectată din mai multe locuri din tot cotețul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil, folosind unul sau mai multe tamponane umede de material textil, formînd, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm².</p> <p>8) Proba de materii fecale amestecate se prelevă de la efectivele de reproducție ținute în cuști, în mod natural, de pe benzile cu dejecții, de pe raclete sau din fose, în funcție de tipul cotețului, în cantitate de cel puțin 150 g, pentru a fi supuse unor teste separate:</p> <p>a) benzile cu dejecții situate sub fiecare nivel al cuștilor, care sînt puse în funcțiune în mod periodic și se descarcă într-un transportor elicoidal sau într-un conveier;</p> <p>b) sistemul de fose pentru dejecții în care deflectoarele situate sub cuști sînt răzuite într-o fosă situată sub coteț;</p> <p>c) sistemul de fose pentru dejecții dintr-un coteț în care cuștile sînt dispuse în trepte și unde materiile fecale cad direct în fosă.</p> <p>9) Proba compozită globală de materii fecale amestecate trebuie să reprezinte fiecare rînd din coteț.</p>	<p>17.2. huse pentru cizme și/sau probe de praf utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. De asemenea, se pot utiliza în acest scop șosete din tub de tifon:</p> <p>17.2.1. suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător (de exemplu, 0,8% clorură de sodiu și 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă sau cu apă sterilă sau cu oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă);</p> <p>17.2.2. probele sunt prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu așternut și zonele cu grătare, în cazul în care nu este periculos să se meargă pe grătare. Prelevarea de probe acoperă toate țarcurile din fiecare adăpost;</p> <p>17.2.3. după terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă, probele se compun din:</p> <p>17.2.3.1. cinci perechi de huse pentru cizme, fiecare reprezentând aproximativ 20% din zona adăpostului; în scopul analizei, perechile de huse pentru cizme pot fi grupate în minimum două probe compuse; sau</p> <p>17.2.3.2. cel puțin o pereche de huse pentru cizme reprezentând întreaga suprafață a adăpostului și o probă suplimentară de praf colectată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care</p>	<p>1000 sau mai multe 300</p> <p>17.2. huse pentru cizme și/sau probe de praf utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. De asemenea, se pot utiliza în acest scop șosete din tub de tifon:</p> <p>17.2.1. suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător (de exemplu, 0,8% clorură de sodiu și 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă sau cu apă sterilă sau cu oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă);</p> <p>17.2.2. probele sunt prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu așternut și zonele cu grătare, în cazul în care nu este periculos să se meargă pe grătare. Prelevarea de probe acoperă toate țarcurile din fiecare adăpost;</p> <p>17.2.3. după terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă, probele se compun din:</p> <p>17.2.3.1. cinci perechi de huse pentru cizme, fiecare reprezentând aproximativ 20% din zona adăpostului; în scopul analizei, perechile de huse pentru cizme pot fi grupate în minimum două probe compuse; sau</p> <p>17.2.3.2. cel puțin o pereche de huse pentru cizme reprezentând întreaga suprafață a adăpostului și o</p>
---	---	---

10) Din fiecare efectiv se prelevă două probe compozite, în funcție de tehnologie, în modul corespunzător:

a) sistemele cu benzi sau raclete trebuie puse în funcțiune în ziua prelevării de probe, înainte de efectuarea acesteia;

b) în cazul sistemelor cu defletoare sub cuști și cu raclete, trebuie să se colecteze materiile fecale amestecate depuse pe racletă, după punerea în funcțiune a acestora;

c) în cazul sistemelor dispuse în trepte, care nu sînt prevăzute nici cu benzi, nici cu raclete, este necesară colectarea materiilor fecale amestecate din fosă;

d) din sistemele de benzi cu dejecții se vor colecta materiile fecale grupate de la capetele de evacuare ale benzilor.

11. Prelevarea oficială de probe de rutină (planificate) și de confirmare care urmează după depistarea salmonellei relevante în probele prelevate din eclozionator se realizează conform dispozițiilor pct. 10 al prezentei Norme sanitar-veterinare. Se pot colecta probe suplimentare pentru o posibilă testare a inhibitorilor antimicrobieni sau ai proliferării bacteriene, prin alegerea aleatorie, de regulă, a cel mult cinci păsări din fiecare coteț al exploatației, iar, în caz de necesitate, numărul poate fi mai mare. Dacă nu se confirmă sursa infecției, se realizează testele de rezistență antimicrobiană sau noi teste

praful este așezat în mod vizibil, pentru a colecta această probă de praf trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm²;

17.3. în cazul în care efectivele de reproducție sunt ținute în cuști, se pot preleva probe de materii fecale amestecate, în mod natural, de pe benzile de evacuare, de pe raclete sau din fose, în funcție de tipul adăpostului. Se colectează două probe de cel puțin 150 g, pentru a fi supuse unor teste separate:

17.3.1. benzile de evacuare pentru dejecții situate sub fiecare rând de cuști, care sunt puse în funcțiune în mod periodic și se descarcă într-un sistem cu șurub sau într-un conveier;

17.3.2. sistem de fosă pentru dejecții în care defletoarele situate sub cuști sunt răzuite într-o fosă situată sub adăpost;

17.3.3. sistem de fosă pentru dejecții dintr-un adăpost în care cuștile sunt dispuse în trepte și unde materiile fecale cad direct în fosă:

17.3.3.1. de obicei, într-un adăpost există mai multe rânduri de cuști. Proba compusă globală conține materii fecale amestecate provenite din fiecare rând. De la fiecare efectiv reproducător se prelevează două probe compuse, în conformitate cu subpct. 17.3.3.2 - 17.3.3.5.

17.3.3.2. sistemele care conțin benzi sau raclete trebuie puse în funcțiune în ziua prelevării de probe, înainte de efectuarea acesteia.

17.3.3.3. în cazul sistemelor prevăzute cu defletoare sub cuști și cu raclete, trebuie să se

probă suplimentară de praf colectată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil, pentru a colecta această probă de praf trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm²;

17.3. în cazul în care efectivele de reproducție sunt ținute în cuști, se pot preleva probe de materii fecale amestecate, în mod natural, de pe benzile de evacuare, de pe raclete sau din fose, în funcție de tipul adăpostului. Se colectează două probe de cel puțin 150 g, pentru a fi supuse unor teste separate:

17.3.1. benzile de evacuare pentru dejecții situate sub fiecare rând de cuști, care sunt puse în funcțiune în mod periodic și se descarcă într-un sistem cu șurub sau într-un conveier;

17.3.2. sistem de fosă pentru dejecții în care defletoarele situate sub cuști sunt răzuite într-o fosă situată sub adăpost;

17.3.3. sistem de fosă pentru dejecții dintr-un adăpost în care cuștile sunt dispuse în trepte și unde materiile fecale cad direct în fosă:

17.3.3.1. de obicei, într-un adăpost există mai multe rânduri de cuști. Proba compusă globală conține materii fecale amestecate provenite din fiecare rând. De la fiecare efectiv reproducător se prelevează două probe compuse, în conformitate cu subpct. 17.3.3.2 - 17.3.3.5.

bacteriologice pentru detectarea salmonelii asupra efectivului sau asupra descendenților acestora înainte de a se ridica restricțiile comerciale. În cazul în care se detectează inhibitori antimicrobieni sau ai proliferării bacteriene, infecția cu salmonela se consideră ca fiind confirmată. În cazuri excepționale, adică în cazul în care autoritatea competentă are motive de a suspecta certitudinea rezultatului obținut (rezultate pozitive sau negative false), aceasta poate decide să repete testarea conform prevederilor prezentului punct.

Secțiunea 3 Pregătirea probelor

12. Probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă la laboratoarele teritoriale sau, în caz de necesitate la laboratorul național de referință, în termen de 24 de ore de la prelevare. În cazul în care nu sînt trimise în 24 de ore, probele trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la o temperatură ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25 °C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate pînă în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore de la prelevarea probelor.

colecteze materiile fecale amestecate depuse pe racletă, după punerea în funcțiune a acestora.

17.3.3.4. în cazul sistemelor cu cuști dispuse în trepte, care nu sunt prevăzute nici cu benzi, nici cu raclete, este necesară colectarea materiilor fecale amestecate din fosă.

17.3.3.5. sisteme de benzi pentru dejecții: se vor colecta materiile fecale amestecate de la capetele de evacuare ale benzilor.

17.4. în adăposturile cu cuști în care nu se acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai multe tampoane umede din material textil cu o suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon, umezite cu un diluant corespunzător (de exemplu, 0,8% clorură de sodiu și 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă, apă sterilă sau oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă), pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, avînd grijă ca fiecare tampon să fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare a benzilor.

17.5. în adăposturile pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din adăpost cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, în conformitate cu

17.3.3.2. sistemele care conțin benzi sau raclete trebuie puse în funcțiune în ziua prelevării de probe, înainte de efectuarea acesteia.

17.3.3.3. în cazul sistemelor prevăzute cu deflectoare sub cuști și cu raclete, trebuie să se colecteze materiile fecale amestecate depuse pe racletă, după punerea în funcțiune a acestora.

17.3.3.4. în cazul sistemelor cu cuști dispuse în trepte, care nu sunt prevăzute nici cu benzi, nici cu raclete, este necesară colectarea materiilor fecale amestecate din fosă.

17.3.3.5. sisteme de benzi pentru dejecții: se vor colecta materiile fecale amestecate de la capetele de evacuare ale benzilor.

17.4. în adăposturile cu cuști în care nu se acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai multe tampoane umede din material textil cu o suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon, umezite cu un diluant corespunzător (de exemplu, 0,8% clorură de sodiu și 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă, apă sterilă sau oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă), pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, avînd grijă ca fiecare tampon să fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare a benzilor.

13. Pregătirea probei, în funcție de forma acesteia, se efectuează în modul corespunzător:

1) garniturile coșurilor pentru ecloziune:

a) se pun într-un litru de apă peptonată tamponată (BPW), preîncălzită la temperatura mediului ambiant și se amestecă ușor;

b) se continuă cultura probei prin utilizarea metodei de depistare;

2) proba de încălțăminte de protecție și de praf:

a) perechea (perechile) de încălțăminte/șosete de protecție și proba de praf (tampon de material textil) se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente sau a prafului liber, și, separat, se pune în 225 ml de BPW, preîncălzită la temperatura mediului ambiant, se scufundă complet în BPW, pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonellei din probă și, în caz de necesitate, poate fi adăugată mai multă BPW;

b) în cazul în care cinci perechi de încălțăminte de protecție/șosete sînt luate ca două probe compozite, se introduce fiecare probă compozită în 225 ml de BPW sau mai mult, dacă este necesar, pentru a le scufunda complet și pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonellei din probă;

c) se învîrtesc pentru saturarea completă a probei de încălțăminte de protecție și de praf și

subpct. 17.2, și cel puțin două tampoane umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea manual de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate cu subpct. 17.4.

18. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale:

18.1. prelevarea de probe de rutină se efectuează în conformitate cu pct. 17.

18.2. prelevarea de probe pentru confirmare care urmează după depistarea serotipurilor de Salmonella relevante în probele prelevate din incubator se realizează în conformitate cu pct.17.

18.2.1. se pot colecta probe suplimentare pentru o posibilă testare a prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, după cum urmează: se pot alege aleatoriu păsări din fiecare adăpost al exploatației, de obicei această operațiune se limitează la un număr de cel mult cinci păsări din fiecare adăpost, cu excepția cazului în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea probelor de la un număr mai mare de păsări.

18.2.2. dacă nu se confirmă sursa infecției, se realizează testele de rezistență antimicrobiană sau noi teste bacteriologice pentru depistarea serotipurilor de Salmonella relevante asupra efectivului reproducător sau asupra descendenților acestuia înainte de a se ridica restricțiile comerciale.

17.5. în adăposturile pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din adăpost cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, în conformitate cu subpct. 17.2, și cel puțin două tampoane umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea manual de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate cu subpct. 17.4.

18. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale:

18.1. prelevarea de probe de rutină se efectuează în conformitate cu pct. 17.

18.2. prelevarea de probe pentru confirmare care urmează după depistarea serotipurilor de Salmonella relevante în probele prelevate din incubator se realizează în conformitate cu pct.17.

18.2.1. se pot colecta probe suplimentare pentru o posibilă testare a prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, după cum urmează: se pot alege aleatoriu păsări din fiecare adăpost al exploatației, de obicei această operațiune se limitează la un număr de cel mult cinci păsări din fiecare adăpost, cu excepția cazului în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea probelor de la un număr mai mare de păsări.

18.2.2. dacă nu se confirmă sursa infecției, se realizează testele de rezistență antimicrobiană sau

se continuă cultura prin utilizarea metodei de depistare;

3) alte probe de materii fecale: a) probele de materii fecale sînt adunate și amestecate cu grijă, iar o subprobă de 25 g se prelevează în vederea culturii; b) subproba de 25 g este ȳmersată în 225 ml de soluție tamponată de apă cu peptonă ȳncălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant; c) se continuă cultura probei prin utilizarea metodei de depistare; 4) sau prin alte metode pentru prepararea probelor relevante ȳn vederea detectării salmonelei aprobate ȳn plan internaȳional și naȳional.

Secțiunea 4

Metode de detectare și serotipizare

14. Pentru detectarea Salmonela spp. se utilizează metoda pentru salmonelă (SMV ISO 6579 „Microbiologia alimentelor și a hranei pentru animale – Metoda orizontală de detectare a Salmonela spp.: Detectarea Salmonela spp. ȳn fecale de animale și ȳn probele de mediu din etapa de producție primară”), care prevede utilizarea mediului semisolid (mediu semisolid Rappaport-Vassiliadis modificat – MSR_V), ȳn calitate de mediu de ȳmbogăȳire selectiv unic, incubat la o temperatură de 41,5 + 1° C, timp de 2 x (24 + 3) ore. Se permite gruparea bulioanelor

18.2.3. ȳn cazul ȳn care se detectează agenȳi antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene, infecȳia cu Salmonella se consideră ca fiind confirmată.

18.3. suspectarea unor rezultate false.

19. ȳn cazuri excepȳionale, atunci cȳnd autoritatea competentă are motive de a suspecta certitudinea rezultatului obȳinut (rezultate pozitive sau negative false), aceasta poate decide să repete testarea ȳn conformitate cu subpct. 18.2.

Secțiunea 2-a

Examinarea probelor

20. Transportul și pregătitirea probelor:

20.1. la transport probele se expediază, de preferinȳă, prin poșta rapidă la laboratoarele menȳionate la pct. 30 - 36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenȳi zoonotici specifici circuitului alimentar,(anexa nr. 1) ȳn termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise ȳn 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiȳia ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25°C) și să nu fie expuse la lumina solară. ȳn laboratoare, probele se păstrează refrigerate pȳnă ȳn momentul examinării, care va fi ȳncepută ȳn termen de 48 de ore de la primire și ȳn termen de 96 de ore după prelevarea probelor;

noi teste bacteriologice pentru depistarea serotipurilor de Salmonella relevante asupra efectivului reproducător sau asupra descendenȳilor acestuia ȳnainte de a se ridica restricȳiile comerciale.

18.2.3. ȳn cazul ȳn care se detectează agenȳi antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene, infecȳia cu Salmonella se consideră ca fiind confirmată.

18.3. suspectarea unor rezultate false.

19. ȳn cazuri excepȳionale, atunci cȳnd autoritatea competentă are motive de a suspecta certitudinea rezultatului obȳinut (rezultate pozitive sau negative false), aceasta poate decide să repete testarea ȳn conformitate cu subpct. 18.2.

Secțiunea 2-a

Examinarea probelor

20. Transportul și pregătitirea probelor:

20.1. la transport probele se expediază, de preferinȳă, prin poșta rapidă la laboratoarele menȳionate la pct. 30 - 36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenȳi zoonotici specifici circuitului alimentar,(anexa nr. 1) ȳn termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise ȳn 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiȳia ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25°C) și să nu fie expuse la lumina solară. ȳn laboratoare, probele se păstrează refrigerate pȳnă ȳn momentul

îmbogățite în apă peptonată tamponată (BPW) incubate pentru continuarea culturii. În acest scop, se incubează cele două probe în BPW conform procedurii obișnuite. Se prelevă 1 ml de bulion incubat din fiecare probă și se agită bine. Apoi se prelevă 0,1 ml din amestec și se inoculează cutiile de agar MSR/V conform metodei obișnuite, fără a le scutura, învîrți sau agita în alt fel probele în BPW după incubare, deoarece aceste acțiuni eliberează particule inhibatoare și reduc izolarea ulterioară în MSR/V.

15. Din fiecare probă care indică o reacție pozitivă trebuie tipizat cel puțin un izolat, în conformitate cu clasificarea Kaufmann-White.

16. Pentru probele prelevate la inițiativa operatorului din industria alimentară, metodele de pregătire a eșantioanelor, de depistare și serotipizare, metodele de analiză pot fi înlocuite cu alte metode alternative relevante, validate în plan internațional și național.

17. Laboratorul național de referință va asigura depozitarea și garanția integritatea a cel puțin a sușelor izolate de *Salmonella* spp. de la probele prelevate de către autoritatea competentă, pentru o perioadă de minimum doi ani, în vederea unei lizotipii ulterioare sau a unui test de sensibilitate la agenții antimicrobieni, în conformitate cu metodele normale de colectare de culturi.

20.2. căptușeala siturilor de incubație:

20.2.1. proba se pune într-un litru de apă peptonată tamponată (în continuare - APT), preîncălzită la temperatura camerei și se amestecă ușor.

20.2.2. se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare descrisă la pct. 20;

20.3. probe de huse pentru cizme și de praf:

20.3.1. perechea (perechile) de huse pentru cizme/șosete de protecție și proba de praf (tampon din material textil) se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente sau a prafului liber, și se pune în 225 ml de APT, preîncălzită la temperatura mediului ambiant;

20.3.2. husele pentru cizme/șosete și tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonellei din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar. Trebuie făcute pregătiri separate pentru husele pentru cizme și tamponul de material textil;

20.3.3. în cazul în care cinci perechi de huse pentru cizme/șosete sunt amestecate în două probe, se introduce fiecare probă compusă în 225 ml de APT sau mai mult, dacă este necesar, pentru a le scufunda complet și pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonellei din probă.

20.3.4. se amestecă pentru saturarea completă a probei și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare menționate la pct. 20.

examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după prelevarea probelor;

20.2. căptușeala siturilor de incubație:

20.2.1. proba se pune într-un litru de apă peptonată tamponată (în continuare - APT), preîncălzită la temperatura camerei și se amestecă ușor.

20.2.2. se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare descrisă la pct. 20;

20.3. probe de huse pentru cizme și de praf:

20.3.1. perechea (perechile) de huse pentru cizme/șosete de protecție și proba de praf (tampon din material textil) se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente sau a prafului liber, și se pune în 225 ml de APT, preîncălzită la temperatura mediului ambiant;

20.3.2. husele pentru cizme/șosete și tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonellei din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar. Trebuie făcute pregătiri separate pentru husele pentru cizme și tamponul de material textil;

20.3.3. în cazul în care cinci perechi de huse pentru cizme/șosete sunt amestecate în două probe, se introduce fiecare probă compusă în 225 ml de APT sau mai mult, dacă este necesar, pentru a le scufunda complet și pentru a adăuga suficient

Secțiunea 5

Rezultate și raportare

18. 1) Un efectiv de reproducție este considerat infectat în sensul verificării realizării obiectivului în cazul în care: a) se depistează prezența salmonelei relevante (cu excepția sușelor vaccinale) într-una sau mai multe probe prelevate din exploatație (sau, în cazul unei a doua prelevări de probe oficiale de confirmare, în probele de materii fecale sau de organe de păsări respective), chiar și în cazul în care salmonela este detectată numai în proba de praf; b) prelevarea de probe pentru confirmare în cadrul controalelor oficiale nu confirmă depistarea serotipurilor de Salmonella relevante, dar agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene au fost depistați în efectiv. 2) Efectivul nu se consideră infectat în cazul în care efectivul de reproducție este suspectat în baza rezultatelor pozitive (depistării salmonelei) în probele prelevate în exploatație la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației, neconfirmate de prelevarea de probe oficială. 3) Din motive statistice, un efectiv infectat se numără o singură dată, indiferent de câte ori s-a detectat salmonela în respectivul efectiv pe durata perioadei de producție. 19. Informațiile ce necesită a fi înregistrate trebuie să includă: a) o descriere detaliată a programului de prelevare de probe și a tipului de probe

20.4. alte probe de materii fecale:

20.4.1. probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar o subprobă de 25 g se prelevează în vederea culturii;

20.4.2. subproba de 25 g este imersată în 225 ml de APT încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant;

20.4.3. se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare menționată la pct. 21.

20.5. în cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării salmonelei sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele menționate la subpct. 20.2 - 20.4 privind prepararea probelor;

20.6. în cazul colectării cu ajutorul tampoanelor din material textil, în conformitate cu subpct. 17.4, sau cu ajutorul unei perechi de huse pentru cizme și a două tampoane umede din material textil, în conformitate cu subpct. 17.5, probele sunt amestecate în conformitate cu subpct. 20.3.2.

21. Metoda de depistare. Depistarea Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1. În ceea ce privește probele de huse pentru cizme, probele de praf și celelalte probe de materii fecale menționate la pct. 18, este posibilă gruparea bulioanelor de îmbogățire în APT incubate pentru continuarea cultivării. În acest scop, se incubează cele două probe în APT în conformitate cu procedura menționată la subpct.19.3. Se prelevează 1 ml de bulion incubat

lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonelei din probă.

20.3.4. se amestecă pentru saturarea completă a probei și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare menționate la pct. 20.

20.4. alte probe de materii fecale:

20.4.1. probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar o subprobă de 25 g se prelevează în vederea culturii;

20.4.2. subproba de 25 g este imersată în 225 ml de APT încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant;

20.4.3. se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare menționată la pct. 21.

20.5. în cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării salmonelei sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele menționate la subpct. 20.2 - 20.4 privind prepararea probelor;

20.6. în cazul colectării cu ajutorul tampoanelor din material textil, în conformitate cu subpct. 17.4, sau cu ajutorul unei perechi de huse pentru cizme și a două tampoane umede din material textil, în conformitate cu subpct. 17.5, probele sunt amestecate în conformitate cu subpct. 20.3.2.

21. Metoda de depistare. Depistarea Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1. În ceea ce privește probele de huse pentru cizme, probele de praf și celelalte

prelevate, după caz; b) numărul de efective de reproducție existente și numărul efectivelor testate; c) rezultatele testelor; d) explicații privind rezultatele, în special în cazurile de suspexie.

din fiecare probă și se agită bine. Apoi se prelevează 0,1 ml din amestec și se inoculează plăcile MSRV (mediul Rappaport-Vassiladis semisolid modificat). După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învârtite sau agitate în alt fel, deoarece aceste acțiuni eliberează particule inhibatoare și reduc izolarea ulterioară în MSRV.

22. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare probă care indică o reacție pozitivă trebuie tipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann - LeMinor.

23. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 19-21, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).

24. Depozitarea sușelor. Trebuie garantat faptul că cel puțin o sușă izolată de serotipuri de Salmonella relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă testare ulterioară a sensibilității la bacteriofagi sau la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea sușelor timp de cel puțin doi ani. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată

probe de materii fecale menționate la pct. 18, este posibilă gruparea bulioanelor de îmbogățire în APT incubate pentru continuarea cultivării. În acest scop, se incubează cele două probe în APT în conformitate cu procedura menționată la subpct.19.3. Se prelevează 1 ml de bulion incubat din fiecare probă și se agită bine. Apoi se prelevează 0,1 ml din amestec și se inoculează plăcile MSRV (mediul Rappaport-Vassiladis semisolid modificat). După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învârtite sau agitate în alt fel, deoarece aceste acțiuni eliberează particule inhibatoare și reduc izolarea ulterioară în MSRV.

22. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare probă care indică o reacție pozitivă trebuie tipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.

23. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 19-21, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).

24. Depozitarea sușelor. Trebuie garantat faptul că cel puțin o sușă izolată de serotipuri de Salmonella relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă testare ulterioară a sensibilității la bacteriofagi sau la

de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.

Secțiunea 3-a Rezultate și raportare

25. Un efectiv reproducător este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național în cazul în care:

25.1. se depistează prezența serotipurilor de Salmonella relevante (cu excepția sușelor vaccinale) într-una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipurile de Salmonella relevante sunt depistate doar în proba de praf; sau
25.2. prelevarea de probe pentru confirmare în cadrul controalelor oficiale în conformitate cu subpct. 18.2 nu confirmă depistarea serotipurilor de Salmonella relevante, dar agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene au fost depistați în efectiv.

26. Această regulă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la subpct. 18.3 atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru Salmonella rezultat în urma prelevării de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost confirmat de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale.

27. Un efectiv reproducător pozitiv este luat în considerare o singură dată, indiferent de frecvența

agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea sușelor timp de cel puțin doi ani. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.

Secțiunea 3-a Rezultate și raportare

25. Un efectiv reproducător este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național în cazul în care:

25.1. se depistează prezența serotipurilor de Salmonella relevante (cu excepția sușelor vaccinale) într-una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipurile de Salmonella relevante sunt depistate doar în proba de praf; sau
25.2. prelevarea de probe pentru confirmare în cadrul controalelor oficiale în conformitate cu subpct. 18.2 nu confirmă depistarea serotipurilor de Salmonella relevante, dar agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene au fost depistați în efectiv.

26. Această regulă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la subpct. 18.3 atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru Salmonella rezultat în urma prelevării de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost

depistării serotipurilor relevante de salmonela la acest efectiv în timpul ciclului de producție sau dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.

28. Raportarea include:

28.1. o descriere detaliată a posibilităților alese pentru programul de prelevare a probelor și a tipului de probe prelevate, după caz;

28.2. numărul total de efective reproducătoare adulte care cuprind cel puțin 250 de păsări care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

28.3. rezultatele testelor, inclusiv:

28.3.1. numărul total de efective reproducătoare declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;

28.3.2. numărul de efective reproducătoare declarate pozitive cu cel puțin unul dintre serotipurile de Salmonella relevante;

28.3.3. numărul de efective reproducătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella nespecificată (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipate);

28.4. numărul de cazuri în care proba inițială declarată pozitivă pentru Salmonella rezultată din

confirmat de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale.

27. Un efectiv reproducător pozitiv este luat în considerare o singură dată, indiferent de frecvența depistării serotipurilor relevante de salmonela la acest efectiv în timpul ciclului de producție sau dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.

28. Raportarea include:

28.1. o descriere detaliată a posibilităților alese pentru programul de prelevare a probelor și a tipului de probe prelevate, după caz;

28.2. numărul total de efective reproducătoare adulte care cuprind cel puțin 250 de păsări care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

28.3. rezultatele testelor, inclusiv:

28.3.1. numărul total de efective reproducătoare declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;

28.3.2. numărul de efective reproducătoare declarate pozitive cu cel puțin unul dintre serotipurile de Salmonella relevante;

28.3.3. numărul de efective reproducătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de

	<p>prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost confirmată de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale;</p> <p>28.5. explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale.</p> <p>29. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011. ”</p>	<p>Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella nespecificată (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipate);</p> <p>28.4. numărul de cazuri în care proba inițială declarată pozitivă pentru Salmonella rezultată din prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost confirmată de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale;</p> <p>28.5. explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale.</p> <p>29. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.</p>
<p>Anexa nr. 3 la Hotărârea Guvernului nr. 398 din 11 iunie 2012</p> <p>Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la curcani</p> <p>Prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare sînt armonizate cu prevederile Regulamentului (CE) nr. 584/2008 al Comisiei din 20 iunie 2008 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al</p>	<p>Anexa nr. 3 la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012</p> <p>NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ PRIVIND UN OBIECTIV NAȚIONAL DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS ȘI A SALMONELLA TYPHIMURIUM LA EFECTIVELE DE CURCANI</p> <p>Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 1190/2012 al Comisiei din 12 decembrie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani, astfel cum se prevede în Regulamentul (CE) nr.</p>	<p>Anexa nr. 3 la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012</p> <p>NORMĂ SANITARĂ VETERINARĂ PRIVIND UN OBIECTIV NAȚIONAL DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS ȘI A SALMONELLA TYPHIMURIUM LA EFECTIVELE DE CURCANI</p> <p>Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 1190/2012 al Comisiei din 12 decembrie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani, astfel cum se prevede în Regulamentul (CE) nr.</p>

Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul comunitar de diminuare a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la curcani (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, L 162, pag. 3-8 din 21 iunie 2008).

Capitolul I Dispoziții generale

1. Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la curcani (în continuare – Normă sanitar-veterinară) trasează obiectivul și stabilește Programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la curcani (în continuare – salmonele relevante) la curcani.

2. Obiectivul de reducere a salmonelelor relevante în efectivele de curcani adulți de reproducție și de curcani pentru îngrășare, care rămân pozitive, este atingerea unei valori sub 1 la sută din numărul total de efective.

La un număr mai mic de 100 de efective de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare poate rămâne pozitiv cel mult un singur efectiv.

2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R1190, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 340 din 13 decembrie 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

Capitolul I DISPOZIȚII GENERALE

1. Norma sanitară veterinară privind un obiectivului național de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani (în continuare – Normă sanitară veterinară) trasează obiectivul național și stabilește Programul de teste necesar pentru verificarea realizării acestuia.

2. Obiectivul național de reducere a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la curcani (în continuare - *obiectivul național*) este următorul:

2.1. reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani pentru îngrășare care rămân pozitive în ceea ce privește Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, și

2.2. reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani adulți de reproducție care rămân pozitive în ceea ce privește Salmonella Enteritidis și Salmonella

2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R1190, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 340 din 13 decembrie 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

Capitolul I DISPOZIȚII GENERALE

1. Norma sanitară veterinară privind un obiectivului național de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani (în continuare – Normă sanitară veterinară) trasează obiectivul național și stabilește Programul de teste necesar pentru verificarea realizării acestuia.

2. Obiectivul național de reducere a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la curcani (în continuare - *obiectivul național*) este următorul:

2.1. reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani pentru îngrășare care rămân pozitive în ceea ce privește Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, și

2.2. reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani adulți de reproducție care rămân pozitive în ceea ce privește Salmonella Enteritidis și Salmonella

3. Agenția va revizui obiectivul stabilit la pct. 2 al prezentei Norme sanitar-veterinare, ținând seama de rezultatele din cel puțin primul an de punere în aplicare a programelor naționale de control, elaborate în conformitate cu Norma sanitar-veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, aprobată prin prezenta Hotărâre (anexa nr. 1).

Capitolul II

Programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului de reducere a salmonelelor relevante în efectivele de curcani

Secțiunea 1

Locul, frecvența și statutul prelevării de probe

4. Prelevarea de probe:

1) trebuie să cuprindă toate efectivele de curcani adulți de reproducție și de curcani pentru îngrășare ce cad sub incidența Normei sanitar-veterinare privind controlul salmonelei și al altor

Typhimurium. În ceea ce privește Salmonella Typhimurium monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, sunt incluse în obiectivul național. Pentru unitățile cu mai puțin de 100 de efective de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare, obiectivul național este ca, anual, cel mult un singur efectiv de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare să rămână pozitiv.

3. Programul de testare necesar pentru verificarea realizării obiectivului național este prevăzut în Cap.II (în continuare - *programul de testare*).

4. Autoritatea competentă revizuieste obiectivul național ținând cont de informațiile colectate în conformitate cu programul de testare și cu criteriile stabilite în pct. 15 din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).

Capitolul II

PROGRAMUL DE TESTARE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL

Secțiunea 1-a

Baza eșantionării și monitorizarea curcanilor

5. Baza eșantionării cuprinde toate efectivele de curcani pentru îngrășare și de reproducție în cadrul programelor naționale de control menționate la anexa nr. 1 din Norma sanitară veterinară privind

Typhimurium. În ceea ce privește Salmonella Typhimurium monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, sunt incluse în obiectivul național. Pentru unitățile cu mai puțin de 100 de efective de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare, obiectivul național este ca, anual, cel mult un singur efectiv de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare să rămână pozitiv.

3. Programul de testare necesar pentru verificarea realizării obiectivului național este prevăzut în Cap.II (în continuare - *programul de testare*).

4. Autoritatea competentă revizuieste obiectivul național ținând cont de informațiile colectate în conformitate cu programul de testare și cu criteriile stabilite în pct. 15 din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).

Capitolul II

PROGRAMUL DE TESTARE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL

Secțiunea 1-a

Baza eșantionării și monitorizarea curcanilor

5. Baza eșantionării cuprinde toate efectivele de curcani pentru îngrășare și de reproducție în cadrul programelor naționale de control menționate la anexa nr. 1 din Norma sanitară

<p>agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, aprobată prin prezenta Hotărîre de Guvern (anexa nr. 1);</p> <p>2) se efectuează:</p> <p>a) la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației;</p> <p>b) în cadrul controalelor oficiale.</p> <p>5. 1) Prelevarea de probe de la curcanii adulți de reproducție și curcanii pentru îngrășare la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației se efectuează, conform prevederilor pct. 17 al Normei sanitar-veterinare privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, aprobată prin prezenta Hotărîre (anexa nr. 1), în perioada de trei săptămîni anterioară mutării păsărilor în abator, rezultatele rămînînd valabile pentru maximum șase săptămîni după eșantionare și, prin urmare, poate fi necesară o eșantionare repetată a aceluiași efectiv.</p> <p>2) Suplimentar, are loc eșantionarea efectivelor de curcani de reproducție la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației:</p> <p>a) în efectivele de creștere: la vârsta de o zi, la vârsta de patru săptămîni și cu două săptămîni</p>	<p>controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).</p> <p>6. Frecvența eșantionării:</p> <p>6.1. operatorii din sectorul alimentar prelevă eșantioane din cadrul tuturor efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție în modul următor:</p> <p>6.1.1. eșantionarea în cadrul efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție are loc în termen de trei săptămîni înainte de sacrificare. Autoritatea competentă autoriza prelevarea de eșantioane în cursul ultimelor șase săptămîni înainte de data sacrificării, în cazul în care curcanii sunt păstrați mai mult de 100 de zile sau intră în categoria producției ecologice de curcani, în conformitate cu art. 25 alin. (6) din Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice;</p> <p>6.1.2. eșantionarea în cadrul efectivelor de curcani de reproducție are loc:</p> <p>6.1.2.1. în efectivele de creștere: la vârsta de o zi, la vârsta de patru săptămîni și cu două săptămîni înainte de trecerea la perioada de depunere a ouălor sau de trecerea la unitatea de depunere a ouălor;</p> <p>6.1.2.2. în efectivele adulte: cel puțin o dată la fiecare trei săptămîni în cursul perioadei de depunere a ouălor în exploatație sau incubator;</p> <p>6.1.2.3. în exploatație, în cazul efectivelor de curcani de reproducție care depun ouă pentru</p>	<p>veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).</p> <p>6. Frecvența eșantionării:</p> <p>6.1. operatorii din sectorul alimentar prelevă eșantioane din cadrul tuturor efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție în modul următor:</p> <p>6.1.1. eșantionarea în cadrul efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție are loc în termen de trei săptămîni înainte de sacrificare. Autoritatea competentă autoriza prelevarea de eșantioane în cursul ultimelor șase săptămîni înainte de data sacrificării, în cazul în care curcanii sunt păstrați mai mult de 100 de zile sau intră în categoria producției ecologice de curcani, în conformitate cu art. 25 alin. (6) din Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice;</p> <p>6.1.2. eșantionarea în cadrul efectivelor de curcani de reproducție are loc:</p> <p>6.1.2.1. în efectivele de creștere: la vârsta de o zi, la vârsta de patru săptămîni și cu două săptămîni înainte de trecerea la perioada de depunere a ouălor sau de trecerea la unitatea de depunere a ouălor;</p> <p>6.1.2.2. în efectivele adulte: cel puțin o dată la fiecare trei săptămîni în cursul perioadei de depunere a ouălor în exploatație sau incubator;</p> <p>6.1.2.3. în exploatație, în cazul efectivelor de curcani de reproducție care depun ouă pentru</p>
---	--	---

<p>înainte de trecerea la perioada de depunere a ouălor sau de trecerea la unitatea de depunere a ouălor;</p> <p>b) în efectivele adulte: cel puțin o dată la fiecare trei săptămâni în cursul perioadei de depunere a ouălor în exploatație sau incubator.</p> <p>6. Eșantionarea de către autoritatea competentă trebuie să includă cel puțin:</p> <p>1) o dată în an, toate efectivele din 10 % din exploatații care au cel puțin 250 de curcani de reproducție adulți cu vârsta cuprinsă între 30 și 45 de săptămâni, incluzând în orice caz toate exploatațiile în care <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i> au fost depistate în timpul celor 12 luni anterioare și toate exploatațiile care au curcani de reproducție de elită, străbunici și buni și poate avea loc, de asemenea, în incubator;</p> <p>2) toate efectivele din exploatații în cazul în care este depistată prezența <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i> în eșantioanele prelevate în incubator de către proprietarul sau deținătorul exploatației sau în cadrul controalelor oficiale, pentru a investiga originea infecției;</p>	<p>incubație destinate comerțului pe teritoriul Republicii Moldova sau pentru export.</p> <p>6.1.3. autoritatea competentă decide să aplice una dintre opțiunile menționate la subpct. 6.1.2 întregului program de testare pentru toate efectivele. Cu toate acestea, prelevarea de eșantioane de la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului pe teritoriul Republicii Moldova trebuie să aibă loc în exploatație;</p> <p>6.1.4. prin derogare de la subpct. 6.1.2, dacă obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi pe întregul teritoriu al Republicii Moldova, prelevarea de eșantioane în cadrul exploatației se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare patru săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate acestea, autoritatea competentă decide să păstreze sau să reia intervalul de testare de trei săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>6.2. eșantionarea de către autoritatea competentă se referă cel puțin la următoarele:</p> <p>6.2.1. eșantionarea efectivelor de curcani de reproducție:</p> <p>6.2.1.1. o dată pe an, în toate efectivele care au cel puțin 250 de curcani de reproducție adulți cu vârsta cuprinsă între 30 și 45 de săptămâni și în toate exploatațiile care au curcani de reproducție de elită,</p>	<p>incubație destinate comerțului pe teritoriul Republicii Moldova sau pentru export.</p> <p>6.1.3. autoritatea competentă decide să aplice una dintre opțiunile menționate la subpct. 6.1.2 întregului program de testare pentru toate efectivele. Cu toate acestea, prelevarea de eșantioane de la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului pe teritoriul Republicii Moldova trebuie să aibă loc în exploatație;</p> <p>6.1.4. prin derogare de la subpct. 6.1.2, dacă obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi pe întregul teritoriu al Republicii Moldova, prelevarea de eșantioane în cadrul exploatației se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare patru săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate acestea, autoritatea competentă decide să păstreze sau să reia intervalul de testare de trei săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>6.2. eșantionarea de către autoritatea competentă se referă cel puțin la următoarele:</p> <p>6.2.1. eșantionarea efectivelor de curcani de reproducție:</p> <p>6.2.1.1. o dată pe an, în toate efectivele care au cel puțin 250 de curcani de reproducție adulți cu vârsta cuprinsă între 30 și 45 de săptămâni și în toate exploatațiile care au curcani de reproducție</p>
--	--	--

<p>3) o dată în an, toate efectivele din 10 % din exploatații care au cel puțin 500 de curcani pentru îngrășare, dar în orice caz:</p> <p>a) toate efectivele din exploatație în cazul în care la un efectiv a fost identificată prezența Salmonela Enteritidis sau a Salmonela Typhimurium în eșantioanele prelevate de către operatorul din sectorul alimentar, cu excepția cazului în care carnea curcanilor din efective este destinată tratamentului termic industrial sau oricărui alt tratament capabil să elimine salmonela; și</p> <p>b) toate efectivele din exploatație în cazul în care la un efectiv a fost identificată prezența Salmonela Enteritidis sau Salmonela Typhimurium în timpul etapei anterioare în eșantioanele prelevate de operatorul din industria alimentară; și</p> <p>c) de fiecare dată când autoritatea competentă are suspiciune.</p> <p>7. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 2 Protocolul de eșantionare</p>	<p>străbunici și bunici; autoritatea competentă poate decide că această eșantionare poate avea loc, de asemenea, în incubator; și</p> <p>6.2.1.2. a tuturor efectivelor din exploatații, în cazul în care este depistată prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium în eșantioanele prelevate în incubator de către operatorii din sectorul alimentar sau în cadrul controalelor oficiale, pentru a investiga originea infecției;</p> <p>6.2.2. eșantionarea efectivelor de curcani pentru îngrășare se efectuează o dată pe an, cel puțin într-un efectiv din 10 % din exploatațiile care au cel puțin 500 de curcani pentru îngrășare;</p> <p>6.2.3. eșantionarea se poate efectua în funcție de riscuri și se poate repeta de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar acest lucru;</p> <p>6.2.4. eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentar, prevăzută la subpct. 6.1.</p> <p>7. Instrucțiuni generale pentru eșantionare. Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că eșantioanele sunt prelevate de către persoane instruite în acest scop.</p> <p>8. Eșantionarea efectivelor de curcani de reproducție se efectuează în conformitate cu pct. 11-18 din Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a</p>	<p>de elită, străbunici și bunici; autoritatea competentă poate decide că această eșantionare poate avea loc, de asemenea, în incubator; și</p> <p>6.2.1.2. a tuturor efectivelor din exploatații, în cazul în care este depistată prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium în eșantioanele prelevate în incubator de către operatorii din sectorul alimentar sau în cadrul controalelor oficiale, pentru a investiga originea infecției;</p> <p>6.2.2. eșantionarea efectivelor de curcani pentru îngrășare se efectuează o dată pe an, cel puțin într-un efectiv din 10 % din exploatațiile care au cel puțin 500 de curcani pentru îngrășare;</p> <p>6.2.3. eșantionarea se poate efectua în funcție de riscuri și se poate repeta de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar acest lucru;</p> <p>6.2.4. eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentar, prevăzută la subpct. 6.1.</p> <p>7. Instrucțiuni generale pentru eșantionare. Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că eșantioanele sunt prelevate de către persoane instruite în acest scop.</p> <p>8. Eșantionarea efectivelor de curcani de reproducție se efectuează în conformitate cu pct. 11-18 din Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a</p>
---	--	--

8. Prelevarea de probe din incubator se efectuează conform dispozițiilor stabilite la pct. 8 al

prezentei Norme sanitar-veterinare privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela

în efectivele de reproducere din specia Gallus gallus, aprobată prin prezenta Hotărîre (anexa nr. 2).

9. 1) Prelevarea de eșantioane din exploatație de la curcanii de reproducție se efectuează conform prevederilor stipulate în pct. 9-11 din Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela în efectivele de reproducere din specia Gallus gallus,

aprobată prin prezenta Hotărîre (anexa nr. 2).

2) Prelevarea de eșantioane din exploatație de la curcanii pentru îngrășare se va efectua cu cel puțin două perechi de încălțăminte/șosete de protecție de unică folosință, iar de la efectivele de

curcani crescuți în aer liber – doar în interiorul crescătoriei, grupînd toate perechile de încălțăminte/șosete de protecție într-un singur eșantion.

3) Pentru efectivele cu mai puțin de 100 de curcani, unde nu este posibilă utilizarea unor perechi de încălțăminte/șosete de protecție întrucît nu există acces la cotețe, acestea pot fi înlocuite

prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (anexa nr. 2).

9. Pentru eșantionarea efectivelor de curcani pentru îngrășare, se iau cel puțin două perechi de huse pentru cizme pentru fiecare efectiv. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eșantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de curcani pot fi grupate într-un singur eșantion.

10. Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:

10.1. aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD 0,8 % clorură de sodiu, 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă); sau

10.2. aplicarea de apă sterilă; sau

10.3. aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la pct. 32 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1); sau

10.4. autoclavare într-un recipient împreună cu diluanții.

11. Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălțare sau prin agitarea acestora într-un recipient cu diluant.

12. Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eșantionare în mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme

prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (anexa nr. 2).

9. Pentru eșantionarea efectivelor de curcani pentru îngrășare, se iau cel puțin două perechi de huse pentru cizme pentru fiecare efectiv. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eșantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de curcani pot fi grupate într-un singur eșantion.

10. Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:

10.1. aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD 0,8 % clorură de sodiu, 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă); sau

10.2. aplicarea de apă sterilă; sau

10.3. aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la pct. 32 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1); sau

10.4. autoclavare într-un recipient împreună cu diluanții.

11. Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălțare sau prin agitarea acestora într-un recipient cu diluant.

12. Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eșantionare în

cu eșantioanele prelevate cu mîna, aplicînd încălțămîntea sau șosetele peste mănuși și frecîndu-le de

suprafețele contaminate cu materii fecale proaspete sau, în caz contrar, utilizînd alte tehnici de eșantionare a materiilor fecale care să fie adecvate scopului propus.

4) Înainte de a utiliza încălțămîntea/șosetele de protecție, suprafața acestora trebuie umezită:

a) cu diluanți cu recuperare maximă (MRD: 0,8 % clorură de sodiu și 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă) sau cu apă sterilă, sau orice alt diluant aprobat de laboratorul național de referință menționat la pct. 30 al Normei sanitar-veterinare privind controlul salmonelii și al altor

agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, aprobată prin prezenta Hotărîre (anexa nr. 1), prin

turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de utilizare;

b) ca alternativă, prin introducerea acestora în autoclave cu diluanți în pungi sau recipiente de autoclave înainte de utilizare.

5) Diluanții se pot aplica, de asemenea, pe încălțămîntea de protecție pusă în picioare, utilizîndu-se un pulverizator sau o pisetă.

6) Este interzisă utilizarea apei din exploatare conținînd substanțe antimicrobiene sau dezinfectanți suplimentari.

trebuie să acopere aproximativ 50 % din suprafața adăpostului.

13. La terminarea eșantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se așază într-un sac sau în alt recipient și sunt etichetate.

14. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de eșantioane pentru a asigura reprezentativitatea eșantionării, printr-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, precum condițiile de biosecuritate, distribuția sau dimensiunea efectivului.

15. În cazul în care autoritatea competentă aprobă acest lucru, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eșantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul, de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tamponi umede din material textil, formînd o suprafață combinată de cel puțin 900 cm², pot fi utilizate pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.

16. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații:

16.1. pentru efectivele de curcani crescuți în aer liber, eșantioanele sunt prelevate doar în interiorul adăpostului.

mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme trebuie să acopere aproximativ 50 % din suprafața adăpostului.

13. La terminarea eșantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se așază într-un sac sau în alt recipient și sunt etichetate.

14. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de eșantioane pentru a asigura reprezentativitatea eșantionării, printr-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, precum condițiile de biosecuritate, distribuția sau dimensiunea efectivului.

15. În cazul în care autoritatea competentă aprobă acest lucru, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eșantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul, de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tamponi umede din material textil, formînd o suprafață combinată de cel puțin 900 cm², pot fi utilizate pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.

16. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații:

16.1. pentru efectivele de curcani crescuți în aer liber, eșantioanele sunt prelevate doar în interiorul adăpostului.

7) Trebuie garantat faptul că toate secțiunile cotețului sînt reprezentate în eșantionare în mod proporțional.

8) Fiecare pereche ar trebui să acopere aproximativ 50 % din suprafața cotețului.

9) Ca o soluție alternativă, poate fi purtată o pereche de încălțăminte de protecție de unică folosință, care să acopere 100 % din suprafața cotețului, fiind combinată, în mod obligator, cu un

eșantion de praf colectat din mai multe locuri din tot cotețul de pe suprafețe pe care praful este

asezat în mod vizibil.

10) La terminarea eșantionării, încălțăminte/șosetele de protecție se scot cu grijă, astfel încît

materiile aderente să nu se desprindă sau se întoarcă pe dos pentru a reține materiile în interior,

apoi, acestea se așează într-un sac sau alt recipient și sînt etichetate.

11) Autoritatea competentă va contribui la și va supraveghea formarea operatorilor din sectorul alimentar pentru a garanta aplicarea corectă a protocolului de eșantionare.

12) În cazul suspiciunii unei infecții cu salmonela într-un efectiv din acea exploatație

16.2. atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat, în cazul efectivelor cu mai puțin de 100 de curcani, și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mîna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, ele pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale, adecvate scopului urmărit.

17. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă. Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau de controale documentare, după caz, că rezultatele nu sunt modificate prin prezența unor antimicrobieni sau a altor substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor.

18. Atunci când nu este depistată prezența *Salmonella Enteritidis* și *Salmonella Typhimurium*, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul de curcani este infectat în sensul obiectivului național menționat la pct. 3.

19. Transportul. Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, prin poșta expresă sau prin curier, la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici,

16.2. atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat, în cazul efectivelor cu mai puțin de 100 de curcani, și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mîna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, ele pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale, adecvate scopului urmărit.

17. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă. Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau de controale documentare, după caz, că rezultatele nu sunt modificate prin prezența unor antimicrobieni sau a altor substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor.

18. Atunci când nu este depistată prezența *Salmonella Enteritidis* și *Salmonella Typhimurium*, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul de curcani este infectat în sensul obiectivului național menționat la pct. 3.

19. Transportul. Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, prin poșta expresă sau prin curier, la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul

autoritatea competentă va efectua testele suplimentare necesare pentru a se asigura că rezultatele examinărilor pentru depistarea salmonelei la efectivele de curcani nu sînt afectate de utilizarea substanțelor antimicrobiene pentru aceste efective.

13) În cazul în care nu este depistată prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul de curcani este infectat.

Secțiunea 3

Examinarea eșantioanelor

10. Eșantioanele se expediază, de preferință, prin poșta expresă sau curier la Centrul Republican de Diagnostic Veterinar, în termen de 24 de ore de la prelevare sau dacă nu sînt trimise în 24 de ore acestea trebuie refrigerate.

11. În laborator, eșantioanele se păstrează refrigerate pînă în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după eșantionare.

prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1). În cursul transportului, acestea sunt protejate împotriva căldurii mai mari de 25°C și a expunerii la soare.

20. În cazul în care nu este posibil să se expedieze eșantioanele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, ele sunt refrigerate.

Secțiunea 2-a

Analize de laborator

21. Pregătirea eșantioanelor. În laboratoare, eșantioanele se păstrează refrigerate pînă în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după eșantionare.

22. Perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente, se grupează și se pune în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT), preîncălzită la temperatura camerei. Husele pentru cizme/șosetele de protecție sunt scufundate complet în apă peptonată tamponată și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă apă peptonată tamponată dacă este necesar.

23. Eșantionul de praf este analizat separat, de preferință. Cu toate acestea, în cazul curcanilor pentru îngrășare, autoritatea competentă permite gruparea eșantionului cu perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție, în vederea analizei.

salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1). În cursul transportului, acestea sunt protejate împotriva căldurii mai mari de 25°C și a expunerii la soare.

20. În cazul în care nu este posibil să se expedieze eșantioanele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, ele sunt refrigerate.

Secțiunea 2-a

Analize de laborator

21. Pregătirea eșantioanelor. În laboratoare, eșantioanele se păstrează refrigerate pînă în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după eșantionare.

22. Perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente, se grupează și se pune în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT), preîncălzită la temperatura camerei. Husele pentru cizme/șosetele de protecție sunt scufundate complet în apă peptonată tamponată și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă apă peptonată tamponată dacă este necesar.

23. Eșantionul de praf este analizat separat, de preferință. Cu toate acestea, în cazul curcanilor pentru îngrășare, autoritatea competentă permite gruparea eșantionului cu perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție, în vederea analizei.

Perechea de încălțăminte/șosete de protecție se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente, se grupează și se pune în 225 ml de apă peptonată tamponată (BPW), preîncălzită la temperatura camerei, se scufundă complet în apă peptonată tamponată și, în caz de necesitate, se adăugă mai multă apă peptonată tamponată.

Eșantionul de praf va fi analizat separat, de preferință sau se va grupa cu o pereche de încălțăminte/șosete de protecție de unică folosință în vederea analizei.

Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de depistare specificată în prezenta secțiune.

Alte eșantioane (din incubatoare, de exemplu) trebuie pregătite conform prevederilor stipulate în pct. 9-11 din Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela în efectivele de reproducere din specia Gallus gallus, aprobată prin prezenta Hotărâre (anexa nr. 2).

Modul de pregătire a materiilor fecale în scopul depistării salmonelii poate fi înlocuit prin alte

24. Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la pct. 27.

25. Alte eșantioane (de exemplu, din efectivele reproducătoare sau din incubatoare) sunt pregătite în conformitate cu pct. 17 și 18 din Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (anexa nr. 2).

26. În cazul în care se decide să se recurgă la standardele internaționale (ISO) adoptate de Republica Moldova pentru pregătirea materiilor fecale în scopul depistării Salmonella, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eșantioanelor.

27. Metoda de depistare. Depistarea Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.

28. Serotipizarea. Pentru efectivele de curcani de reproducție, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv este serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.

29. Pentru efectivele de curcani pentru îngrășare, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv prelevat de autoritatea competentă este serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.

30. Operatorii din sectorul alimentar se asigură cel puțin că niciun izolat nu aparține serotipurilor de Salmonella Enteritidis și de Salmonella

24. Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la pct. 27.

25. Alte eșantioane (de exemplu, din efectivele reproducătoare sau din incubatoare) sunt pregătite în conformitate cu pct. 17 și 18 din Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (anexa nr. 2).

26. În cazul în care se decide să se recurgă la standardele internaționale (ISO) adoptate de Republica Moldova pentru pregătirea materiilor fecale în scopul depistării Salmonella, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eșantioanelor.

27. Metoda de depistare. Depistarea Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.

28. Serotipizarea. Pentru efectivele de curcani de reproducție, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv este serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.

29. Pentru efectivele de curcani pentru îngrășare, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv prelevat de autoritatea competentă este serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.

30. Operatorii din sectorul alimentar se asigură cel puțin că niciun izolat nu aparține serotipurilor

metode pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării salmonelii aprobate în plan

internațional și național.

12. Pentru detectarea *Salmonella* spp. se utilizează metoda pentru salmonelă (SMV ISO 6579

„Microbiologia alimentelor și a hranei pentru animale – Metoda orizontală de detectare a *Salmonella*

spp.: Detectarea *Salmonella* spp. în fecale de animale și în probele de mediu din etapa de producție

primară”), care prevede utilizarea mediului semisolid (mediul Rappaport-Vassiladis semisolid

modificat, MSR/V), în calitate de mediu de îmbogățire selectiv unic.

13. Din fiecare probă care indică o reacție pozitivă trebuie tipizat cel puțin un izolat, în conformitate cu clasificarea Kaufmann-White.

14. Pentru probele prelevate la inițiativa operatorului din industria alimentară, metodele de pregătire a eșantioanelor, de depistare și serotipizare, metodele de analiză pot fi înlocuite cu alte

metode alternative relevante, validate în plan internațional și național.

15. Laboratorul național de referință va asigura depozitarea și integritatea a cel puțin o sușă izolată de *Salmonella* spp. pe coteț și pe an

Typhimurium, și nici tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-.

31. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 21, 27 și 28, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).

32. Depozitarea tulpinilor. Laboratoarele se asigură că cel puțin o tulpină izolată de *Salmonella* spp. pe efectiv și pe an poate fi prelevată de autoritatea competentă și depozitată pentru o posibilă viitoare lizotipie sau testare a susceptibilității la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei.

33. Autoritatea competentă decide ca izolatele de *Salmonella* spp. rezultate din eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar să fie, de asemenea, stocate în vederea unei lizotipii sau a unei testări ulterioare a susceptibilității la agenți antimicrobieni (antibiogramă), astfel încât aceste izolate să poată fi analizate prin metode aprobate.

Secțiunea 3-a

Rezultate și raportare

34. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului național. Un efectiv de curcani este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național în cazul în care se

de *Salmonella* Enteritidis și de *Salmonella* Typhimurium, și nici tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-.

31. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 21, 27 și 28, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).

32. Depozitarea tulpinilor. Laboratoarele se asigură că cel puțin o tulpină izolată de *Salmonella* spp. pe efectiv și pe an poate fi prelevată de autoritatea competentă și depozitată pentru o posibilă viitoare lizotipie sau testare a susceptibilității la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei.

33. Autoritatea competentă decide ca izolatele de *Salmonella* spp. rezultate din eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar să fie, de asemenea, stocate în vederea unei lizotipii sau a unei testări ulterioare a susceptibilității la agenți antimicrobieni (antibiogramă), astfel încât aceste izolate să poată fi analizate prin metode aprobate.

Secțiunea 3-a

Rezultate și raportare

34. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului național. Un efectiv de curcani este considerat pozitiv în sensul verificării

pentru o posibilă testare ulterioară, timp de cel puțin doi ani, a sensibilității la bacteriofagi sau la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor.

Secțiunea 4 Rezultatele și transmiterea informațiilor

16. Laboratorul național de referință va raporta imediat Agenției fiecare depistare a Salmonella Enteritidis și/sau a Salmonella Typhimurium și comunică referințele exploatației și a efectivului.

17. Un efectiv de curcani este considerat pozitiv în vederea verificării realizării obiectivului, în cazul în care se depistează prezența Salmonella Enteritidis și/sau Salmonella Typhimurium (cu excepția sușelor vaccinale) în respectivul efectiv, cu orice ocazie.

Efectivele de curcani pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de operațiuni de eșantionare și de testare, și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive.

Prevalența se calculează separat pentru efectivele de curcani pentru îngrășare și pentru efectivele de curcani adulți de reproducție.

18. 1) Informațiile ce necesită a fi înregistrate și transmise anual trebuie să includă:

depistează prezența Salmonella Enteritidis și/sau a Salmonella Typhimurium (cu excepția tulpinilor vaccinale, dar incluzând tulpinile monofazice cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:- în respectivul efectiv.

35. Efectivele de curcani pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de operațiuni de eșantionare și de testare, și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive. Prevalența se calculează separat pentru efectivele de curcani pentru îngrășare și pentru efectivele de curcani adulți de reproducție.

36. Raportarea include:

36.1. numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

36.2. numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru orice serotip de Salmonella;

36.3. numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive cel puțin o dată pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-;

36.4. numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella

realizării obiectivului național în cazul în care se depistează prezența Salmonella Enteritidis și/sau a Salmonella Typhimurium (cu excepția tulpinilor vaccinale, dar incluzând tulpinile monofazice cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:- în respectivul efectiv.

35. Efectivele de curcani pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de operațiuni de eșantionare și de testare, și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive. Prevalența se calculează separat pentru efectivele de curcani pentru îngrășare și pentru efectivele de curcani adulți de reproducție.

36. Raportarea include:

36.1. numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

36.2. numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru orice serotip de Salmonella;

36.3. numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive cel puțin o dată pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-;

36.4. numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella

<p>a) numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție eșantionate de către autoritatea sanitar-veterinară competentă sau de către operatorul din sectorul alimentar;</p> <p>b) numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și curcani adulți de reproducție infectate cu Salmonella Enteritidis sau Salmonella Typhimurium;</p> <p>c) toate serotipurile izolate de Salmonella (incluzând alte serotipuri decât Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium) și numărul de efective infectate pentru fiecare serotip;</p> <p>d) explicații privind rezultatele, în special cazurile de suspiciune.</p> <p>2) Rezultatele prevăzute de prezenta secțiune și orice informație suplimentară pertinentă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și sursele menționate în Regulamentul privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici.</p> <p>19. La cererea organismelor internaționale trebuie furnizate cel puțin următoarele informații pentru fiecare efectiv de curcani supus analizelor la nivel național:</p> <p>a) eșantioanele prelevate de către autoritatea sanitar-veterinară competentă sau operatorul din sectorul alimentar;</p>	<p>(izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate).</p> <p>37. Informațiile menționate la pct. 36.1-36.4 sunt furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu Salmonella în ceea ce privește:</p> <p>37.1. eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu subpct. 6.1 și</p> <p>37.2. eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu subpct. 6.2.</p> <p>38. Rezultatele testelor sunt considerate informații relevante pentru lanțul alimentar, în sensul secț. a 3-a din anexa nr. 2 la Cerințe specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 692-2025.</p> <p>39. Cel puțin următoarele informații sunt puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de curcani supus testării:</p> <p>39.1. referința exploatației, care rămâne unică în timp;</p> <p>39.2. referința efectivului, care rămâne unică în timp;</p> <p>39.3. luna eșantionării;</p> <p>39.4. numărul de păsări pentru fiecare efectiv.</p> <p>40. Rezultatele și orice alte informații relevante sunt comunicate în cadrul raportului privind tendințele și sursele, prevăzut la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor</p>	<p>(izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate).</p> <p>37. Informațiile menționate la pct. 36.1-36.4 sunt furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu Salmonella în ceea ce privește:</p> <p>37.1. eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu subpct. 6.1 și</p> <p>37.2. eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu subpct. 6.2.</p> <p>38. Rezultatele testelor sunt considerate informații relevante pentru lanțul alimentar, în sensul secț. a 3-a din anexa nr. 2 la Cerințe specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 692-2025.</p> <p>39. Cel puțin următoarele informații sunt puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de curcani supus testării:</p> <p>39.1. referința exploatației, care rămâne unică în timp;</p> <p>39.2. referința efectivului, care rămâne unică în timp;</p> <p>39.3. luna eșantionării;</p> <p>39.4. numărul de păsări pentru fiecare efectiv.</p> <p>40. Rezultatele și orice alte informații relevante sunt comunicate în cadrul raportului privind</p>
---	---	---

<p>b) referința exploatației, care rămîne unică în timp; c) referința cotețului, care rămîne unică în timp; d) luna eșantionării</p>	<p>și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011. 41. Operatorul din sectorul alimentar: 41.1. înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium, inclusiv a tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, fără întârziere nejustificată. 41.2. solicită Laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință.</p>	<p>tendințele și sursele, prevăzut la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011. 41. Operatorul din sectorul alimentar: 41.1. înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium, inclusiv a tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, fără întârziere nejustificată. 41.2. solicită Laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință.</p>
<p>Anexa nr. 4 la Hotărîrea Guvernului nr. 398 din 11 iunie 2012</p> <p>Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la găinile ouătoare din specia Gallus gallus</p> <p>Prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare sînt armonizate cu prevederile Regulamentului (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr.</p>	<p>Anexa nr. 4 la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012</p> <p>NORMA SANITARĂ VETERINARĂ CU PRIVIRE LA STABILIREA UNUI OBIECTIV NAȚIONAL DE REDUCERE A PREVALENȚEI ANUMITOR SEROTIPURI DE SALMONELLA LA GĂINILE OUĂTOARE DIN SPECIA GALLUS GALLUS</p> <p>Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la</p>	<p>Anexa nr. 4 la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012</p> <p>NORMA SANITARĂ VETERINARĂ CU PRIVIRE LA STABILIREA UNUI OBIECTIV NAȚIONAL DE REDUCERE A PREVALENȚEI ANUMITOR SEROTIPURI DE SALMONELLA LA GĂINILE OUĂTOARE DIN SPECIA GALLUS GALLUS</p> <p>Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de</p>

2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la găinile ouătoare din specia Gallus gallus și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Regulamentului (UE) nr. 200/2010 al Comisiei (JO, L 138, din 26 mai 2011, pag. 45-51).

Capitolul I Dispoziții generale

1. Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la găinile ouătoare din specia Gallus gallus (în continuare – Normă sanitar-veterinară) trasează obiectivul și stabilește Programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului de reducere a Salmonela Enteritidis și Salmonela Typhimurium, inclusiv Salmonela typhimurium monofazică a cărei formulă antigenică este 1,4,[5],12:i, (în continuare – salmonele relevante) la găinile ouătoare din specia Gallus gallus.

2. Obiectivul de reducere a salmonelelor relevante în efectivele de găini ouătoare din specia

găinile ouătoare din specia Gallus gallus și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Regulamentului (UE) nr. 200/2010 al Comisiei, CELEX: 32011R0517, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 138 din 26 mai 2011, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

Capitolul I DISPOZIȚII GENERALE

1. Norma sanitară veterinară cu privire la stabilirea unui obiectiv național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile reproducătoare din specia Gallus gallus (în continuare – Norma sanitară veterinară). Obiectivul național este de a atinge o valoare care să fie cel mult egală cu un procent maxim de 1 % al efectivelor pozitive de găini reproducătoare adulte din specia Gallus gallus în ceea ce privește următoarele serotipuri: Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium (inclusiv Salmonella Typhimurium monofazică a cărei formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-), Salmonella Virchow (în continuare - serotipurile relevante de Salmonella).

2. Obiectivul național menționate la pct. 15 din Norma sanitară veterinară, din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1) vizează reducerea

Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Regulamentului (UE) nr. 200/2010 al Comisiei, CELEX: 32011R0517, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 138 din 26 mai 2011, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

Capitolul I DISPOZIȚII GENERALE

1. Norma sanitară veterinară cu privire la stabilirea unui obiectiv național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile reproducătoare din specia Gallus gallus (în continuare – Norma sanitară veterinară). Obiectivul național este de a atinge o valoare care să fie cel mult egală cu un procent maxim de 1 % al efectivelor pozitive de găini reproducătoare adulte din specia Gallus gallus în ceea ce privește următoarele serotipuri: Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium (inclusiv Salmonella Typhimurium monofazică a cărei formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-), Salmonella Virchow (în continuare - serotipurile relevante de Salmonella).

2. Obiectivul național menționate la pct. 15 din Norma sanitară veterinară, din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor

<p>Gallus gallus, care rămân pozitive, este atingerea unei valori de:</p> <p>1) un procent anual minim de reducere a efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte egal cu cel puțin:</p> <p>a) 10 %, în cazul în care prevalența este mai mică de 10 % în anul precedent;</p> <p>b) 20 %, în cazul în care prevalența se situează între 10 și 19 % în anul precedent;</p> <p>c) 30 %, în cazul în care prevalența se situează între 20 și 39 % în anul precedent;</p> <p>d) 40 %, în cazul în care prevalența este egală sau mai mare de 40 % în anul precedent; sau</p> <p>2) cel mult 2 % al procentului maximal, iar la un număr mai mic de 50 de efective de găini ouătoare adulte numai un singur efectiv de animale adulte.</p> <p>3. Primul obiectiv urmează a fi atins la sfârșitul anului de la stabilirea lui, iar monitorizarea derulează la începutul anului respectiv.</p> <p>4. Îndeplinirea obiectivului se evaluează în baza rezultatelor a 3 ani consecutivi, obținute conform programului testelor care vizează verificarea avansării către obiectivul stabilit în prezenta Norma sanitar-veterinară.</p> <p>5. Agenția va revizui obiectivul stabilit în prezenta Normă sanitar-veterinară, ținând seama de</p>	<p>prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la găinile ouătoare adulte din specia Gallus gallus (în continuare - obiectivul național) este următorul:</p> <p>2.1. obiectivul național este de a atinge o valoare care să fie cel mult egală cu:</p> <p>2.1.1. un procent anual minim de reducere a efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte egal cu cel puțin:</p> <p>Cazul Prevalența efectivelor pozitive în anul precedent Procentul minim de reducere în anul curent</p> <p>1. mai mică de 10 % 10 %</p> <p>2. mai mare de sau egală cu 10 %, dar mai mică de 20 % 20 %</p> <p>3. mai mare de sau egală cu 20 %, dar mai mică de 40 % 30 %</p> <p>4. mai mare de sau egală cu 40 % 40 %</p> <p>sau</p> <p>2.1.2. o reducere a procentului maxim la cel mult 2 % al efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte. Cu toate acestea, în exploatațiile cu mai puțin de cincizeci de efective de găini ouătoare adulte, numai un singur efectiv de animale adulte, cel mult, poate să rămână pozitiv;</p> <p>2.2. în ceea ce privește Salmonella Typhimurium monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, vor fi incluse în obiectivul național;</p> <p>2.3. obiectivul național trebuie să fie îndeplinit în fiecare an pe baza rezultatelor monitorizării anului</p>	<p>agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1) vizează reducerea prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la găinile ouătoare adulte din specia Gallus gallus (în continuare - obiectivul național) este următorul:</p> <p>2.1. obiectivul național este de a atinge o valoare care să fie cel mult egală cu:</p> <p>2.1.1. un procent anual minim de reducere a efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte egal cu cel puțin:</p> <p>Cazul Prevalența efectivelor pozitive în anul precedent Procentul minim de reducere în anul curent</p> <p>1. mai mică de 10 % 10 %</p> <p>2. mai mare de sau egală cu 10 %, dar mai mică de 20 % 20 %</p> <p>3. mai mare de sau egală cu 20 %, dar mai mică de 40 % 30 %</p> <p>4. mai mare de sau egală cu 40 % 40 %</p> <p>sau</p> <p>2.1.2. o reducere a procentului maxim la cel mult 2 % al efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte. Cu toate acestea, în exploatațiile cu mai puțin de cincizeci de efective de găini ouătoare adulte, numai un singur efectiv de animale adulte, cel mult, poate să rămână pozitiv;</p> <p>2.2. în ceea ce privește Salmonella Typhimurium monofazică, serotipurile a căror formulă</p>
---	--	--

rezultatele primului an de punere în aplicare a programelor naționale de control, elaborate în conformitate cu Norma sanitar-veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici

specifici circuitului alimentar, aprobată prin prezenta Hotărâre (anexa nr. 1).

Capitolul II

Programul de teste necesar pentru verificarea realizării

obiectivului de reducere a Salmonela enteritidis și Salmonela

typhimurium la găinile ouătoare adulte din specia Gallus gallus

Secțiunea 1

Locul, frecvența și statutul prelevării de probe

6. Prelevarea de probe:

1) trebuie să cuprindă toate efectivele de găini ouătoare adulte din specia Gallus gallus;

2) se efectuează:

a) la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației (operatorului în sectorul alimentar);

b) în cadrul controalelor oficiale.

7. Prelevarea de probe la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației se efectuează

cel puțin la fiecare cincisprezece săptămâni.

precedent. În ceea ce privește obiectivul național care trebuie să fie îndeplinit într-un an dat, se utilizează ca referință rezultatele anului precedent, pe baza monitorizării desfășurate în conformitate cu programul de teste stabilit;

2.4. programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național (în continuare - programul de teste) este prevăzut în Cap. II.

3. Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de găini ouătoare adulte din specia Gallus gallus (în continuare - efective de găini ouătoare) din cadrul programelor naționale de control menționate la pct. 16-18 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).

Capitolul II

PROGRAM DE TESTE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS ȘI SALMONELLA TYPHIMURIUM LA GĂINILE OUĂTOARE ADULTE DIN SPECIA GALLUS GALLUS

Secțiunea 1-a

Monitorizarea efectivelor de găini ouătoare

antigenică este 1,4,[5],12:i:-, vor fi incluse în obiectivul național;

2.3. obiectivul național trebuie să fie îndeplinit în fiecare an pe baza rezultatelor monitorizării anului precedent. În ceea ce privește obiectivul național care trebuie să fie îndeplinit într-un an dat, se utilizează ca referință rezultatele anului precedent, pe baza monitorizării desfășurate în conformitate cu programul de teste stabilit;

2.4. programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național (în continuare -programul de teste) este prevăzut în Cap. II.

3. Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de găini ouătoare adulte din specia Gallus gallus (în continuare - efective de găini ouătoare) din cadrul programelor naționale de control menționate la pct. 16-18 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).

Capitolul II

PROGRAM DE TESTE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS ȘI SALMONELLA TYPHIMURIUM LA GĂINILE OUĂTOARE ADULTE

Prima prelevare de probe se efectuează atunci când animalele sînt în vîrstă de 24 de săptămîni, cu o marjă pozitivă sau negativă de 2 săptămîni.

8. Autoritatea competentă prelevă, în cadrul controalelor oficiale, probe cel puțin:

a) într-un efectiv de animale anual, într-o exploatație care conține cel puțin 1 000 de păsări;

b) în cazul în care animalele au atins vîrsta de 24 de săptămîni (cu o marjă pozitivă sau negativă de 2 săptămîni), în efectivele de găini ouătoare întreținute în clădiri în care efectivul de

animale precedent a fost infectat cu salmonela;

c) în cazul în care se suspectează o infecție cu *Salmonella enteritidis* sau *Salmonella typhimurium*, în urma unei anchete epidemiologice asupra focarelor de toxiinfecție alimentară,

efectuate în conformitate cu prevederile Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici;

d) în toate celelalte efective de găini ouătoare din exploatație, în cazul în care se depistează prezența de *Salmonella enteritidis* sau *Salmonella typhimurium* într-unul dintre efectivele de găini ouătoare din exploatație;

4. Frecvența și statutul prelevării de probe. Efectivele de găini ouătoare fac obiectul unei prelevări de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și a autorității competente.

5. Prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar are loc cel puțin la fiecare cincisprezece săptămîni. Prima prelevare de probe se efectuează atunci când efectivele ating vîrsta de 24 +/- 2 săptămîni.

6. Autoritatea competentă prelevă probe cel puțin:

6.1. într-un efectiv de animale anual din fiecare exploatație care conține cel puțin 1000 de păsări;

6.2. atunci când animalele au atins vîrsta de 24 +/- 2 săptămîni, în efectivele de găini ouătoare păstrate în clădiri în care efectivul de animale precedent a fost infectat cu *Salmonella* în cauză;

6.3. în orice caz în care se suspectează o infecție cu *Salmonella*, atunci când se investighează focare de boli cu transmitere prin alimente, în conformitate cu pct. 20 - 24 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011 sau în orice cazuri în care autoritatea competentă consideră adecvat, utilizând protocolul privind prelevarea de probe prevăzut în pct. 54 alin. (2) din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1);

DIN SPECIA GALLUS GALLUS

Secțiunea 1-a

Monitorizarea efectivelor de găini ouătoare

4. Frecvența și statutul prelevării de probe. Efectivele de găini ouătoare fac obiectul unei prelevări de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și a autorității competente.

5. Prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar are loc cel puțin la fiecare cincisprezece săptămîni. Prima prelevare de probe se efectuează atunci când efectivele ating vîrsta de 24 +/- 2 săptămîni.

6. Autoritatea competentă prelevă probe cel puțin:

6.1. într-un efectiv de animale anual din fiecare exploatație care conține cel puțin 1000 de păsări;

6.2. atunci când animalele au atins vîrsta de 24 +/- 2 săptămîni, în efectivele de găini ouătoare păstrate în clădiri în care efectivul de animale precedent a fost infectat cu *Salmonella* în cauză;

6.3. în orice caz în care se suspectează o infecție cu *Salmonella*, atunci când se investighează focare de boli cu transmitere prin alimente, în conformitate cu pct. 20 - 24 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011 sau în orice cazuri în care autoritatea competentă consideră adecvat, utilizând protocolul privind prelevarea de probe prevăzut în pct. 54 alin. (2) din Norma sanitară veterinară

e) în toate cazurile de suspjecție, în care autoritatea competentă consideră că este necesar.

9. O prelevare de probe efectuată de către autoritatea competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației.

Secțiunea 2

Protocolul de eșantionare

10. 1) Pentru a maximiza sensibilitatea eșantionării, este necesar să se eșantioneze materiile

fecale și mediul, cel puțin astfel:

a) pentru efectivele menținute în baterii, este necesar să se preleveze 2×150 g de materii fecale amestecate, în mod natural, de pe toate benzile cu dejecții sau racletele prezente în coteț,

după utilizarea sistemului de îndepărtare a găinașului, iar pentru cotețele în care bateriile sînt

dispuse în trepte și nu sînt prevăzute cu raclete sau benzi cu dejecții, suplimentar, se colectează $2 \times$

150 g de materii fecale proaspete amestecate din 60 de amplasamente diferite din partea de jos a

bateriilor, din fosele pentru dejecții;

b) în hambare sau în clădirile de pe pășunile deschise, se utilizează în mod succesiv două

6.4. în toate celelalte efective de găini ouătoare din exploatație, în cazul în care se depistează prezența de Salmonella Enteritidis sau Salmonella Typhimurium în unul dintre efectivele de găini ouătoare din exploatație;

6.5. în cazurile în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea de probe, aceasta poate înlocui prelevarea efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.

7. Protocol de prelevare a probelor. Pentru a maximiza sensibilitatea prelevării de probe și pentru a asigura aplicarea corectă a protocolului de prelevare a probelor, autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că probele sunt prelevate de persoane calificate.

8. Prelevarea de probe efectuată de operatorul din sectorul alimentar:

8.1. pentru efectivele păstrate în baterii, este necesar să se preleveze de pe toate benzile sau racletele prezente în coteț, după utilizarea sistemului de îndepărtare a găinașului, 2×150 g de materii fecale amestecate în mod natural, care s-au acumulat pe raclete sau pe dispozitivele de curățare a benzilor. Cu toate acestea, pentru cotețele cu baterii care nu sunt prevăzute cu raclete sau benzi cu dejecții, se colectează 2×150 g de materii fecale proaspete amestecate din 60 de amplasamente diferite din partea de jos a bateriilor, din fosele pentru dejecții. În cotețele cu baterii în care nu se

privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1);

6.4. în toate celelalte efective de găini ouătoare din exploatație, în cazul în care se depistează prezența de Salmonella Enteritidis sau Salmonella Typhimurium în unul dintre efectivele de găini ouătoare din exploatație;

6.5. în cazurile în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea de probe, aceasta poate înlocui prelevarea efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.

7. Protocol de prelevare a probelor. Pentru a maximiza sensibilitatea prelevării de probe și pentru a asigura aplicarea corectă a protocolului de prelevare a probelor, autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că probele sunt prelevate de persoane calificate.

8. Prelevarea de probe efectuată de operatorul din sectorul alimentar:

8.1. pentru efectivele păstrate în baterii, este necesar să se preleveze de pe toate benzile sau racletele prezente în coteț, după utilizarea sistemului de îndepărtare a găinașului, 2×150 g de materii fecale amestecate în mod natural, care s-au acumulat pe raclete sau pe dispozitivele de curățare a benzilor. Cu toate acestea, pentru cotețele cu baterii care nu sunt prevăzute cu raclete sau benzi cu dejecții, se colectează 2×150

perechi de încălțăminte de protecție de unică folosință sau de tălpici, fără să fie necesară schimbarea șoșonilor între încălțăminte de protecție de unică folosință, umectând suprafața

acestora cu un diluant corespunzător.

2) Probele trebuie să fie prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respective, inclusiv

zonele acoperite cu litieră și zonele cu grilaj de șipci, în cazul în care nu este periculos să se meargă pe șipci.

3) Prelevarea de probe trebuie să acopere toate planșetele din fiecare coteț. După terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă.

11. În cazul în care:

1) prelevarea este efectuată de autoritatea sanitar-veterinară competentă:

a) trebuie făcute preparate separate din husele pentru cizme și praful sau tamponul de material textil;

b) este necesar să se colecteze 250 ml de substanță, care conține cel puțin 100 g de praf, din surse importante de praf din tot cotețul;

acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai multe tampoane umede din material textil cu o suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, având grijă ca fiecare tampon să fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare.

8.2. în hambare sau în clădirile aflate în aer liber, se utilizează două perechi de huse pentru cizme sau de șosete.

9. Husele pentru cizme utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. Suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător.

10. Probele trebuie să fie prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu litieră și zonele cu grilaj de șipci, cu condiția să nu fie periculos să se meargă pe șipci, dar nu include zone din afara clădirii, în cazul efectivelor cu acces la exterior. Prelevarea de probe trebuie să acopere toate planșetele din fiecare coteț. După terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot

g de materii fecale proaspete amestecate din 60 de amplasamente diferite din partea de jos a bateriilor, din fosele pentru dejecții. În cotețele cu baterii în care nu se acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai multe tampoane umede din material textil cu o suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, având grijă ca fiecare tampon să fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare.

8.2. în hambare sau în clădirile aflate în aer liber, se utilizează două perechi de huse pentru cizme sau de șosete.

9. Husele pentru cizme utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. Suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător.

10. Probele trebuie să fie prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu litieră și zonele cu grilaj de șipci, cu condiția să nu fie periculos să se meargă pe șipci, dar nu include

c) nu există suficient praf, trebuie să se preleveze o probă suplimentară de 150 g de materii

fecale amestecate în mod natural sau o pereche suplimentară de încălțăminte de protecție de unică

folosință sau de tălpi utilizate;

2) operatorii din sectorul alimentar, diferitele tipuri de probe pot face obiectul unui test unic.

12. Pentru eșantionarea menționată la lit. b), c) și d) pct. 8 al prezentei Norme sanitar

veterinare, autoritatea sanitar-veterinară competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare, după caz, că rezultatele analizelor pentru depistarea salmonellei la păsări nu sînt

afectate prin utilizarea de antimicrobieni în efectivele de animale.

13. În cazul în care nu se depistează prezența de Salmonela enteritidis și de Salmonela typhimurium, ci prezența de antimicrobieni sau a unui efect de inhibiție a proliferării bacteriene,

efectivul de găini ouătoare este considerat un efectiv infectat în sensul obiectivului trasat.

Secțiunea 3

Transportul și pregătirea eșantioanelor

14. Eșantioanele sînt trimise prin curier expres sau prin curier la laboratorul teritorial sau național de referință, în termen de 24 de ore de la prelevare.

cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă.

11. În cotețele pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din coteț cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, și cel puțin o a doua pereche de tampoane umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate subpct. 8.1.

12. Cele două probe pot fi amestecate pentru a forma o singură probă pentru testare.

13. Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă. Pe lângă probele menționate la pct. 8, cel puțin o probă trebuie să fie prelevată utilizând protocolul de prelevare. Este oportun să se preleveze alte probe pentru a se asigura reprezentativitatea prelevării de probe, în cazul în care este solicitată de repartiția sau dimensiunea efectivului.

14. În ceea ce privește prelevarea de probe menționată la subpct. 6.2-6.5, autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare, și anume teste în laborator și/sau controale documentare, după caz, că rezultatele analizelor pentru depistarea Salmonella la păsări nu

zone din afara clădirii, în cazul efectivelor cu acces la exterior. Prelevarea de probe trebuie să acopere toate planșetele din fiecare coteț. După terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă.

11. În cotețele pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din coteț cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, și cel puțin o a doua pereche de tampoane umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate subpct. 8.1.

12. Cele două probe pot fi amestecate pentru a forma o singură probă pentru testare.

13. Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă. Pe lângă probele menționate la pct. 8, cel puțin o probă trebuie să fie prelevată utilizând protocolul de prelevare. Este oportun să se preleveze alte probe pentru a se asigura reprezentativitatea prelevării de probe, în cazul în care este solicitată de repartiția sau dimensiunea efectivului.

14. În ceea ce privește prelevarea de probe menționată la subpct. 6.2-6.5, autoritatea

Dacă nu sînt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate.

Probele pot fi transportate la o temperatură ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25 °C) și să nu fie expuse la lumina solară.

În laboratoare, probele se păstrează refrigerate pînă în momentul examinării, care trebuie începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de patru zile de la prelevare.

15. La laborator, eșantioanele trebuie păstrate refrigerate pînă la analiza lor, efectuată în următoarele 48 de ore de la primirea acestora.

16. Încălțăminte de protecție de unică folosință:

a) cele două perechi de încălțăminte de protecție de unică folosință (sau tălpi) sînt despachetate cu grijă, astfel încît să nu se desprindă materiile fecale aderente, acestea fiind adunate

și puse în 225 ml de soluție tamponată de apă cu peptonă încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant;

b) preparatul se amestecă pînă cînd eșantionul este saturat în întregime și se continuă cultura prin utilizarea metodei de depistare.

17. 1) Alte eșantioane de materii fecale și de praf:

a) eșantioanele de materii fecale sînt adunate și amestecate cu grijă, iar un subeșantion de 25 g

sunt afectate prin utilizarea de antimicrobiene în efectivele de animale.

15. Atunci cînd nu se depistează prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, ci prezența de antimicrobiene sau a unor efecte bacteriostatice, efectivul de găini ouătoare este considerat un efectiv infectat în sensul obiectivului național.

16. Autoritatea competentă decide să permită înlocuirea unei probe de fecale sau a unei perechi de huse pentru cizme printr-o probă de praf de 100 g prelevată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formînd, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm² pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul, asigurându-se că fiecare tampon este bine acoperit cu praf pe ambele părți.

17. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de probe pentru a asigura reprezentativitatea prelevării de probe într-o evaluarea de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și anume condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului sau alte condiții relevante.

competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare, și anume teste în laborator și/sau controale documentare, după caz, că rezultatele analizelor pentru depistarea Salmonella la păsări nu sunt afectate prin utilizarea de antimicrobiene în efectivele de animale.

15. Atunci cînd nu se depistează prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, ci prezența de antimicrobiene sau a unor efecte bacteriostatice, efectivul de găini ouătoare este considerat un efectiv infectat în sensul obiectivului național.

16. Autoritatea competentă decide să permită înlocuirea unei probe de fecale sau a unei perechi de huse pentru cizme printr-o probă de praf de 100 g prelevată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formînd, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm² pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul, asigurându-se că fiecare tampon este bine acoperit cu praf pe ambele părți.

17. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de probe pentru a asigura reprezentativitatea prelevării de probe într-o evaluarea de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și anume condițiile de

Secțiunea 2-a

se prelevează în vederea culturii;
b) subeșantionul de 25 g este imersat în 225 ml de soluție tamponată de apă cu peptonă încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant;

c) se continuă cultura eșantionului prin utilizarea metodei de depistare specificate în prezentul capitol.

2) În cazul aprobării altor metode de preparare a eșantioanelor de materii fecale în vederea detectării salmonellei, acestea se aplică și înlocuiesc dispozițiile menționate în prezenta secțiune.

Secțiunea 4

Metoda de depistare și serotipizare

18. Pentru detectarea Salmonela spp. se utilizează metoda pentru salmonelă (SMV ISO 6579

„Microbiologia alimentelor și a hranei pentru animale – Metoda orizontală de detectare a Salmonela

spp.: Detectarea Salmonela spp. în fecale de animale și în probele de mediu din etapa de producție

primară”), care prevede utilizarea unui mediu semisolid (mediu semisolid Rappaport-Vassiliadis

modificat – MSRV) ca mediu de îmbogățire selectiv unic.

Examinarea probelor

18. Transportul și pregătirea probelor. Probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă sau curierat la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1), în termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25°C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care trebuie începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de patru zile de la prelevare.

19. Atunci când prelevarea este efectuată de autoritatea competentă, trebuie făcute preparate separate pentru husele pentru cizme și praful sau tamponul de material textil pentru praf, dar, atunci când este efectuată de operatorii din sectorul alimentar, diferitele tipuri de probe pot face obiectul unui test unic.

20. Probe de huse pentru cizme și de tampon din material textil

20.1. cele două perechi de huse pentru cizme (sau șosete) sau tampon pentru praf se despachetează cu grijă, astfel încât să nu se desprindă materiile

biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului sau alte condiții relevante.

Secțiunea 2-a **Examinarea probelor**

18. Transportul și pregătirea probelor. Probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă sau curierat la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1), în termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25°C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care trebuie începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de patru zile de la prelevare.

19. Atunci când prelevarea este efectuată de autoritatea competentă, trebuie făcute preparate separate pentru husele pentru cizme și praful sau tamponul de material textil pentru praf, dar, atunci când este efectuată de operatorii din sectorul alimentar, diferitele tipuri de probe pot face obiectul unui test unic.

19. Cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea Kaufmann-White.

20. Pentru probele prelevate la inițiativa operatorului din industria alimentară, metodele de

pregătire a eșantioanelor, de depistare și serotipizare, metodele de analiză pot fi înlocuite cu alte

metode alternative relevante, validate în plan internațional și național.

21. Laboratorul național de referință va asigura depozitarea și garanția integritatea a cel puțin

a sușelor izolate de Salmonella spp. de la probele prelevate de către autoritatea competentă, pentru

o perioadă de minimum doi ani, în vederea unei lizotipii ulterioare sau a unui test de sensibilitate la

agenții antimicrobieni, în conformitate cu metodele normale de colectare de culturi.

Secțiunea 5

Rezultatele și transmiterea informațiilor

22. 1) Un efectiv de găini ouătoare este considerat pozitiv, în sensul verificării realizării

obiectivului trasat, în cazul în care:

a) se depistează prezența de Salmonella enteritidis și Salmonella typhimurium (în afara sușelor

fecale aderente, acestea sunt adunate și puse în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT), încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant, sau cei 225 ml de diluant trebuie să se adauge direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator. Husele pentru cizme/șosete sau tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea Salmonella din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar.

20.2. proba se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de depistare prevăzută la pct. 23.

21. Alte probe de materii fecale și de praf:

21.1. probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar un subeșantion de 25 g se prelevează în vederea culturii.

21.2. subeșantionul de 25 g (sau 50 ml de suspensie care conține 25 de grame de probă inițială) este imersat în 225 ml de apă peptonată tamponată încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant.

21.3. se continuă cultura probei prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la pct. 24.

22. În cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării Salmonella sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele prevăzute la pct. 20 și 21.

20. Probe de huse pentru cizme și de tamponare din material textil

20.1. cele două perechi de huse pentru cizme (sau șosete) sau tamponare pentru praf se despachetează cu grijă, astfel încât să nu se desprindă materiile fecale aderente, acestea sunt adunate și puse în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT), încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant, sau cei 225 ml de diluant trebuie să se adauge direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator. Husele pentru cizme/șosete sau tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea Salmonella din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar.

20.2. proba se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de depistare prevăzută la pct. 23.

21. Alte probe de materii fecale și de praf:

21.1. probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar un subeșantion de 25 g se prelevează în vederea culturii.

21.2. subeșantionul de 25 g (sau 50 ml de suspensie care conține 25 de grame de probă inițială) este imersat în 225 ml de apă peptonată tamponată încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant.

<p>vaccinale) într-unul sau mai multe eșantioane prelevate din efectivul de găini ouătoare, chiar dacă serotipul de Salmonela relevant este depistat doar în proba de praf sau tamponul pentru praf;</p> <p>b) agenți antimicrobieni sau bacteriostatice au fost depistați în efectiv.</p> <p>2) Această normă nu se aplică în cazurile excepționale (suspecte), în cazul în care rezultatul pozitiv inițial pentru Salmonela nu a fost confirmat de protocolul de prelevare a probelor respectiv.</p> <p>3) Un efectiv de găini ouătoare pozitiv se numără doar o dată, indiferent:</p> <p>a) de câte ori serotipul de Salmonela relevant a fost depistat în acest efectiv în timpul perioadei de producție și fac obiectul unui raport numai în primul an al depistării;</p> <p>b) dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității sanitar-veterinare competente.</p> <p>4) În cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.</p> <p>23. Informațiile care trebuie comunicate sînt:</p> <p>a) numărul total de efective de găini ouătoare care fac obiectul unor teste, precum și numărul</p>	<p>23. În cazul colectării cu ajutorul tampoanelor din material textil, în conformitate cu subpct. 8.1, probele sunt amestecate în conformitate cu pct. 20.</p> <p>24. Metoda de depistare. Depistarea Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1. După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învîrtite sau agitate în alt fel.</p> <p>25. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare probă pozitivă prelevată de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor. În cazul izolațiilor prelevați de operatorii din sectorul alimentar, trebuie efectuată cel puțin serotipizarea pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium.</p> <p>26. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 18, 24 și 25, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).</p> <p>27. Teste de rezistență antimicrobiană. Izolații fac obiectul unor teste de rezistență antimicrobiană în conformitate cu art. 4 alin. (2) și (4) din Legea nr. 221 din 19.10.2007 privind activitatea sanitar-veterinară.</p>	<p>21.3. se continuă cultura probei prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la pct. 24.</p> <p>22. În cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării Salmonella sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele prevăzute la pct. 20 și 21.</p> <p>23. În cazul colectării cu ajutorul tampoanelor din material textil, în conformitate cu subpct. 8.1, probele sunt amestecate în conformitate cu pct. 20.</p> <p>24. Metoda de depistare. Depistarea Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1. După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învîrtite sau agitate în alt fel.</p> <p>25. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare probă pozitivă prelevată de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor. În cazul izolațiilor prelevați de operatorii din sectorul alimentar, trebuie efectuată cel puțin serotipizarea pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium.</p> <p>26. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 18, 24 și 25, dacă acestea sunt validate în conformitate cu</p>
--	---	---

de efective de găini ouătoare supuse unor teste pentru fiecare nivel de eșantionare prevăzut la secțiunea 1 din prezentul capitol;

b) numărul total de efective infectate și rezultatele testelor pentru fiecare nivel de eșantionare

prevăzut la secțiunea 1 din prezentul capitol;

c) explicații privind rezultatele, în special cazurile de suspiciune.

24. Rezultatele prevăzute de prezenta secțiune și orice informație suplimentară pertinentă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și sursele menționate în Regulamentul privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici

28. La depozitarea tulpinilor autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de Salmonella relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani.

29. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.

Secțiunea 3-a Rezultate și raportare

30. Un efectiv de găini ouătoare este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național:

30.1 în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de Salmonella relevante (cu excepția tulpinilor vaccinale) în una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipul de Salmonella relevant este depistat doar în proba de praf sau tamponul pentru praf; sau

30.2 în cazul în care agenți antimicrobieni sau bacteriostatice au fost depistați în efectiv. Această normă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la pct. 54 din la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici

standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).

27. Teste de rezistență antimicrobiană. Izolații fac obiectul unor teste de rezistență antimicrobiană în conformitate cu art. 4 alin. (2) și (4) din Legea nr. 221 din 19.10.2007 privind activitatea sanitar-veterinară.

28. La depozitarea tulpinilor autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de Salmonella relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani.

29. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.

Secțiunea 3-a Rezultate și raportare

30. Un efectiv de găini ouătoare este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național:

30.1 în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de Salmonella relevante (cu excepția tulpinilor vaccinale) în una sau mai multe probe

specificali, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1), atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru Salmonella nu a fost confirmat de protocolul de prelevare a probelor respectiv.

31. Un efectiv de găini ouătoare pozitiv se numără doar o dată, indiferent:

31.1. de câte ori serotipul de Salmonella relevant a fost depistat în acest efectiv în timpul perioadei de producție; sau

31.2. dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente.

32. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.

33. Raportarea include:

33.1. numărul total de efective de găini ouătoare adulte care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

33.2. rezultatele testelor, inclusiv:

33.2.1. numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;

33.2.2. numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cel puțin o dată cu Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium;

33.2.3. numărul de efective de găini ouătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de

prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipul de Salmonella relevant este depistat doar în proba de praf sau tamponul pentru praf; sau

30.2 în cazul în care agenți antimicrobieni sau bacteriostatice au fost depistați în efectiv. Această normă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la pct. 54 din la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1), atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru Salmonella nu a fost confirmat de protocolul de prelevare a probelor respectiv.

31. Un efectiv de găini ouătoare pozitiv se numără doar o dată, indiferent:

31.1. de câte ori serotipul de Salmonella relevant a fost depistat în acest efectiv în timpul perioadei de producție; sau

31.2. dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente.

32. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.

33. Raportarea include:

33.1. numărul total de efective de găini ouătoare adulte care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

	<p>Salmonella (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate);</p> <p>33.3. explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale sau orice schimbări substanțiale în ceea ce privește numărul de efective testate și/sau declarate pozitive.</p> <p>34. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.</p>	<p>33.2. rezultatele testelor, inclusiv:</p> <p>33.2.1. numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;</p> <p>33.2.2. numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cel puțin o dată cu Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium;</p> <p>33.2.3. numărul de efective de găini ouătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate);</p> <p>33.3. explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale sau orice schimbări substanțiale în ceea ce privește numărul de efective testate și/sau declarate pozitive.</p> <p>34. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.</p>
<p>Anexa nr. 6 la Hotărârea Guvernului nr.398 din 11 iunie 2012</p> <p>Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela în efectivele de pui de carne</p>	<p>Anexa nr. 6 la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012</p> <p>NORMA SANITARĂ VETERINARĂ PRIVIND UN OBIECTIV NAȚIONAL DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS ȘI SALMONELLA TYPHIMURIUM LA EFECTIVELE DE PUI DE CARNE</p>	<p>Anexa nr. 6 la Hotărârea Guvernului nr. 398/2012</p> <p>NORMA SANITARĂ VETERINARĂ PRIVIND UN OBIECTIV NAȚIONAL DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS ȘI SALMONELLA TYPHIMURIUM LA EFECTIVELE DE PUI DE CARNE</p>

Prezenta Normă sanitar-veterinară transpune prevederile Regulamentului (UE) nr. 200/2012 al

Comisiei din 8 martie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella enteritidis și

Salmonella typhimurium la efectivele de pui de carne, astfel cum se prevede în Regulamentul (CE)

nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii

Europene L 71, din 9 martie 2012, p.31-36.

Capitolul I

Dispoziții generale

1. Norma sanitar-veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela în

efectivele de pui de carne (în continuare – Normă sanitar-veterinară) trasează obiectivul și stabilește

programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului de reducere a Salmonella

enteritidis și Salmonella typhimurium, inclusiv toate serotipurile de Salmonella typhimurium

monofazică a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i: - (în continuare – salmonele relevante) în

efectivele de pui de carne.

Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 200/2012 al Comisiei din 8

martie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de carne, astfel

cum se prevede în Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R0200, publicat în

Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 071 din 09 mai 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin

Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

Capitolul I

DISPOZIȚII GENERALE

1. Norma sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de

carne (în continuare – Normă sanitară veterinară) trasează obiectivul național și stabilește programul de teste necesar pentru verificarea realizării

acestuia. Obiectivul național de reducere a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la puii de carne (în continuare -

obiectivul național) constă în reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual de efective de pui de carne care rămân pozitive în ceea ce privește

următoarele serotipuri: Salmonella Enteritidis, Salmonella Typhimurium, inclusiv Salmonella

Prezenta Normă sanitară veterinară transpune Regulamentul (UE) nr. 200/2012 al Comisiei din 8

martie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de carne, astfel

cum se prevede în Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R0200, publicat în

Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 071 din 09 mai 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin

Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.

Capitolul I

DISPOZIȚII GENERALE

1. Norma sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de

carne (în continuare – Normă sanitară veterinară) trasează obiectivul național și stabilește programul de teste necesar pentru verificarea

realizării acestuia. Obiectivul național de reducere a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la puii de carne (în

continuare - obiectivul național) constă în reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual de efective de pui de carne care

rămân pozitive în ceea ce privește următoarele serotipuri: Salmonella Enteritidis, Salmonella

2. Obiectivul de reducere a salmonelelor relevante în efectivele de pui de carne, care rămân pozitive anual, este atingerea unei valori mai mici sau egale cu unu la sută.

3. Autoritatea competentă va revizui obiectivul stabilit la pct.2 al prezentei Norme sanitar veterinare, ținând seama de rezultatele din primul an de punere în aplicare a programelor naționale de control, elaborate în conformitate cu criteriile stabilite în Norma sanitar-veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, aprobată prin anexa nr.1 la prezenta hotărâre.

Capitolul II

Programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului de reducere a salmonelelor relevante în efectivele de pui de carne

Secțiunea 1

Locul, frecvența și statutul prelevării de probe

4. Prelevarea de probe:

Typhimurium monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, (în continuare - serotipurile relevante de Salmonella).

2. Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național (în continuare - programul de teste) este prevăzut în Cap. II.

3. Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de pui de carne din specia Gallus gallus (în continuare - pui de carne) în cadrul programelor naționale de control menționate la pct. 16-18 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1).

Capitolul II

PROGRAMUL DE TESTE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL

Secțiunea 1-a

Monitorizarea puilor de carne

4. Frecvența eșantionării:

4.1. operatorii din sectorul alimentar trebuie să eșantioneze toate efectivele de pui de carne în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare.

4.2. prin derogare de la obligația de eșantionare prevăzută la subpct. 4.1, autoritatea competentă poate prevedea că operatorii din sectorul alimentar

Typhimurium, inclusiv Salmonella Typhimurium monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, (în continuare - serotipurile relevante de Salmonella).

2. Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național (în continuare - programul de teste) este prevăzut în Cap. II.

3. Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de pui de carne din specia Gallus gallus (în continuare - pui de carne) în cadrul programelor naționale de control menționate la pct. 16-18 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1).

Capitolul II

PROGRAMUL DE TESTE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL

Secțiunea 1-a

Monitorizarea puilor de carne

4. Frecvența eșantionării:

4.1. operatorii din sectorul alimentar trebuie să eșantioneze toate efectivele de pui de carne în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare.

<p>1) trebuie să cuprindă toate efectivele de pui de carne din Specia Gallus gallus (în continuare pui de carne) încadrate în programele naționale de control menționate în Norma sanitar-veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, aprobată prin anexa nr. 1 la prezenta hotărâre;</p> <p>2) se efectuează:</p> <p>a) la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației (operatorului în sectorul alimentar);</p> <p>b) în cadrul controalelor oficiale.</p> <p>5. Prelevarea de probe la inițiativa operatorului în sectorul alimentar trebuie să cuprindă toate efectivele de pui de carne în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare.</p> <p>6. În cazul în care în exploatație este mai mult de un efectiv, operatorul din sectorul alimentar trebuie să eșantioneze, informând autoritatea competentă, cel puțin un efectiv de pui de carne pe lot, cu condiția că:</p> <p>a) se utilizează un sistem de intrare și ieșire a tuturor păsărilor în același timp în toate efectivele din exploatație;</p> <p>b) toate efectivele sînt gestionate în același mod;</p>	<p>trebuie să eșantioneze cel puțin un efectiv de pui de carne pe lot în cazul exploatațiilor cu mai mult de un efectiv atunci când:</p> <p>4.2.1. se utilizează un sistem de intrare și ieșire a tuturor păsărilor în același timp în toate efectivele din exploatație;</p> <p>4.2.2. toate efectivele sunt gestionate în același mod;</p> <p>4.2.3. aprovizionarea cu hrană și apă este comună pentru toate efectivele;</p> <p>4.2.4. cel puțin în ultimele șase loturi, autoritatea competentă a efectuat teste pentru Salmonella spp. în conformitate cu programul de eșantionare stabilit la pct. 3 la toate efectivele din exploatație și la eșantioane din toate efectivele din cel puțin un lot;</p> <p>4.2.5. toate rezultatele testelor efectuate în conformitate cu subpct. 4.1 și 4.3 pentru Salmonella Enteritidis sau Salmonella Typhimurium au fost negative;</p> <p>4.2.6. prin derogare de la obligațiile privind eșantionarea prevăzute la acest punct, autoritatea competentă poate autoriza eșantionarea în ultimele șase săptămâni înainte de data sacrificării în cazul în care puii de carne sunt fie păstrați pentru mai mult de 81 de zile sau fac obiectul producției ecologice de pui de carne în conformitate cu art. 10 din Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice;</p> <p>4.3. autoritatea competentă eșantionează anual cel puțin un efectiv de pui de carne din 10% dintre exploatațiile cu peste 5000 de păsări;</p>	<p>4.2. prin derogare de la obligația de eșantionare prevăzută la subpct. 4.1, autoritatea competentă poate prevedea că operatorii din sectorul alimentar trebuie să eșantioneze cel puțin un efectiv de pui de carne pe lot în cazul exploatațiilor cu mai mult de un efectiv atunci când:</p> <p>4.2.1. se utilizează un sistem de intrare și ieșire a tuturor păsărilor în același timp în toate efectivele din exploatație;</p> <p>4.2.2. toate efectivele sunt gestionate în același mod;</p> <p>4.2.3. aprovizionarea cu hrană și apă este comună pentru toate efectivele;</p> <p>4.2.4. cel puțin în ultimele șase loturi, autoritatea competentă a efectuat teste pentru Salmonella spp. în conformitate cu programul de eșantionare stabilit la pct. 3 la toate efectivele din exploatație și la eșantioane din toate efectivele din cel puțin un lot;</p> <p>4.2.5. toate rezultatele testelor efectuate în conformitate cu subpct. 4.1 și 4.3 pentru Salmonella Enteritidis sau Salmonella Typhimurium au fost negative;</p> <p>4.2.6. prin derogare de la obligațiile privind eșantionarea prevăzute la acest punct, autoritatea competentă poate autoriza eșantionarea în ultimele șase săptămâni înainte de data sacrificării în cazul în care puii de carne sunt fie păstrați pentru mai mult de 81 de zile sau fac obiectul producției ecologice de pui de carne în</p>
--	---	---

c) aprovizionarea cu hrană și apă este comună pentru toate efectivele;

d) cel puțin în ultimele șase loturi, autoritatea competentă a efectuat teste pentru Salmonella spp. în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare la toate efectivele din exploatație și la

șantioane din toate efectivele din cel puțin un lot;

e) toate rezultatele testelor efectuate pentru Salmonella enteritidis sau Salmonella typhimurium au fost negative.

7. În cazul în care puii de carne sînt întreținuți pentru mai mult de 81 zile sau fac obiectul producției ecologice de pui de carne autoritatea competentă permite eșantionarea în ultimele șase săptămâni înainte de data sacrificării.

8. Autoritatea competentă eșantionează anual, în funcție de riscuri și de fiecare caz, cel puțin un efectiv de pui de carne din 10% dintre exploatațiile cu peste 5000 de păsări.

9. O prelevare de probe efectuată de către autoritatea competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa proprietarului sau deținătorului exploatației.

Secțiunea 2

Protocol de prelevare a probelor

4.4. eșantionarea se va efectua în funcție de riscuri și de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentar, astfel cum se prevede la subpct. 4.1.

5. Protocol de prelevare a probelor. Instrucțiuni generale pentru eșantionare. Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că eșantioanele se prelevează de către personal instruit în acest scop.

6. Cel puțin două perechi de huse pentru cizme trebuie să fie luate în vederea eșantionării. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eșantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de pui de carne pot fi regrupate într-un singur eșantion.

7. Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:

7.1. aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD): 0,8% clorură de sodiu, 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă;

7.2. aplicarea de apă sterilă;

7.3. aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la pct. 32 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1); sau

conformitate cu art. 10 din Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice;

4.3. autoritatea competentă eșantionează anual cel puțin un efectiv de pui de carne din 10% dintre exploatațiile cu peste 5000 de păsări;

4.4. eșantionarea se va efectua în funcție de riscuri și de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentar, astfel cum se prevede la subpct. 4.1.

5. Protocol de prelevare a probelor. Instrucțiuni generale pentru eșantionare. Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că eșantioanele se prelevează de către personal instruit în acest scop.

6. Cel puțin două perechi de huse pentru cizme trebuie să fie luate în vederea eșantionării. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eșantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de pui de carne pot fi regrupate într-un singur eșantion.

7. Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:

7.1. aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD): 0,8% clorură de sodiu, 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă;

<p>10. Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar trebuie să se asigure că eşantioanele se prelevează de către personalul instruit în acest scop.</p> <p>11. Cel puțin două perechi de huse pentru cizme trebuie să fie luate în vederea eşantionării.</p> <p>12. Husele pentru cizme sînt puse pe cizme și eşantionul este prelevat mergînd prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de pui de carne pot fi regrupate într-un singur eşantion.</p> <p>13. Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:</p> <p>a) aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD: 0.8% clorură de sodiu, 0.1% peptonă în apă deionizată sterilă);</p> <p>b) aplicarea de apă sterilă;</p> <p>c) aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință; sau</p> <p>d) introducerea în autoclave într-un recipient împreună cu diluanții.</p> <p>14. Umezirea huselor pentru cizme se face prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălzire sau agitare a acestora într-un recipient cu diluant.</p> <p>15. Toate secțiunile adăpostului trebuie să fie reprezentate în eşantion în mod proporțional. Fiecare pereche de huse trebuie să acopere aproximativ 50% din suprafața adăpostului.</p>	<p>7.4. introducerea în autoclave într-un recipient împreună cu diluanții.</p> <p>8. Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălzire sau agitare a acestora într-un recipient cu diluant.</p> <p>9. Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eşantionare în mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme trebuie să acopere aproximativ 50% din suprafața adăpostului.</p> <p>10. La terminarea eşantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se aşază într-un sac sau alt recipient și sunt etichetate.</p> <p>11. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de eşantioane pentru a asigura reprezentativitatea eşantionării într-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și anume condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului.</p> <p>12. În cazul în care autoritatea competentă aprobă, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eşantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe</p>	<p>7.2. aplicarea de apă sterilă;</p> <p>7.3. aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la pct. 32 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1); sau</p> <p>7.4. introducerea în autoclave într-un recipient împreună cu diluanții.</p> <p>8. Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălzire sau agitare a acestora într-un recipient cu diluant.</p> <p>9. Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eşantionare în mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme trebuie să acopere aproximativ 50% din suprafața adăpostului.</p> <p>10. La terminarea eşantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se aşază într-un sac sau alt recipient și sunt etichetate.</p> <p>11. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de eşantioane pentru a asigura reprezentativitatea eşantionării într-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și</p>
--	--	---

16. La sfârșitul eșantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă.

Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior, apoi se așează

într-un sac sau alt recipient și sînt etichetate.

17. În funcție de condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului, numărul minim de eșantioane trebuie mărit pentru a asigura reprezentativitatea eșantionării într-o evaluare

de la caz la caz a parametrilor epidemiologici.

18. În cazul imposibilității folosirii perechii de huse pentru cizme, aceasta se înlocuiește cu un eșantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețele pe care

praful este așezat în mod vizibil, informînd despre aceasta autoritatea competentă în vederea

efectuării corecte a analizelor.

Ca alternativă, unul sau mai multe tampoane umede din material textil, formînd o suprafață combinată de cel puțin 900 cm², se utilizează pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din

tot adăpostul, cu condiția ca fiecare tampon să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.

19. În cazul în care:

care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tampoane umede din material textil, formînd o suprafață combinată de cel puțin 900 cm² pot fi utilizate pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.

13. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații:

13.1. pentru efectivele de pui de carne crescuți în sistem extensiv, eșantioanele se prelevează doar în interiorul adăpostului.

13.2. atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat în cazul efectivelor cu mai puțin de 100 de pui de carne și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mâna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete, sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale adecvate scopului urmărit.

14. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă. Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau controale documentare, după caz, că rezultatele nu sunt modificate prin prezența de antimicrobieni sau alte substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor.

anume condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului.

12. În cazul în care autoritatea competentă aprobă, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eșantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tampoane umede din material textil, formînd o suprafață combinată de cel puțin 900 cm² pot fi utilizate pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.

13. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații:

13.1. pentru efectivele de pui de carne crescuți în sistem extensiv, eșantioanele se prelevează doar în interiorul adăpostului.

13.2. atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat în cazul efectivelor cu mai puțin de 100 de pui de carne și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mâna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete, sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, pot fi înlocuite cu alte tehnici de

a) efectivele de pui de carne crescuți în sistem extensiv eșantioanele se prelevează doar în interiorul adăpostului;

b) accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat sau efectivele sînt alcătuite din mai puțin de 100 pui de carne și nu este posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mîna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete, sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale adecvate scopului urmărit.

20. Prin verificarea documentelor ce țin de utilizarea medicamentelor și/sau, după caz, efectuarea testelor suplimentare autoritatea competentă se asigură că rezultatele nu sînt modificate de prezența de antimicrobieni sau alte substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor. În cazul în care nu e depistată prezența Salmonella enteritidis și Salmonella typhimurium, însă

15. Atunci când nu este depistată prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul este infectat în sensul obiectivului menționat la pct. 2.

16. Transportul. Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, fie prin poșta expresă sau curier la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar. În cursul transportului, acestea trebuie să fie protejate împotriva căldurii mai mari de 25oC și de expunerea la soare.

17. În cazul în care nu este posibil să se trimită probele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, eșantioanele trebuie refrigerate.

Secțiunea 2-a Analize de laborator

18. Pregătirea eșantioanelor. În laboratoare, eșantioanele se păstrează refrigerate până în momentul examinării. Examinarea trebuie să înceapă în termen de 48 de ore după primirea eșantioanelor și în termen de patru zile de la data eșantionării.

eșantionare pentru fecale adecvate scopului urmărit.

14. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă. Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau controale documentare, după caz, că rezultatele nu sunt modificate prin prezența de antimicrobieni sau alte substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor.

15. Atunci când nu este depistată prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul este infectat în sensul obiectivului menționat la pct. 2.

16. Transportul. Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, fie prin poșta expresă sau curier la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar. În cursul transportului, acestea trebuie să fie protejate împotriva căldurii mai mari de 25oC și de expunerea la soare.

17. În cazul în care nu este posibil să se trimită probele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, eșantioanele trebuie refrigerate.

sînt depistate substanțe antimicrobiene sau cu efecte de inhibare a proliferării bacteriene, efectivul se consideră infectat.

21. Eșantioanele sînt trimise prin poșta expresă sau curier la laboratorul teritorial sau național de referință, în termen de cel mult 24 de ore de la prelevare.

Dacă nu sînt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate.

Se admite transportarea probelor la o temperatură ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25° C) și acestea să nu fie expuse la lumina solară.

Secțiunea 3 Analize de laborator

22. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate pînă în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore după primire și nu mai tîrziu de patru zile de la data prelevării.

23. Eșantioanele de praf trebuie să fie analizate separat.

În cazul rezultatelor negative consecutive a probelor testate de la același agent economic și

19. Eșantioanele de praf vor fi analizate separat. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să grupeze eşantioanele și perechea de huse pentru cizme în vederea analizei.

20. Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de detectare menționate la pct. 24.

21. Cele două perechi de huse pentru cizme se despachetează cu grijă astfel încât să nu se desprindă materiile fecale aderente, se grupează și se pun în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT) încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant sau se adaugă 225 ml de diluant în mod direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator.

22. Husele pentru cizme sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul eşantionului pentru migrarea salmonelei din probă și, prin urmare, se poate adăuga mai multă APT, după caz.

23. În cazul în care se decide să se recurgă la standarde EN/ISO pentru pregătirea materiilor fecale în scopul detectării salmonelei, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eşantioanelor.

Secțiunea 2-a Analize de laborator

18. Pregătirea eşantioanelor. În laboratoare, eşantioanele se păstrează refrigerate pînă în momentul examinării. Examinarea trebuie să înceapă în termen de 48 de ore după primirea eşantioanelor și în termen de patru zile de la data eşantionării.

19. Eșantioanele de praf vor fi analizate separat. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să grupeze eşantioanele și perechea de huse pentru cizme în vederea analizei.

20. Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de detectare menționate la pct. 24.

21. Cele două perechi de huse pentru cizme se despachetează cu grijă astfel încât să nu se desprindă materiile fecale aderente, se grupează și se pun în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT) încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant sau se adaugă 225 ml de diluant în mod direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator.

<p>lipsei suspiciunilor privind infectarea efectivelor de pui de carne supuse testării se admite gruparea eşantioanelor și perechii de huse pentru cizme în vederea analizei, informând despre aceasta autoritatea competentă.</p> <p>24. Eșantionul se învîrtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de detectare a salmonelelor.</p> <p>25. Cele două perechi de huse pentru cizme se despachetează cu grijă, ca să nu se desprindă materiile fecale aderente, se grupează și se pun în 225 ml de apă peptonată tamponată, încălzită în prealabil la temperatura mediului sau se adaugă 225 ml de diluant în mod direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator.</p> <p>Husele pentru cizme sînt scufundate complet în apă peptonată tamponată, pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul eşantionului pentru migrarea salmonelei din probă și, după caz, se adaugă mai multă apă peptonată tamponată.</p> <p>26. Pentru detectarea Salmonella spp., se utilizează metoda pentru salmonelă specificată în SM CEN ISO/TS 6579-2 „Microbiologia produselor alimentare și furajelor. Metoda orizontală pentru</p>	<p>24. Metoda de detectare. Detectarea Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.</p> <p>25. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare eşantion pozitiv prelevat de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor actuală.</p> <p>26. Operatorii din sectorul alimentar se asigură că pentru toate izolatele, este exclus cel puțin faptul că acestea nu aparțin serotipurilor de Salmonella Enteritidis și de Salmonella Typhimurium.</p> <p>27. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de detectare și serotipizarea prevăzute la pct. 18, 24 și 25, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de detectare).</p> <p>28. Depozitarea tulpinilor. Autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de salmonelă pe adăpost și pe an, rezultată din eşantionarea în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele stabilite de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei.</p>	<p>22. Husele pentru cizme sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul eşantionului pentru migrarea salmonelei din probă și, prin urmare, se poate adăuga mai multă APT, după caz.</p> <p>23. În cazul în care se decide să se recurgă la standarde EN/ISO pentru pregătirea materiilor fecale în scopul detectării salmonelei, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eşantioanelor.</p> <p>24. Metoda de detectare. Detectarea Salmonella spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.</p> <p>25. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare eşantion pozitiv prelevat de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor actuală.</p> <p>26. Operatorii din sectorul alimentar se asigură că pentru toate izolatele, este exclus cel puțin faptul că acestea nu aparțin serotipurilor de Salmonella Enteritidis și de Salmonella Typhimurium.</p> <p>27. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de detectare și serotipizarea prevăzute la pct. 18, 24 și 25, dacă acestea sunt validate în conformitate cu</p>
--	---	---

detectarea, numărarea și tipizarea serologică a bacteriilor de genul Salmonella. Partea 2: Metoda de numărare miniaturizată a numărului cel mai probabil”.

27. În cazul recurgerii la standardele internaționale pentru pregătirea materiilor fecale în

scopul detectării salmonelei, acestea înlocuiesc dispozițiile privind pregătirea eșantioanelor, specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară.

28. Cel puțin un izolat din fiecare eșantion prelevat de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea Kaufmann-White actualizată.

Operatorii din sectorul alimentar trebuie să se asigure că pentru toate izolatele, este exclus cel puțin faptul că acestea nu aparțin serotipurilor de Salmonella enteritidis și de Salmonella typhimurium.

29. Pentru probele prelevate la inițiativa operatorului din industria alimentară, metodele de

pregătire a eșantioanelor, de depistare și serotipizare, metodele de analiză pot fi înlocuite cu alte

metode alternative relevante, validate în plan internațional și național.

29. Autoritatea competentă decide ca izolatele rezultate din eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar să fie, de asemenea, stocate în vederea unei lizotipii sau a unei antibiogramme ulterioare, astfel încât aceste izolate să poată fi analizate prin metode aprobate de autoritatea competentă.

Secțiunea 3-a Rezultate și raportare

30. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului național. Un efectiv de pui de carne este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național, în cazul în care se depistează prezența Salmonella Enteritidis și/sau Salmonella Typhimurium (cu excepția tulpinilor vaccinale) în respectivul efectiv.

31. Efectivele de pui de carne pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de eșantionări și de operațiuni de testare și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive.

32. Raportarea include:

32.1. numărul total de efective de pui de carne care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;

32.2. numărul total de efective declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;

standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de detectare).

28. Depozitarea tulpinilor. Autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de salmonelă pe adăpost și pe an, rezultată din eșantionarea în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele stabilite de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei.

29. Autoritatea competentă decide ca izolatele rezultate din eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar să fie, de asemenea, stocate în vederea unei lizotipii sau a unei antibiogramme ulterioare, astfel încât aceste izolate să poată fi analizate prin metode aprobate de autoritatea competentă.

Secțiunea 3-a Rezultate și raportare

30. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului național. Un efectiv de pui de carne este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național, în cazul în care se depistează prezența Salmonella Enteritidis și/sau Salmonella Typhimurium (cu

<p>30. Laboratorul național de referință va asigura depozitarea și garanta integritatea a cel puțin a unei tulpini izolate de serotipuri de salmonela pe adăpost și pe an din probele prelevate de către autoritatea competentă, și după caz, de operatorul din sectorul alimentar, pentru o perioadă de minimum doi ani de la data analizei, în vederea unei lizotipii sau antibiografe, conform metodelor uzuale de colectare de culturi.</p>	<p>32.3. numărul de efective de pui de carne declarate pozitive cel puțin o dată pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-;</p> <p>32.4. numărul de efective de pui de carne declarate pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate).</p>	<p>excepția tulpinilor vaccinale) în respectivul efectiv.</p>
<p style="text-align: center;">Secțiunea 4</p> <p>Rezultate și transmitere a informațiilor</p> <p>31. Un efectiv de pui de carne este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului, în cazul în care se depistează prezența Salmonella enteritidis și/sau Salmonella typhimurium (cu excepția tulpinilor vaccinale) în respectivul efectiv. Efectivul de pui de carne pozitiv se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de eșantionări și de operațiuni de testare și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive.</p> <p>32. Raportul trebuie să includă:</p>	<p>33. Informațiile trebuie să fie furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu Salmonella în conformitate cu subpct. 4.1 și 4.2, eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu subpct. 4.1 și eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu subpct. 4.2.</p> <p>34. Rezultatele testelor sunt considerate informații pertinente privind lanțul alimentar prevăzute în secț. a 3-a din anexa nr. 2 la Cerințe specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 692/2025.</p> <p>35. Cel puțin următoarele informații trebuie să fie puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de pui de carne supus testării:</p>	<p>31. Efectivele de pui de carne pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de eșantionări și de operațiuni de testare și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive.</p> <p>32. Raportarea include:</p> <p>32.1. numărul total de efective de pui de carne care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p> <p>32.2. numărul total de efective declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;</p> <p>32.3. numărul de efective de pui de carne declarate pozitive cel puțin o dată pentru Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-;</p> <p>32.4. numărul de efective de pui de carne declarate pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate).</p> <p>33. Informațiile trebuie să fie furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu Salmonella în conformitate cu subpct. 4.1 și 4.2, eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul</p>

<p>a) numărul total de efective de pui de carne care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p> <p>b) numărul total de efective declarate pozitive cu orice serotip de Salmonella;</p> <p>c) numărul de efective de pui de carne declarate pozitive cel puțin o dată pentru Salmonella enteritidis și Salmonella typhimurium, inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-;</p> <p>d) numărul de efective de pui de carne declarate pozitive pentru fiecare serotip de Salmonella sau pentru un serotip nespecificat de Salmonella (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sînt serotipizate).</p> <p>33. Informațiile privind rezultatele eșantionării efectuate de operatorii din sectorul alimentar și de autoritatea competentă în cadrul programului național de control al infecțiilor cu Salmonella trebuie să fie furnizate separat.</p> <p>34. Rezultatele testelor sînt considerate informații pertinente privind lanțul alimentar prevăzute în secțiunea 3 din capitolul 3 al Hotărîrii Guvernului nr. 435 din 28 mai 2010 „Privind</p>	<p>35.1. referința exploatației, care rămîne unică în timp;</p> <p>35.2. referința adăpostului, care rămîne unică în timp;</p> <p>35.3. luna prelevării de probe.</p> <p>36. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.</p> <p>37. Operatorul din sectorul alimentar:</p> <p>37.1. înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea confirmată a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, fără întârziere nejustificată.</p> <p>37.2. solicită Laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință.”</p>	<p>alimentar în conformitate cu subpct. 4.1 și eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu subpct. 4.2.</p> <p>34. Rezultatele testelor sunt considerate informații pertinente privind lanțul alimentar prevăzute în secț. a 3-a din anexa nr. 2 la Cerințe specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 692/2025.</p> <p>35. Cel puțin următoarele informații trebuie să fie puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de pui de carne supus testării:</p> <p>35.1. referința exploatației, care rămîne unică în timp;</p> <p>35.2. referința adăpostului, care rămîne unică în timp;</p> <p>35.3. luna prelevării de probe.</p> <p>36. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.</p> <p>37. Operatorul din sectorul alimentar:</p> <p>37.1. înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea confirmată a Salmonella</p>
--	---	---

aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală”.

35. Pentru fiecare efectiv de pui de carne supus testării, următoarele informații trebuie să fie puse la dispoziția autorității competente:

- a) referința exploatației, care rămîne unică în timp;
- b) referința adăpostului, care rămîne unică în timp;
- c) luna prelevării de probe;
- d) informațiile relevante privind efectivul de pui de carne supus testării.

36. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului

privind tendințele și cauzele rezistenței antimicrobiene menționat în Hotărîrea Guvernului nr. 264

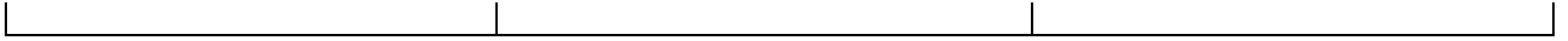
din 12 aprilie 2011 „Pentru aprobarea Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici”.

Operatorul din sectorul alimentar:

- a) comunică, fără întârziere nejustificată, autorității competente detectarea confirmată a *Salmonella enteritidis* și *Salmonella typhimurium*;
- b) solicită Laboratorului național de referință depozitarea și garantarea integrității tulpinii izolate de serotipuri de salmonelă în vederea unei lizotipii sau antibiografe

Enteritidis și *Salmonella Typhimurium*, fără întârziere nejustificată.

37.2. solicită Laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință.



TABEL DE CONCORDANȚĂ

cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale

1	Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei din 10 martie 2010 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește obiectivul UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, CELEX: 32010R0200, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 061 din 11 martie 2010, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019.			
2	Proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale			
3	Gradul general de compatibilitate –compatibil			
4	Autoritatea/persoana responsabilă MAIA / Antohiev Tatiana			
5	Data întocmirii/actualizării -2025			
	Actul Uniunii Europene	Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observații
6	7	8	9	
	<p>Articolul 1</p> <p>Obiectivul Uniunii</p> <p>1. Obiectivul Uniunii, astfel cum este menționat la articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, de reducere a prevalenței Salmonella enteritidis și Salmonella typhimurium la puii de carne (denumit în continuare „obiectivul Uniunii”) constă în reducerea la 1% sau mai puțin a procentului maxim anual de efective de pui de carne care rămân pozitive în ceea ce privește Salmonella enteritidis și Salmonella typhimurium.</p> <p>În ceea ce privește Salmonella typhimurium monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◀ se includ în obiectivul Uniunii.</p>	<p>1. Norma sanitară veterinară privind obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus (în continuare – <i>Normă sanitară veterinară</i>) trasează obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus, acest obiectiv național este de a menține procentajul maxim de efective reproducătoare adulte din specia Gallus gallus care rămân pozitive în ceea ce privește serotipurile relevante de Salmonella la cel mult 1 %.</p> <p>Serotipurile relevante de Salmonella incluse în acest obiectiv sunt: Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium (inclusiv varianta monofazică 1,4,[5],12:i:-), Salmonella Virchow (în continuare - <i>serotipurile relevante de Salmonella</i>). În cazul în care numărul total de efective reproducătoare adulte din specia Gallus gallus de pe teritoriul național sau cel al unei unități care beneficiază de derogare este mai mic de 100, obiectivul național este ca un singur efectiv de acest tip</p>	compatibil	

<p>2. Programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului Uniunii este prevăzut în anexă (denumit în continuare „programul de teste”).</p>	<p>pe an să rămână pozitiv în ceea ce privește serotipurile de Salmonella relevante.</p> <p>2. Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național este prevăzut în Cap. II.</p>		
<p><i>Articolul 2</i> Revizuirea obiectivului Uniunii Comisia revizuieste obiectivul Uniunii ținând cont de informațiile colectate în conformitate cu programul de teste și cu criteriile stabilite la articolul 4 alineatul (6) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.</p>		<p>Norme UE ne aplicabile</p>	
<p><i>Articolul 3</i> Abrogarea Regulamentului (CE) nr. 646/2007 Regulamentul (CE) nr. 646/2007 se abrogă. Trimiterile la regulamentul abrogat se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.</p>		<p>Norme UE ne aplicabile</p>	
<p><i>Articolul 4</i> Intrarea în vigoare Prezentul regulament intră în vigoare în a treia zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>		<p>Norme UE ne aplicabile</p>	
<p><i>ANEXĂ</i> Program de teste necesare verificării îndeplinirii obiectivului UE privind diminuarea serotipurilor relevante de Salmonella la efectivele reproducătoare adulte din specia Gallus gallus 1. CADRUL DE PRELEVARE DE PROBE Cadrul de prelevare de probe pentru a depista prezența <i>Salmonella Enteritidis</i>, <i>Salmonella Infantis</i>, <i>Salmonella Hadar</i>, <i>Salmonella Typhimurium</i> și <i>Salmonella Virchow</i> (denumite în continuare „serotipurile relevante de <i>Salmonella</i>”) acoperă toate efectivele reproducătoare adulte de păsări de curte (<i>Gallus gallus</i>), de cel puțin 250 de capete (denumite în continuare „efective reproducătoare”). Aceasta nu aduce atingere dispozițiilor Regulamentului (CE) nr.</p>	<p>3. Cadrul de prelevare de probe pentru a depista prezența <i>Salmonella Enteritidis</i>, <i>Salmonella Infantis</i>, <i>Salmonella Hadar</i>, <i>Salmonella Typhimurium</i> și <i>Salmonella Virchow</i> acoperă toate efectivele reproducătoare adulte de păsări de curte (<i>Gallus gallus</i>), de cel puțin 250 de capete (în continuare - <i>efective reproducătoare</i>). Aceasta nu aduce atingere dispozițiilor Normei sanitare veterinare privind controlul salmonelii și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, (anexa nr. 1) și ale Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011 în ceea ce privește cerințele de monitorizare la alte populații de animale sau la alte serotipuri.</p>	<p>Compatibil</p>	

2160/2003 și ale Directivei 2003/99/CE în ceea ce privește cerințele de monitorizare la alte populații de animale sau la alte serotipuri.

2. MONITORIZAREA EFECTIVELOR REPRODUCĂTOARE

2.1. Locul, frecvența și statutul prelevării de probe

Se prelevează probe de la efectivele de reproducție la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și în cadrul controalelor oficiale.

2.1.1. Prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar

Se prelevează probe o dată la două săptămâni, în locul ales de autoritatea competentă, utilizându-se una dintre următoarele două posibilități:

- (a) în incubator; sau
- (b) în exploatație.

Autoritatea competentă poate decide să aplice una dintre opțiunile menționate la literele (a) sau (b) întregului program de teste pentru toate efectivele de reproducție de pui de carne și una dintre aceste opțiuni pentru toate efectivele reproducătoare de păsări ouătoare. Cu toate acestea, prelevarea de probe la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului din interiorul Uniunii trebuie să aibă loc în exploatație.

O procedură este stabilită pentru a garanta că depistarea prezenței serotipurilor relevante de *Salmonella* în timpul prelevării de probe efectuate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar este notificată fără întârziere autorității competente de către laboratorul care efectuează analizele. Notificarea la timp a depistării prezenței oricărui serotip de *Salmonella* relevant rămâne responsabilitatea operatorului din sectorul alimentar și a laboratorului care efectuează analizele.

Prin derogare de la primul paragraf al punctului 2.1.1, dacă obiectivul UE a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici

Capitolul II PROGRAM DE TESTE NECESARE VERIFICĂRII ÎNDEPLINIRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL PRIVIND DIMINUAREA SEROTIPURILOR RELEVANTE DE SALMONELLA LA EFECTIVELE REPRODUCĂTOARE ADULTE DIN SPECIA GALLUS GALLUS

Secțiunea 1-a Monitorizarea efectivelor reproducătoare

4. Locul, frecvența și statutul prelevării de probe. Probele se prelevează de la efectivele de reproducție atât la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, cât și în cadrul controalelor oficiale:

4.1. prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar cu o frecvență bisăptămânală (o dată la două săptămâni), în locul stabilit de autoritatea competentă, utilizând una dintre următoarele două opțiuni:

- 4.1.1. în incubator; sau;
- 4.1.2. în exploatație.

5. Autoritatea competentă aplică una dintre opțiunile menționate la subpct. 4.1.1. sau 4.1.2. întregului program de teste pentru toate efectivele de reproducție de pui de carne și una dintre aceste opțiuni pentru toate efectivele reproducătoare de păsări ouătoare. Cu toate acestea, prelevarea de probe la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului din alte țări trebuie să aibă loc în exploatație.

6. O procedură este stabilită pentru a garanta că depistarea prezenței serotipurilor relevante de *Salmonella* în timpul prelevării de probe efectuate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar este notificată fără întârziere autorității competente de către laboratorul care efectuează analizele. Notificarea la timp a depistării prezenței oricărui serotip de *Salmonella* relevant rămâne responsabilitatea operatorului din sectorul alimentar și a laboratorului care efectuează analizele.

<p>consecutivi pe întreg teritoriul statului membru, prelevarea de probe în exploatație se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare trei săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia intervalul de testare de două săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>2.1.2. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale constă în:</p> <p>2.1. în cazul în care prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se desfășoară în incubator:</p> <p>(a) se efectuează o prelevare de probe de rutină în incubator o dată la șaisprezece săptămâni;</p> <p>(b) se efectuează o prelevare de probe de rutină în exploatație, de două ori pe durata ciclului de producție, și anume prima dată în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor și a doua oară spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;</p> <p>(c) se efectuează o prelevare de probe de confirmare în exploatație, în cazul depistării prezenței serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante în probele prelevate din incubator;</p> <p>2.1. în cazul în care prelevarea probelor are loc în exploatație</p> <p>2.2. la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, se efectuează o prelevare de probe de rutină de trei ori în cursul ciclului de producție:</p> <p>(a) în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor;</p> <p>(b) spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;</p>	<p>7. Prin derogare de la subpct. 4.1, dacă obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, prelevarea de probe în exploatație se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare trei săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia intervalul de testare de două săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>8. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale constă în:</p> <p>8.1. în cazul în care prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se desfășoară în incubator:</p> <p>8.1.1. se efectuează o prelevare de probe de rutină în incubator o dată la șaisprezece săptămâni;</p> <p>8.1.2. se efectuează o prelevare de probe de rutină în exploatație, de două ori pe durata ciclului de producție, și anume prima dată în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor și a doua oară spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;</p> <p>8.1.3. se efectuează o prelevare de probe de confirmare în exploatație, în cazul depistării prezenței serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante în probele prelevate din incubator;</p> <p>8.2. în cazul în care prelevarea probelor are loc în exploatație la inițiativa operatorului din sectorul alimentar, se efectuează o prelevare de probe de rutină de trei ori în cursul ciclului de producție:</p> <p>8.2.1. în termen de patru săptămâni de la începutul perioadei de depunere a ouălor sau de la mutarea în unitatea de depunere a ouălor;</p> <p>8.2.2. spre sfârșitul perioadei de depunere a ouălor, cel mai devreme cu opt săptămâni înainte de terminarea ciclului de producție;</p> <p>8.2.3. în orice moment al ciclului de producție, într-un moment suficient de îndepărtat de prelevările menționate la subpct. 8.2.1 și 8.2.2;</p> <p>8.3. prin derogare de la dispozițiile subpct. 8.1 și 8.2, în cazul în care obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi, autoritatea competentă poate înlocui prelevările de probe de rutină cu prelevări de probe:</p>		
--	--	--	--

<p>(c) în orice moment al ciclului de producție, într-un moment suficient de îndepărtat de prelevările menționate la literele (a) și (b);</p> <p>2.1. prin derogare de la dispozițiile punctelor 2.1.2.1 și 2.1.2.2,</p> <p>2.3. în cazul în care obiectivul UE a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi pe întregul teritoriu al statului membru, autoritatea competentă poate înlocui prelevările de probe de rutină cu prelevări de probe:</p> <p>(a) la exploatație o dată, în orice moment al ciclului de producție, și o dată pe an la incubator; sau</p> <p>(b) la exploatație de două ori, în orice moment, la o distanță suficientă în timp în decursul ciclului de producție.</p> <p>Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia prelevarea de probe prevăzută la punctul 2.1.2.1 sau 2.1.2.2, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.</p> <p>2.2. Protocol de prelevare a probelor</p> <p>2.2.1. Prelevarea de probe în incubator</p> <p>Cel puțin o probă este prelevată pe efectiv de reproducție la fiecare prelevare de probe.</p> <p>Prelevarea de probe trebuie să se programeze într-o zi de ecloziune, atunci când probele de la toate efectivele reproducătoare sunt disponibile. Dacă nu este posibil, trebuie garantat faptul că probele sunt prelevate de la fiecare efectiv cel puțin în conformitate cu frecvența stabilită la punctul 2.1.</p> <p>Toate materialele din toate incubatoarele din care sunt luați pui eclozați în ziua prelevării de probe trebuie să contribuie la setul de probe în mod proporționat.</p> <p>Dacă în incubatoare sunt peste 50 000 de ouă de la un efectiv reproducător, se prelevează o a doua probă de la efectivul respectiv.</p> <p>Această probă conține cel puțin următoarele elemente:</p>	<p>8.3.1. la exploatație o dată, în orice moment al ciclului de producție, și o dată pe an la incubator; sau</p> <p>8.3.2. la exploatație de două ori, în orice moment, la o distanță suficientă în timp în decursul ciclului de producție.</p> <p>9. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să se reia prelevarea de probe prevăzută la subpct. 8.1 și 8.2, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>10. Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.</p> <p>11. Protocol de prelevare a probelor în incubator. Cel puțin o probă este prelevată pe efectiv de reproducție la fiecare prelevare de probe.</p> <p>12. Prelevarea de probe trebuie să se programeze într-o zi de ecloziune, atunci când probele de la toate efectivele reproducătoare sunt disponibile. Dacă nu este posibil, trebuie garantat faptul că probele sunt prelevate de la fiecare efectiv cel puțin în conformitate cu frecvența stabilită la pct. 4.</p> <p>13. Toate materialele din toate incubatoarele din care sunt luați pui eclozați în ziua prelevării de probe trebuie să contribuie la setul de probe în mod proporționat.</p> <p>14. Dacă în incubatoare sunt peste 50 000 de ouă de la un efectiv reproducător, se prelevează o a doua probă de la efectivul respectiv.</p>		
---	--	--	--

<p>(a) o probă compusă din căptușeli vizibil murdărite ale siturilor de incubație, prelevată aleatoriu din cinci situri de incubație distincte sau din cinci locuri diferite ale incubatorului, pentru atingerea unei suprafețe totale de cel puțin 1 m²; totuși, în cazul în care ouăle destinate incubației care provin de la un efectiv de reproducție ocupă mai mult de un incubator, se prelevează o astfel de probă compusă din fiecare incubator până la un număr maxim de cinci incubatoare; sau</p> <p>(b) o probă prelevată cu unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm², prelevată imediat după mutarea puilor de pe întreaga suprafață de la fundul a cel puțin cinci situri de incubație căptușite sau din puful din cinci locuri, inclusiv de pe podea, în toate dintre cele până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, garantând că se prelevează cel puțin o probă pentru fiecare efectiv de la care provin ouăle; sau</p> <p>(c) 10 g de coji de ouă sparte se prelevează dintr-un total de 25 de situri de incubație diferite, și anume 250 g pentru proba inițială, din până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, care sunt zdrobite, amestecate și din care se formează o subprobă de 25 g pentru testări.</p> <p>Procedura prevăzută la literele (a), (b) și (c) se aplică prelevării de probe realizate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și în cadrul controalelor oficiale. Cu toate acestea, nu este obligatoriu să se includă un incubator cu ouă provenind de la efective diferite, dacă cel puțin 80 % din ouă se află în alte incubatoare care au fost supuse prelevării de probe.</p> <p>2.2.2. Prelevarea de probe din exploatație</p> <p>2.2.2.1. Prelevarea de probe de rutină la inițiativa operatorului din sectorul alimentar</p> <p>Prelevarea se referă în principal la probe de materii fecale, iar scopul său este depistarea unei prevalențe de 1 % în cadrul efectivului, cu o limită de încredere de 95 %. În acest scop, probele au una dintre următoarele forme:</p> <p>(a) amestec de materii fecale, alcătuit din probe distincte de materii fecale proaspete, cântărind fiecare cel puțin 1 g, prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului în care</p>	<p>15. Această probă conține cel puțin următoarele elemente:</p> <p>15.1. o probă compusă din căptușeli vizibil murdărite ale siturilor de incubație, prelevată aleatoriu din cinci situri de incubație distincte sau din cinci locuri diferite ale incubatorului, pentru atingerea unei suprafețe totale de cel puțin 1 m², totuși, în cazul în care ouăle destinate incubației care provin de la un efectiv de reproducție ocupă mai mult de un incubator, se prelevează o astfel de probă compusă din fiecare incubator până la un număr maxim de cinci incubatoare; sau</p> <p>15.2. o probă prelevată cu unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm², prelevată imediat după mutarea puilor de pe întreaga suprafață de la fundul a cel puțin cinci situri de incubație căptușite sau din puful din cinci locuri, inclusiv de pe podea, în toate dintre cele până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, garantând că se prelevează cel puțin o probă pentru fiecare efectiv de la care provin ouăle; sau</p> <p>15.3. 10 g de coji de ouă sparte se prelevează dintr-un total de 25 de situri de incubație diferite, și anume 250 g pentru proba inițială, din până la cinci incubatoare cu ouă eclozate din efectiv, care sunt zdrobite, amestecate și din care se formează o subprobă de 25 g pentru testări.</p> <p>16. Procedura prevăzută la subpct. 15.1 - 15.3 se aplică prelevării de probe realizate la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și în cadrul controalelor oficiale. Cu toate acestea, nu este obligatoriu să se includă un incubator cu ouă provenind de la efective diferite, dacă cel puțin 80% din ouă se află în alte incubatoare care au fost supuse prelevării de probe.</p> <p>17. Prelevarea de probe de rutină din exploatație la inițiativa operatorului din sectorul alimentar se referă în principal la probe de materii fecale. Scopul său este depistarea unei prevalențe de 1% în cadrul efectivului, cu o limită de încredere de 95%. În acest scop, probele se prezintă sub una dintre următoarele forme:</p> <p>17.1. amestec de materii fecale, alcătuit din probe distincte de materii fecale proaspete, cântărind fiecare cel puțin 1 g, prelevate aleatoriu din mai multe puncte ale adăpostului în care este ținut efectivul reproducătoare sau, în cazul în care efectivul reproducător are acces liber la mai multe adăposturi dintr-o anumită exploatație, din fiecare</p>		
--	--	--	--

<p>este ținut efectivul reproducătoare sau, în cazul în care efectivul reproducător are acces liber la mai multe adăposturi dintr-o anumită exploatație, din fiecare grup de cotețe ale exploatației în care este ținut efectivul reproducător. Materiile fecale pot fi regrupate în minimum două probe compuse, în scopul efectuării analizei.</p> <p>Tabelul de mai jos indică numărul de puncte în care urmează să se efectueze prelevări distincte de materii fecale, în scopul constituirii unei probe compuse:</p>		<p>grup de cotețe ale exploatației în care este ținut efectivul reproducător. Materiile fecale pot fi regrupate în minimum două probe compuse, în scopul efectuării analizei.</p> <p>Numărul de puncte în care urmează să se efectueze prelevări distincte de materii fecale, în scopul constituirii unei probe compuse</p>			
Numărul de păsări din efectivul reproducător	Numărul de probe de materii fecale care trebuie prelevate din efectivul reproducător	Numărul de păsări din efectivul reproducător	Numărul de probe de materii fecale care trebuie prelevate din efectivul reproducător		
250-349	200	250-349	200		
350-449	220	350-449	220		
450-799	250	450-799	250		
800-999	260	800-999	260		
1 000 sau mai multe	300	1000 sau mai multe	300		
<p>(b) huse pentru cizme și/sau probe de praf: Husele pentru cizme utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. De asemenea, se pot utiliza în acest scop „șosete” din tub de tifon. Suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător (de exemplu, 0,8 % clorură de sodiu și 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă sau cu apă sterilă sau cu oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă). Probele sunt prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu așternut și zonele cu grătare, în cazul în care nu este periculos să se meargă pe grătare. Prelevarea de probe acoperă toate țarcurile din fiecare adăpost. După terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Probele se compun din:</p>		<p>17.2. huse pentru cizme și/sau probe de praf utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. De asemenea, se pot utiliza în acest scop șosete din tub de tifon: 17.2.1. suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător (de exemplu, 0,8% clorură de sodiu și 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă sau cu apă sterilă sau cu oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă); 17.2.2. probele sunt prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu așternut și zonele cu grătare, în cazul în care nu este periculos să se meargă pe grătare. Prelevarea de probe acoperă toate țarcurile din fiecare adăpost; 17.2.3. după terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă, probele se compun din:</p>			

<p>(i) cinci perechi de huse pentru cizme, fiecare reprezentând aproximativ 20 % din zona adăpostului; în scopul analizei, perechile de huse pentru cizme pot fi grupate în minimum două probe compuse; sau</p> <p>(ii) cel puțin o pereche de huse pentru cizme reprezentând întreaga suprafață a adăpostului și o probă suplimentară de praf colectată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil; pentru a colecta această probă de praf trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm²;</p> <p>(c) în cazul în care efectivele de reproducție sunt ținute în cuști, se pot preleva probe de materii fecale amestecate, în mod natural, de pe benzile de evacuare, de pe raclete sau din fose, în funcție de tipul adăpostului. Se colectează două probe de cel puțin 150 g, pentru a fi supuse unor teste separate:</p> <p>(i) benzile de evacuare pentru dejecții situate sub fiecare rând de cuști, care sunt puse în funcțiune în mod periodic și se descarcă într-un sistem cu șurub sau într-un conveier;</p> <p>(ii) sistem de fosă pentru dejecții în care deflectoarele situate sub cuști sunt răzuite într-o fosă situată sub adăpost;</p> <p>(iii) sistem de fosă pentru dejecții dintr-un adăpost în care cuștile sunt dispuse în trepte și unde materiile fecale cad direct în fosă.</p> <p>De obicei, într-un adăpost există mai multe rânduri de cuști. Proba compusă globală conține materii fecale amestecate provenite din fiecare rând. De la fiecare efectiv reproducător se prelevează două probe compuse, în conformitate cu prezentarea făcută în continuare, de la al treilea până la al șaselea paragraf. Sistemele care conțin benzi sau raclete trebuie puse în funcțiune în ziua prelevării de probe, înainte de efectuarea acesteia. În cazul sistemelor prevăzute cu deflectoare sub cuști și cu raclete, trebuie să se colecteze materiile fecale amestecate depuse pe racletă, după punerea în funcțiune a acestora. În cazul sistemelor cu cuști dispuse în trepte, care nu sunt prevăzute nici cu benzi, nici cu raclete, este necesară colectarea materiilor fecale amestecate din fosă. Sisteme de benzi pentru dejecții: se vor colecta materiile fecale amestecate de la capetele de evacuare ale benzilor.</p>	<p>17.2.3.1. cinci perechi de huse pentru cizme, fiecare reprezentând aproximativ 20% din zona adăpostului; în scopul analizei, perechile de huse pentru cizme pot fi grupate în minimum două probe compuse; sau</p> <p>17.2.3.2. cel puțin o pereche de huse pentru cizme reprezentând întreaga suprafață a adăpostului și o probă suplimentară de praf colectată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil, pentru a colecta această probă de praf trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm²;</p> <p>17.3. în cazul în care efectivele de reproducție sunt ținute în cuști, se pot preleva probe de materii fecale amestecate, în mod natural, de pe benzile de evacuare, de pe raclete sau din fose, în funcție de tipul adăpostului. Se colectează două probe de cel puțin 150 g, pentru a fi supuse unor teste separate:</p> <p>17.3.1. benzile de evacuare pentru dejecții situate sub fiecare rând de cuști, care sunt puse în funcțiune în mod periodic și se descarcă într-un sistem cu șurub sau într-un conveier;</p> <p>17.3.2. sistem de fosă pentru dejecții în care deflectoarele situate sub cuști sunt răzuite într-o fosă situată sub adăpost;</p> <p>17.3.3. sistem de fosă pentru dejecții dintr-un adăpost în care cuștile sunt dispuse în trepte și unde materiile fecale cad direct în fosă:</p> <p>17.3.3.1. de obicei, într-un adăpost există mai multe rânduri de cuști. Proba compusă globală conține materii fecale amestecate provenite din fiecare rând. De la fiecare efectiv reproducător se prelevează două probe compuse, în conformitate cu subpct. 17.3.3.2 - 17.3.3.5.</p> <p>17.3.3.2. sistemele care conțin benzi sau raclete trebuie puse în funcțiune în ziua prelevării de probe, înainte de efectuarea acesteia.</p> <p>17.3.3.3. în cazul sistemelor prevăzute cu deflectoare sub cuști și cu raclete, trebuie să se colecteze materiile fecale amestecate depuse pe racletă, după punerea în funcțiune a acestora.</p> <p>17.3.3.4. în cazul sistemelor cu cuști dispuse în trepte, care nu sunt prevăzute nici cu benzi, nici cu raclete, este necesară colectarea materiilor fecale amestecate din fosă.</p> <p>17.3.3.5. sisteme de benzi pentru dejecții: se vor colecta materiile fecale amestecate de la capetele de evacuare ale benzilor.</p> <p>17.4. în adăposturile cu cuști în care nu se acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai</p>		
---	--	--	--

<p><u>▼M2</u></p> <p>(d) În adăposturile cu cuști în care nu se acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai multe tampoane umede din material textil cu o suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon, umezite cu un diluant corespunzător (de exemplu, 0,8 % clorură de sodiu și 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă, apă sterilă sau oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă), pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, având grijă ca fiecare tampon să fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare a benzilor.</p> <p>(e) În adăposturile pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din adăpost cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, în conformitate cu litera (b), și cel puțin două tampoane umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea manual de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate cu litera (d).</p> <p><u>▼B</u></p> <p>2.2.2.2. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale</p> <p>(a) Prelevarea de probe de rutină se efectuează în conformitate cu descrierea de la punctul 2.2.2.1.</p> <p>(b) Prelevarea de probe pentru confirmare care urmează după depistarea serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante în probele prelevate din incubator se realizează în conformitate cu punctul 2.2.2.1.</p> <p>Se pot colecta probe suplimentare pentru o posibilă testare a prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, după cum urmează: se pot alege aleatoriu păsări din fiecare adăpost al exploatației, de obicei această operațiune se limitează la un număr de cel mult cinci păsări din fiecare adăpost, cu excepția cazului în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea probelor de la un număr mai mare de păsări.</p>	<p>multe tampoane umede din material textil cu o suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon, umezite cu un diluant corespunzător (de exemplu, 0,8% clorură de sodiu și 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă, apă sterilă sau oricare alt diluant acceptat de autoritatea competentă), pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, având grijă ca fiecare tampon să fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare a benzilor.</p> <p>17.5. în adăposturile pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din adăpost cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, în conformitate cu subpct. 17.2, și cel puțin două tampoane umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea manual de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate cu subpct. 17.4.</p> <p>18. Prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale:</p> <p>18.1. prelevarea de probe de rutină se efectuează în conformitate cu pct. 17.</p> <p>18.2. prelevarea de probe pentru confirmare care urmează după depistarea serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante în probele prelevate din incubator se realizează în conformitate cu pct.17.</p> <p>18.2.1. se pot colecta probe suplimentare pentru o posibilă testare a prezenței agenților antimicrobieni sau a efectului inhibitor al proliferării bacteriene, după cum urmează: se pot alege aleatoriu păsări din fiecare adăpost al exploatației, de obicei această operațiune se limitează la un număr de cel mult cinci păsări din fiecare adăpost, cu excepția cazului în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea probelor de la un număr mai mare de păsări.</p> <p>18.2.2. dacă nu se confirmă sursa infecției, se realizează testele de rezistență antimicrobiană sau noi teste bacteriologice pentru depistarea serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante asupra efectivului</p>		
---	--	--	--

<p>Dacă nu se confirmă sursa infecției, se realizează testele de rezistență antimicrobiană sau noi teste bacteriologice pentru depistarea serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante asupra efectivului reproducător sau asupra descendenților acestuia înainte de a se ridica restricțiile comerciale.</p> <p>În cazul în care se detectează agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene, infecția cu <i>Salmonella</i> se consideră ca fiind confirmată.</p> <p>(c) Suspectarea unor rezultate false</p> <p>În cazuri excepționale, atunci când autoritatea competentă are motive de a suspecta certitudinea rezultatului obținut (rezultate pozitive sau negative false), aceasta poate decide să repete testarea în conformitate cu litera (b).</p> <p>3. EXAMINAREA PROBELOR</p> <p>3.1. Transportul și pregătirea probelor</p> <p>3.1.1. Transport</p> <p>Probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă la laboratoarele menționate la articolele 11 și 12 din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, în termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25 °C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după prelevarea probelor.</p> <p>3.1.2. Căptușeala siturilor de incubație</p> <p>(a) Proba se pune într-un litru de apă peptonată tamponată (denumită în continuare „APT”), preîncălzită la temperatura camerei și se amestecă ușor.</p> <p>(b) Se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare descrisă la punctul 3.2.</p> <p>3.1.3. Probe de huse pentru cizme și de praf</p> <p>(a) Perechea (perechile) de huse pentru cizme/șosete de protecție și proba de praf (tampon din material textil) se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente sau a prafului liber, și se pune în 225 ml de APT, preîncălzită la temperatura mediului ambiant.</p>	<p>reproducător sau asupra descendenților acestuia înainte de a se ridica restricțiile comerciale.</p> <p>18.2.3. în cazul în care se detectează agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene, infecția cu <i>Salmonella</i> se consideră ca fiind confirmată.</p> <p>18.3. suspectarea unor rezultate false.</p> <p>19. În cazuri excepționale, atunci când autoritatea competentă are motive de a suspecta certitudinea rezultatului obținut (rezultate pozitive sau negative false), aceasta poate decide să repete testarea în conformitate cu subpct. 18.2.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 2-a Examinarea probelor</p> <p>20. Transportul și pregătirea probelor:</p> <p>20.1. la transport probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă la laboratoarele menționate la pct. 30 - 36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar, (anexa nr. 1) în termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25°C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după prelevarea probelor;</p> <p>20.2. căptușeala siturilor de incubație:</p> <p>20.2.1. proba se pune într-un litru de apă peptonată tamponată (în continuare - APT), preîncălzită la temperatura camerei și se amestecă ușor.</p> <p>20.2.2. se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare descrisă la pct. 20;</p> <p>20.3. probe de huse pentru cizme și de praf:</p> <p>20.3.1. perechea (perechile) de huse pentru cizme/șosete de protecție și proba de praf (tampon din material textil) se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente sau a</p>		
--	--	--	--

<p>(b) Husele pentru cizme/șosete și tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonelui din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar.</p> <p>Trebuie făcute pregătiri separate pentru husele pentru cizme și tamponul de material textil.</p> <p>(c) În cazul în care cinci perechi de huse pentru cizme/șosete sunt amestecate în două probe, se introduce fiecare probă compusă în 225 ml de APT sau mai mult, dacă este necesar, pentru a le scufunda complet și pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonelui din probă.</p> <p>(d) Se amestecă pentru saturarea completă a probei și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare menționate la punctul 3.2.</p> <p>3.1.4. Alte probe de materii fecale</p> <p>(a) Probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar o subprobă de 25 g se prelevează în vederea culturii.</p> <p>(b) Subproba de 25 g este imersată în 225 ml de APT încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant.</p> <p>(c) Se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare menționată la punctul 3.2.</p> <p>În cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării salmonelui sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele menționate la punctele 3.1.2, 3.1.3 și 3.1.4 privind prepararea probelor.</p> <p>▼M2</p> <p>3.1.5.</p> <p>În cazul colectării cu ajutorul tampoanelor din material textil, în conformitate cu punctul 2.2.2.1 litera (d), sau cu ajutorul unei perechi de huse pentru cizme și a două tampoane umede din material textil, în conformitate cu punctul 2.2.2.1 litera (e), probele sunt amestecate în conformitate cu punctul 3.1.3 litera (b).</p> <p>▼B</p> <p>3.2. Metoda de depistare</p> <p>▼M2</p> <p>Depistarea <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.</p>	<p>prafului liber, și se pune în 225 ml de APT, preîncălzită la temperatura mediului ambiant;</p> <p>20.3.2. husele pentru cizme/șosete și tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonelui din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar. Trebuie făcute pregătiri separate pentru husele pentru cizme și tamponul de material textil;</p> <p>20.3.3. în cazul în care cinci perechi de huse pentru cizme/șosete sunt amestecate în două probe, se introduce fiecare probă compusă în 225 ml de APT sau mai mult, dacă este necesar, pentru a le scufunda complet și pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea salmonelui din probă.</p> <p>20.3.4. se amestecă pentru saturarea completă a probei și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare menționate la pct. 20.</p> <p>20.4. alte probe de materii fecale:</p> <p>20.4.1. probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar o subprobă de 25 g se prelevează în vederea culturii;</p> <p>20.4.2. subproba de 25 g este imersată în 225 ml de APT încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant;</p> <p>20.4.3. se continuă cultivarea probei prin utilizarea metodei de depistare menționată la pct. 21.</p> <p>20.5. în cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării salmonelui sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele menționate la subpct. 20.2 - 20.4 privind prepararea probelor;</p> <p>20.6. în cazul colectării cu ajutorul tampoanelor din material textil, în conformitate cu subpct. 17.4, sau cu ajutorul unei perechi de huse pentru cizme și a două tampoane umede din material textil, în conformitate cu subpct. 17.5, probele sunt amestecate în conformitate cu subpct. 20.3.2.</p> <p>21. Metoda de depistare. Depistarea <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1. În ceea ce privește probele de huse pentru cizme, probele de praf și celelalte probe de materii fecale menționate la pct. 18, este posibilă gruparea bulioanelor de îmbogățire în APT incubate pentru continuarea cultivării. În acest scop, se incubează cele două probe în APT în conformitate cu procedura menționată la subpct.19.3. Se prelevează</p>		
---	--	--	--

<p><u>▼B</u> În ceea ce privește probele de huse pentru cizme, probele de praf și celelalte probe de materii fecale menționate la punctul 3.1, este posibilă gruparea bulioanelor de îmbogățire în APT incubate pentru continuarea cultivării. În acest scop, se incubează cele două probe în APT în conformitate cu procedura menționată la punctul 3.1.3. Se prelevează 1 ml de bulion incubat din fiecare probă și se agită bine. Apoi se prelevează 0,1 ml din amestec și se inoculează plăcile MSR/V (mediul Rappaport-Vassiladis semisolid modificat). După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învârtite sau agitate în alt fel, deoarece aceste acțiuni eliberează particule inhibatoare și reduc izolarea ulterioară în MSR/V.</p> <p>3.3. Serotipizarea Cel puțin un izolat din fiecare probă care indică o reacție pozitivă trebuie tipizat, în conformitate cu clasificarea Kaufmann-White.</p> <p><u>▼M2</u> 3.4. Metode alternative Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la punctele 3.1, 3.2 și 3.3 din prezenta anexă, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).</p> <p><u>▼B</u> 3.5. Depozitarea sușelor Trebuie garantat faptul că cel puțin o sușă izolată de serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă testare ulterioară a sensibilității la bacteriofagi sau la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea sușelor timp de cel puțin doi ani. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.</p> <p>4. REZULTATE ȘI RAPORTARE Un efectiv reproducător este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului UE:</p>	<p>1 ml de bulion incubat din fiecare probă și se agită bine. Apoi se prelevează 0,1 ml din amestec și se inoculează plăcile MSR/V (mediul Rappaport-Vassiladis semisolid modificat). După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învârtite sau agitate în alt fel, deoarece aceste acțiuni eliberează particule inhibatoare și reduc izolarea ulterioară în MSR/V.</p> <p>22. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare probă care indică o reacție pozitivă trebuie tipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.</p> <p>23. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 19-21, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).</p> <p>24. Depozitarea sușelor. Trebuie garantat faptul că cel puțin o sușă izolată de serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă testare ulterioară a sensibilității la bacteriofagi sau la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea sușelor timp de cel puțin doi ani. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.</p>		
---	--	--	--

Secțiunea 3-a
Rezultate și raportare

<p>— în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante (cu excepția sușelor vaccinale) într-una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipurile de <i>Salmonella</i> relevante sunt depistate doar în proba de praf; sau</p> <p>— în cazul în care prelevarea de probe pentru confirmare în cadrul controalelor oficiale în conformitate cu punctul 2.2.2.2 litera (b) nu confirmă depistarea serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante, dar agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene au fost depistați în efectiv.</p> <p>Această regulă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la punctul 2.2.2.2 litera (c), atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru <i>Salmonella</i> rezultat în urma prelevării de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost confirmat de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale.</p> <p>Un efectiv reproducător pozitiv este luat în considerare o singură dată, indiferent de frecvența depistării serotipurilor relevante de salmonela la acest efectiv în timpul ciclului de producție sau dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.</p> <p>Raportarea include:</p> <p>(a) o descriere detaliată a posibilităților alese pentru programul de prelevare a probelor și a tipului de probe prelevate, după caz;</p> <p>(b) numărul total de efective reproducătoare adulte care cuprind cel puțin 250 de păsări care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p> <p>(c) rezultatele testelor, inclusiv:</p> <p>(i) numărul total de efective reproducătoare declarate pozitive cu orice serotip de <i>Salmonella</i> în statul membru;</p> <p>(ii) numărul de efective reproducătoare declarate pozitive cu cel puțin unul dintre serotipurile de <i>Salmonella</i> relevante;</p> <p>(iii) numărul de efective reproducătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de <i>Salmonella</i> sau pentru un serotip nespecificat de <i>Salmonella</i> nespecificată (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipate);</p>	<p>25. Un efectiv reproducător este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național în cazul în care:</p> <p>25.1. se depistează prezența serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante (cu excepția sușelor vaccinale) într-una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipurile de <i>Salmonella</i> relevante sunt depistate doar în proba de praf; sau</p> <p>25.2. prelevarea de probe pentru confirmare în cadrul controalelor oficiale în conformitate cu subpct. 18.2 nu confirmă depistarea serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante, dar agenți antimicrobieni sau efectul inhibitor al proliferării bacteriene au fost depistați în efectiv.</p> <p>26. Această regulă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la subpct. 18.3 atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru <i>Salmonella</i> rezultat în urma prelevării de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar nu a fost confirmat de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale.</p> <p>27. Un efectiv reproducător pozitiv este luat în considerare o singură dată, indiferent de frecvența depistării serotipurilor relevante de salmonela la acest efectiv în timpul ciclului de producție sau dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.</p> <p>28. Raportarea include:</p> <p>28.1. o descriere detaliată a posibilităților alese pentru programul de prelevare a probelor și a tipului de probe prelevate, după caz;</p> <p>28.2. numărul total de efective reproducătoare adulte care cuprind cel puțin 250 de păsări care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p> <p>28.3. rezultatele testelor, inclusiv:</p> <p>28.3.1. numărul total de efective reproducătoare declarate pozitive cu orice serotip de <i>Salmonella</i>;</p> <p>28.3.2. numărul de efective reproducătoare declarate pozitive cu cel puțin unul dintre serotipurile de <i>Salmonella</i> relevante;</p> <p>28.3.3. numărul de efective reproducătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de <i>Salmonella</i> sau pentru un serotip nespecificat de</p>		
---	---	--	--

<p>(d) numărul de cazuri în care proba inițială declarată pozitivă pentru <i>Salmonella</i> rezultată din prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentară nu a fost confirmată de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale;</p> <p>(e) explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale.</p> <p>Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la articolul 9 alineatul (1) din Directiva 2003/99/CE.</p>	<p>Salmonella nespecificată (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipate);</p> <p>28.4. numărul de cazuri în care proba inițială declarată pozitivă pentru <i>Salmonella</i> rezultată din prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentară nu a fost confirmată de prelevarea de probe din cadrul controalelor oficiale;</p> <p>28.5. explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale.</p> <p>29. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.</p>		

TABEL DE CONCORDANȚĂ

cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale

1	Regulamentul (UE) nr. 200/2012 al Comisiei din 8 martie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de pui de carne, astfel cum se prevede în Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R0200, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 071 din 09 mai 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019				
2	Proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale				
3	Gradul general de compatibilitate –compatibil				
4	Autoritatea/persoana responsabilă MAIA / Antohiev Tatiana				
5	Data întocmirii/actualizării -2025				
Actul Uniunii Europene		Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observații	
6	7	8	9		
<p><i>Articolul 1</i> Obiectivul Uniunii 1. Obiectivul Uniunii, astfel cum este menționat la articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, de reducere a prevalenței <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i> la puii de carne (denumit în continuare „obiectivul Uniunii”) constă în reducerea la 1% sau mai puțin a procentului maxim anual de efective de pui de carne care rămân pozitive în ceea ce privește <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i>. În ceea ce privește <i>Salmonella typhimurium</i> monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◀ se includ în obiectivul Uniunii. 2. Programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului Uniunii este prevăzut în anexă (denumit în continuare „programul de teste”).</p>		<p style="text-align: center;">Capitolul I Dispoziții generale</p> <p>1. Norma sanitară veterinară privind un obiectiv național de reducere a <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i> la efectivele de pui de carne (în continuare –<i>Normă sanitară veterinară</i>) trasează obiectivul național și stabilește programul de teste necesar pentru verificarea realizării acestuia. Obiectivul național de reducere a prevalenței <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i> la puii de carne (în continuare - <i>obiectivul național</i>) constă în reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual de efective de pui de carne care rămân pozitive în ceea ce privește următoarele serotipuri: <i>Salmonella Enteritidis</i>, <i>Salmonella Typhimurium</i>, inclusiv <i>Salmonella Typhimurium</i> monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, (în continuare - <i>serotipurile relevante de Salmonella</i>).</p>		compatibil	
<p><i>Articolul 2</i> Revizuirea obiectivului Uniunii</p>			Norme UE neaplicabile		

<p>Comisia revizuieste obiectivul Uniunii ținând cont de informațiile colectate în conformitate cu programul de teste și cu criteriile stabilite la articolul 4 alineatul (6) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.</p>			
<p><i>Articolul 3</i> Abrogarea Regulamentului (CE) nr. 646/2007 Regulamentul (CE) nr. 646/2007 se abrogă. Trimiterile la regulamentul abrogat se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	
<p><i>Articolul 4</i> Intrarea în vigoare Prezentul regulament intră în vigoare în a treia zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	
<p><i>ANEXĂ</i> Programul de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului Uniunii menționat la articolul 1 alineatul (2)</p> <p>1. CADRUL DE PRELEVARE DE PROBE Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de pui de carne din specia <i>Gallus gallus</i> (denumite în continuare „pui de carne”) în cadrul programelor naționale de control menționate la articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.</p> <p>2. MONITORIZAREA PUILOR DE CARNE 2.1. Frecvența eșantionării (a) Operatorii din sectorul alimentar trebuie să eșantioneze toate efectivele de pui de carne în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare. Prin derogare de la obligația de eșantionare prevăzută la primul paragraf, autoritatea competentă poate prevedea că operatorii din sectorul alimentar trebuie să eșantioneze cel puțin un efectiv de pui de carne pe lot în cazul exploatațiilor cu mai mult de un efectiv atunci când: (i) se utilizează un sistem de intrare și ieșire a tuturor păsărilor în același timp în toate efectivele din exploatație;</p>	<p>2. Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național (în continuare <i>-programul de teste</i>) este prevăzut în Cap. II.</p> <p>3. Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de pui de carne din specia <i>Gallus gallus</i> (în continuare <i>- pui de carne</i>) în cadrul programelor naționale de control menționate la pct. 16-18 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1).</p> <p style="text-align: center;">Capitolul II PROGRAMUL DE TESTE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 1-a Monitorizarea puilor de carne</p> <p>4. Frecvența eșantionării: 4.1. operatorii din sectorul alimentar trebuie să eșantioneze toate efectivele de pui de carne în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare. 4.2. prin derogare de la obligația de eșantionare prevăzută la subpct. 4.1, autoritatea competentă poate prevedea că operatorii din sectorul</p>	<p>compatibil</p>	

<p>(ii) toate efectivele sunt gestionate în același mod;</p> <p>(iii) aprovizionarea cu hrană și apă este comună pentru toate efectivele;</p> <p>(iv) cel puțin în ultimele șase loturi, autoritatea competentă a efectuat teste pentru <i>Salmonella</i> spp. în conformitate cu programul de eșantionare stabilit la primul paragraf la toate efectivele din exploatație și la eșantioane din toate efectivele din cel puțin un lot.</p> <p>(v) toate rezultatele testelor efectuate în conformitate cu primul paragraf și punctul (b) pentru <i>Salmonella enteritidis</i> sau <i>Salmonella typhimurium</i> au fost negative.</p> <p>Prin derogare de la obligațiile privind eșantionarea prevăzute la acest punct, autoritatea competentă poate autoriza eșantionarea în ultimele șase săptămâni înainte de data sacrificării în cazul în care puii de carne sunt fie păstrați pentru mai mult de 81 de zile sau fac obiectul producției ecologice de pui de carne în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 889/2008 (1).</p> <p>(b) Autoritatea competentă eșantionează anual cel puțin un efectiv de pui de carne din 10% dintre exploatațiile cu peste 5 000 de păsări. Eșantionarea se va efectua în funcție de riscuri și de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar.</p> <p>Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentară, astfel cum se prevede la litera (a).</p> <p>2.2. Protocol de prelevare a probelor</p> <p>2.2.1. Instrucțiuni generale pentru eșantionare</p> <p>Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentară trebuie să se asigure că eșantioanele se prelevează de către personal instruit în acest scop.</p> <p>Cel puțin două perechi de huse pentru cizme trebuie să fie luate în vederea eșantionării. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eșantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de pui de carne pot fi regrupate într-un singur eșantion.</p> <p>Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:</p> <p>(a) aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD: 0,8% clorură de sodiu, 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă);</p>	<p>alimentară trebuie să eșantioneze cel puțin un efectiv de pui de carne pe lot în cazul exploatațiilor cu mai mult de un efectiv atunci când:</p> <p>4.2.1. se utilizează un sistem de intrare și ieșire a tuturor păsărilor în același timp în toate efectivele din exploatație;</p> <p>4.2.2. toate efectivele sunt gestionate în același mod;</p> <p>4.2.3. aprovizionarea cu hrană și apă este comună pentru toate efectivele;</p> <p>4.2.4. cel puțin în ultimele șase loturi, autoritatea competentă a efectuat teste pentru <i>Salmonella</i> spp. în conformitate cu programul de eșantionare stabilit la pct. 3 la toate efectivele din exploatație și la eșantioane din toate efectivele din cel puțin un lot;</p> <p>4.2.5. toate rezultatele testelor efectuate în conformitate cu subpct. 4.1 și 4.3 pentru <i>Salmonella Enteritidis</i> sau <i>Salmonella Typhimurium</i> au fost negative;</p> <p>4.2.6. prin derogare de la obligațiile privind eșantionarea prevăzute la acest punct, autoritatea competentă poate autoriza eșantionarea în ultimele șase săptămâni înainte de data sacrificării în cazul în care puii de carne sunt fie păstrați pentru mai mult de 81 de zile sau fac obiectul producției ecologice de pui de carne în conformitate cu art. 10 din Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice;</p> <p>4.3. autoritatea competentă eșantionează anual cel puțin un efectiv de pui de carne din 10% dintre exploatațiile cu peste 5000 de păsări;</p> <p>4.4. eșantionarea se va efectua în funcție de riscuri și de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentară, astfel cum se prevede la subpct. 4.1.</p> <p>5. Protocol de prelevare a probelor. Instrucțiuni generale pentru eșantionare. Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentară se asigură că eșantioanele se prelevează de către personal instruit în acest scop.</p> <p>6. Cel puțin două perechi de huse pentru cizme trebuie să fie luate în vederea eșantionării. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eșantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de pui de carne pot fi regrupate într-un singur eșantion.</p>		
--	---	--	--

<p>(b) aplicarea de apă sterilă;</p> <p>(c) aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la articolul 11 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; sau</p> <p>(d) introducerea în autoclave într-un recipient împreună cu diluanții.</p> <p>Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălzire sau agitarea acestora într-un recipient cu diluant.</p> <p>Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eșantionare în mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme trebuie să acopere aproximativ 50% din suprafața adăpostului.</p> <p>La terminarea eșantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se așează într-un sac sau alt recipient și sunt etichetate.</p> <p>Autoritatea competentă poate decide să crească numărul minim de eșantioane pentru a asigura reprezentativitatea eșantionării într-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și anume condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului.</p> <p>În cazul în care autoritatea competentă aprobă, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eșantion de praf de 100g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tampoane umede din material textil, formând o suprafață combinată de cel puțin 900cm² pot fi utilizate pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.</p> <p>2.2.2. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații</p> <p>(a) Pentru efectivele de pui de carne crescuți în sistem extensiv, eșantioanele se prelevează doar în interiorul adăpostului.</p> <p>(b) Atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat în cazul efectivului cu mai puțin de 100 de pui de carne și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru</p>	<p>7. Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:</p> <p>7.1. aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD): 0,8% clorură de sodiu, 0,1% peptonă în apă deionizată sterilă;</p> <p>7.2. aplicarea de apă sterilă;</p> <p>7.3. aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la pct. 32 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1); sau</p> <p>7.4. introducerea în autoclave într-un recipient împreună cu diluanții.</p> <p>8. Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălzire sau agitarea acestora într-un recipient cu diluant.</p> <p>9. Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eșantionare în mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme trebuie să acopere aproximativ 50% din suprafața adăpostului.</p> <p>10. La terminarea eșantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se așază într-un sac sau alt recipient și sunt etichetate.</p> <p>11. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de eșantioane pentru a asigura reprezentativitatea eșantionării într-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și anume condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului.</p> <p>12. În cazul în care autoritatea competentă aprobă, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eșantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tampoane umede din material textil, formând o suprafață combinată de cel puțin 900 cm² pot fi utilizate pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.</p>		
---	---	--	--

<p>cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mâna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete, sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale adecvate scopului urmărit</p> <p>2.2.3. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau controale documentare, după caz, că rezultatele nu sunt modificate prin prezența de antimicrobieni sau alte substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor. Atunci când nu este depistată prezența <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i>, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul este infectat în sensul obiectivului Uniunii menționat la articolul 1 alineatul (2).</p> <p>2.2.4. Transportul Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, fie prin poșta expresă sau curier la laboratoarele menționate la articolele 11 și 12 din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003. În cursul transportului, acestea trebuie să fie protejate împotriva căldurii mai mari de 25° C și de expunerea la soare. În cazul în care nu este posibil să se trimită probele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, eșantioanele trebuie refrigerate.</p> <p>3. ANALIZE DE LABORATOR 3.1. Pregătirea eșantioanelor În laboratoare, eșantioanele se păstrează refrigerate până în momentul examinării. Examinarea trebuie să înceapă în termen</p>	<p>13. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații: 13.1. pentru efectivele de pui de carne crescuți în sistem extensiv, eșantioanele se prelevează doar în interiorul adăpostului. 13.2. atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat în cazul efectivelor cu mai puțin de 100 de pui de carne și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mâna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete, sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale adecvate scopului urmărit.</p> <p>14. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă. Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau controale documentare, după caz, că rezultatele nu sunt modificate prin prezența de antimicrobieni sau alte substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor.</p> <p>15. Atunci când nu este depistată prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul este infectat în sensul obiectivului menționat la pct. 2.</p> <p>16. Transportul. Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, fie prin poșta expresă sau curier la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici circuitului alimentar. În cursul transportului, acestea trebuie să fie protejate împotriva căldurii mai mari de 25°C și de expunerea la soare.</p> <p>17. În cazul în care nu este posibil să se trimită probele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, eșantioanele trebuie refrigerate.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 2-a Analize de laborator</p> <p>18. Pregătirea eșantioanelor. În laboratoare, eșantioanele se păstrează refrigerate până în momentul examinării. Examinarea</p>		
---	---	--	--

<p>de 48 de ore după primirea eșantioanelor și în termen de patru zile de la data eșantionării.</p> <p>Eșantioanele de praf vor fi analizate separat. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să grupeze eșantioanele și perechea de huse pentru cizme în vederea analizei.</p> <p>Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de detectare menționate la punctul 3.2.</p> <p>Cele două perechi de huse pentru cizme se despachetează cu grijă astfel încât să nu se desprindă materiile fecale aderente, se grupează și se pun în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT) încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant sau se adaugă 225 ml de diluant în mod direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator.</p> <p>Husele pentru cizme sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul eșantionului pentru migrarea salmonelui din probă și, prin urmare, se poate adăuga mai multă APT, după caz.</p> <p>În cazul în care se decide să se recurgă la standarde EN/ISO pentru pregătirea materiilor fecale în scopul detectării salmonelui, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eșantioanelor.</p> <p>▼M1</p> <p>3.2. Metoda de detectare</p> <p>Detectarea <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.</p> <p>▼B</p> <p>3.3. Serotipizarea</p> <p>Cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv prelevat de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea Kaufmann-White-LeMinor actuală.</p> <p>Operatorii din sectorul alimentar trebuie să se asigure că pentru toate izolatele, este exclus cel puțin faptul că acestea nu aparțin serotipurilor de <i>Salmonella enteritidis</i> și de <i>Salmonella typhimurium</i>.</p>	<p>trebuie să înceapă în termen de 48 de ore după primirea eșantioanelor și în termen de patru zile de la data eșantionării.</p> <p>19. Eșantioanele de praf vor fi analizate separat. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să grupeze eșantioanele și perechea de huse pentru cizme în vederea analizei.</p> <p>20. Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de detectare menționate la pct. 24.</p> <p>21. Cele două perechi de huse pentru cizme se despachetează cu grijă astfel încât să nu se desprindă materiile fecale aderente, se grupează și se pun în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT) încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant sau se adaugă 225 ml de diluant în mod direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator.</p> <p>22. Husele pentru cizme sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul eșantionului pentru migrarea salmonelui din probă și, prin urmare, se poate adăuga mai multă APT, după caz.</p> <p>23. În cazul în care se decide să se recurgă la standarde EN/ISO pentru pregătirea materiilor fecale în scopul detectării salmonelui, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eșantioanelor.</p> <p>24. Metoda de detectare. Detectarea <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.</p> <p>25. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv prelevat de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor actuală.</p> <p>26. Operatorii din sectorul alimentar se asigură că pentru toate izolatele, este exclus cel puțin faptul că acestea nu aparțin serotipurilor de <i>Salmonella</i> Enteritidis și de <i>Salmonella</i> Typhimurium.</p>		
---	--	--	--

<p>▼MI</p> <p>3.4. Metode alternative Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de detectare și serotipizarea prevăzute la punctele 3.1, 3.2 și 3.3 din prezenta anexă, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de detectare).</p> <p>▼B</p> <p>3.5. Depozitarea tulpinilor Autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de salmonelă pe adăpost și pe an, rezultată din eșantionarea în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele stabilite de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei. Autoritatea competentă poate decide că izolatele rezultate din eșantionarea realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în vederea unei lizotipii ulterioare sau a unei antibiograme, pentru ca izolatele să poată fi analizate în conformitate cu articolul 2 din Decizia Comisiei 2007/407/CE ⁽²⁾.</p> <p>4. REZULTATE ȘI RAPORTARE</p> <p>4.1. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului Uniunii Un efectiv de pui de carne este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului Uniunii, în cazul în care se depistează prezența <i>Salmonella enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella typhimurium</i> (cu excepția tulpinilor vaccinale) în respectivul efectiv. Efectivele de pui de carne pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de eșantionări și de operațiuni de testare și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive.</p> <p>4.2. Raportare Raportarea include: (a) numărul total de efective de pui de carne care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p>	<p>27. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de detectare și serotipizarea prevăzute la pct. 18, 24 și 25, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de detectare).</p> <p>28. Depozitarea tulpinilor. Autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de salmonelă pe adăpost și pe an, rezultată din eșantionarea în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele stabilite de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei.</p> <p>29. Autoritatea competentă decide ca izolatele rezultate din eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar să fie, de asemenea, stocate în vederea unei lizotipii sau a unei antibiograme ulterioare, astfel încât aceste izolate să poată fi analizate prin metode aprobate de autoritatea competentă.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 3-a Rezultate și raportare</p> <p>30. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului național. Un efectiv de pui de carne este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național, în cazul în care se depistează prezența <i>Salmonella Enteritidis</i> și/sau <i>Salmonella Typhimurium</i> (cu excepția tulpinilor vaccinale) în respectivul efectiv.</p> <p>31. Efectivele de pui de carne pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de eșantionări și de operațiuni de testare și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive.</p> <p>32. Raportarea include: 32.1. numărul total de efective de pui de carne care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p>		
--	---	--	--

<p>(b) numărul total de efective declarate pozitive cu orice serotip de <i>Salmonella</i> în statul membru;</p> <p>(c) numărul de efective de pui de carne declarate pozitive cel puțin o dată pentru <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i> inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◀ ;</p> <p>(d) numărul de efective de pui de carne declarate pozitive pentru fiecare serotip de <i>Salmonella</i> sau pentru un serotip nespecificat de <i>Salmonella</i> (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate);</p> <p>Informațiile trebuie să fie furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu <i>Salmonella</i> în conformitate cu punctul 2.1. literele (a) și (b), eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu punctul 2.1. litera (a) și eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu punctul 2.1. (b)</p> <p>Rezultatele testelor sunt considerate informații pertinente privind lanțul alimentar prevăzute în secțiunea III din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (3).</p> <p>Cel puțin următoarele informații trebuie să fie puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de pui de carne supus testării:</p> <p>(a) referința exploatației, care rămâne unică în timp;</p> <p>(b) referința adăpostului, care rămâne unică în timp;</p> <p>(c) luna prelevării de probe.</p> <p>Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la articolul 9 alineatul (1) din Directiva 2003/99/CE (4).</p> <p>Operatorul din sectorul alimentar înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea confirmată a <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i>, fără întârziere nejustificată. Operatorul din sectorul alimentar solicită laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință.</p>	<p>32.2. numărul total de efective declarate pozitive cu orice serotip de <i>Salmonella</i>;</p> <p>32.3. numărul de efective de pui de carne declarate pozitive cel puțin o dată pentru <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i> inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-;</p> <p>32.4. numărul de efective de pui de carne declarate pozitive pentru fiecare serotip de <i>Salmonella</i> sau pentru un serotip nespecificat de <i>Salmonella</i> (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate).</p> <p>33. Informațiile trebuie să fie furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu <i>Salmonella</i> în conformitate cu subpct. 4.1 și 4.2, eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu subpct. 4.1 și eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu subpct. 4.2.</p> <p>34. Rezultatele testelor sunt considerate informații pertinente privind lanțul alimentar prevăzute în secț. a 3-a din anexa nr. 2 la Cerințe specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 692/2025.</p> <p>35. Cel puțin următoarele informații trebuie să fie puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de pui de carne supus testării:</p> <p>35.1. referința exploatației, care rămâne unică în timp;</p> <p>35.2. referința adăpostului, care rămâne unică în timp;</p> <p>35.3. luna prelevării de probe.</p> <p>36. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.</p> <p>37. Operatorul din sectorul alimentar:</p>		
--	--	--	--

	<p>37.1. înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea confirmată a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, fără întârziere nejustificată.</p> <p>37.2. solicită Laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință</p>		

TABEL DE CONCORDANȚĂ

cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale

1	Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului cu privire la stabilirea unui obiectiv al UE de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus și de modificare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 și a Regulamentului (UE) nr. 200/2010 al Comisiei, CELEX: 32011R0517, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 138 din 26 mai 2011, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019				
2	Proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale				
3	Gradul general de compatibilitate –compatibil				
4	Autoritatea/persoana responsabilă MAIA / Antohiev Tatiana				
5	Data întocmirii/actualizării -2025				
Actul Uniunii Europene		Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observații	
6	7	8	9		
<p><i>rticolul 1</i> Obiectiv (1) Obiectivul UE menționat la articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 care vizează reducerea prevalenței <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i> la găinile ouătoare adulte din specia <i>Gallus gallus</i> (denumit în continuare „obiectivul UE”) este următorul: (a) un procent anual minim de reducere a efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte egal cu cel puțin: (i) 10 %, în cazul în care prevalența este mai mică de 10 % în anul anterior; (ii) 20 %, în cazul în care, în anul anterior, prevalența a fost mai mare de sau egală cu 10 %, dar mai mică de 20 %; (iii) 30 %, în cazul în care, în anul anterior, prevalența a fost mai mare de sau egală cu 20 %, dar mai mică de 40 %; (iv) 40 %, în cazul în care, în anul anterior, prevalența a fost mai mare de sau egală cu 40 %; sau</p>		<p>Capitolul I DISPOZIȚII GENERALE</p> <p>1. Norma sanitară veterinară cu privire la stabilirea unui obiectiv național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la găinile ouătoare din specia Gallus gallus (în continuare – <i>Norma sanitară veterinară</i>). Obiectivul național este de a atinge o valoare care să fie cel mult egală cu un procent maxim de 1 % al efectivelor pozitive de găini reproducătoare adulte din specia Gallus gallus în ceea ce privește următoarele serotipuri: Salmonella Enteritidis, Salmonella Infantis, Salmonella Hadar, Salmonella Typhimurium (inclusiv Salmonella Typhimurium monofazică a cărei formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-), Salmonella Virchow (în continuare - <i>serotipurile relevante de Salmonella</i>).</p> <p>2. Obiectivul național menționate la pct. 15 din Norma sanitară veterinară, din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelilor și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1) vizează reducerea prevalenței Salmonella</p>		<p>compatibil</p>	

(b) o reducere a procentului maxim la cel mult 2 % al efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte. Cu toate acestea, în statele membre cu mai puțin de cincizeci de efective de găini ouătoare adulte, numai un singur efectiv de animale adulte, cel mult, poate să rămână pozitiv.

Obiectivul UE trebuie să fie îndeplinit în fiecare an pe baza rezultatelor monitorizării anului precedent. În ceea ce privește obiectivul care trebuie să fie îndeplinit în 2011, se utilizează ca referință rezultatele anului 2010, pe baza monitorizării desfășurate în conformitate cu articolul 1 din Regulamentul (CE) nr. 1168/2006.

În ceea ce privește *Salmonella typhimurium* monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◀ vor fi incluse în obiectivul UE.

(2) Programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului UE este prevăzut în anexă (denumit în continuare „programul de teste”).

Enteritidis și *Salmonella Typhimurium* la găinile ouătoare adulte din specia *Gallus gallus* (în continuare - *obiectivul național*) este următorul:

2.1. obiectivul național este de a atinge o valoare care să fie cel mult egală cu:

2.1.1. un procent anual minim de reducere a efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte egal cu cel puțin:

Cazul	Prevalența efectivelor pozitive în anul precedent	Procentul minim de reducere în anul curent
1.	mai mică de 10 %	10 %
2.	mai mare de sau egală cu 10 %, dar mai mică de 20 %	20 %
3.	mai mare de sau egală cu 20 %, dar mai mică de 40 %	30 %
4.	mai mare de sau egală cu 40 %	40 %

sau

2.1.2. o reducere a procentului maxim la cel mult 2 % al efectivelor pozitive de găini ouătoare adulte. Cu toate acestea, în exploatațiile cu mai puțin de cincizeci de efective de găini ouătoare adulte, numai un singur efectiv de animale adulte, cel mult, poate să rămână pozitiv;

2.2. în ceea ce privește *Salmonella Typhimurium* monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, vor fi incluse în obiectivul național;

2.3. obiectivul național trebuie să fie îndeplinit în fiecare an pe baza rezultatelor monitorizării anului precedent. În ceea ce privește obiectivul național care trebuie să fie îndeplinit într-un an dat, se utilizează ca referință rezultatele anului precedent, pe baza monitorizării desfășurate în conformitate cu programul de teste stabilit;

2.4. programul de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului național (în continuare -*programul de teste*) este prevăzut în Cap. II.

<p><i>Articolul 2</i> Revizuirea obiectivului UE Comisia revizuieste obiectivul UE ținând cont de informațiile colectate în conformitate cu programul de teste și cu criteriile stabilite la articolul 4 alineatul (6) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	
<p><i>Articolul 3</i> Modificare la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 În anexa II la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, în partea C, se introduce următorul punct: „6. Toate referințele la «<i>Salmonella typhimurium</i>» din această secțiune vor include, de asemenea, <i>Salmonella typhimurium</i> monofazică a cărei formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◄.”</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	
<p><i>Articolul 4</i> Modificare la Regulamentul (UE) nr. 200/2010 La articolul 1 alineatul (1), primul paragraf se înlocuiește cu următorul text: „(1) Începând cu 1 ianuarie 2010, obiectivul UE, astfel cum este menționat la articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, privind reducerea prevalenței <i>Salmonella</i> spp. la efectivele reproducătoare din specia <i>Gallus gallus</i> (denumit în continuare «obiectivul UE»), este următorul: procentajul maxim de efective reproducătoare adulte din specia <i>Gallus gallus</i> care rămân pozitive în ceea ce privește <i>Salmonella enteritidis</i>, <i>Salmonella infantis</i>, <i>Salmonella hadar</i>, <i>Salmonella typhimurium</i>, inclusiv <i>Salmonella typhimurium</i> monofazică a cărei formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◄, și <i>Salmonella virchow</i> (denumite în continuare «serotipurile relevante de <i>Salmonella</i>») trebuie să fie de cel mult 1 %.”</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	
<p><i>Articolul 5</i> Abrogarea Regulamentului (CE) nr. 1168/2006 Regulamentul (CE) nr. 1168/2006 se abrogă. Trimiterile la Regulamentul (CE) nr. 1168/2006 se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	

<p><i>Articolul 6</i> Intrare în vigoare și aplicabilitate Prezentul regulament intră în vigoare în a treia zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	
<p><i>ANEXĂ</i> Program de teste necesar pentru verificarea realizării obiectivului UE de reducere a <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i> la găinile ouătoare adulte din specia <i>Gallus gallus</i>, menționat la articolul 1 alineatul (2) 1. CADRUL DE PRELEVARE DE PROBE Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de găini ouătoare adulte din specia <i>Gallus gallus</i> (denumite în continuare „efective de găini ouătoare”) din cadrul programelor naționale de control menționate la articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003. 2. MONITORIZAREA EFECTIVELOR DE GĂINI OUĂTOARE 2.1. Frecvența și statutul prelevării de probe Efectivele de găini ouătoare fac obiectul unei prelevări de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și a autorității competente. Prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar are loc cel puțin la fiecare cincisprezece săptămâni. Prima prelevare de probe se efectuează atunci când efectivele ating vârsta de 24 +/- 2 săptămâni. Autoritatea competentă prelevă probe cel puțin: (a) într-un efectiv de animale anual din fiecare exploatație care conține cel puțin 1 000 de păsări; (b) atunci când animalele au atins vârsta de 24 +/- 2 săptămâni, în efectivele de găini ouătoare păstrate în clădiri în care</p>	<p>3. Cadrul de prelevare de probe cuprinde toate efectivele de găini ouătoare adulte din specia <i>Gallus gallus</i> (în continuare - <i>efective de găini ouătoare</i>) din cadrul programelor naționale de control menționate la pct. 16-18 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1). <p style="text-align: center;">Capitolul II PROGRAM DE TESTE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL DE REDUCERE A SALMONELLA ENTERITIDIS ȘI SALMONELLA TYPHIMURIUM LA GĂINILE OUĂTOARE ADULTE DIN SPECIA GALLUS GALLUS</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 1-a Monitorizarea efectivelor de găini ouătoare</p> <p>4. Frecvența și statutul prelevării de probe. Efectivele de găini ouătoare fac obiectul unei prelevări de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar și a autorității competente. 5. Prelevarea de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar are loc cel puțin la fiecare cincisprezece săptămâni. Prima prelevare de probe se efectuează atunci când efectivele ating vârsta de 24 +/- 2 săptămâni. 6. Autoritatea competentă prelevă probe cel puțin: 6.1. într-un efectiv de animale anual din fiecare exploatație care conține cel puțin 1000 de păsări; 6.2. atunci când animalele au atins vârsta de 24 +/- 2 săptămâni, în efectivele de găini ouătoare păstrate în clădiri în care efectivul de animale precedent a fost infectat cu <i>Salmonella</i> în cauză;</p> </p>	<p>Compatibil</p>	

<p>efectivul de animale precedent a fost infectat cu <i>Salmonella</i> în cauză;</p> <p>(c) în orice caz în care se suspectează o infecție cu <i>Salmonella</i>, atunci când se investighează focare de boli cu transmitere prin alimente, în conformitate cu articolul 8 din Directiva 2003/99/CE sau în orice cazuri în care autoritatea competentă consideră adecvat, utilizând protocolul privind prelevarea de probe prevăzut în anexa II partea D punctul 4 litera (b) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003;</p> <p>(d) în toate celelalte efective de găini ouătoare din exploatație, în cazul în care se depistează prezența de <i>Salmonella enteritidis</i> sau <i>Salmonella typhimurium</i> în unul dintre efectivele de găini ouătoare din exploatație;</p> <p>(e) în cazurile în care autoritatea competentă consideră necesar acest lucru.</p> <p>Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă poate înlocui o prelevare de probe la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.</p> <p>2.2. Protocol de prelevare a probelor</p> <p>Pentru a maximiza sensibilitatea prelevării de probe și pentru a asigura aplicarea corectă a protocolului de prelevare a probelor, autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că probele sunt prelevate de persoane calificate.</p> <p><u>▼M1</u></p> <p>2.2.1. Prelevarea de probe efectuată de operatorul din sectorul alimentar</p> <p>(a) Pentru efectivele păstrate în baterii, este necesar să se preleveze de pe toate benzile sau racletele prezente în coteț, după utilizarea sistemului de îndepărtare a găinațului, 2 × 150 g de materii fecale amestecate în mod natural, care s-au acumulat pe raclete sau pe dispozitivele de curățare a benzilor. Cu toate acestea, pentru cotețele cu baterii care nu sunt prevăzute cu raclete sau benzi cu dejecții, se colectează 2 × 150 g de materii fecale proaspete amestecate din 60 de amplasamente diferite din partea de jos a bateriilor, din fosele pentru dejecții.</p> <p>În cotețele cu baterii în care nu se acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai multe tampoane umede din material textil cu o</p>	<p>6.3. în orice caz în care se suspectează o infecție cu <i>Salmonella</i>, atunci când se investighează focare de boli cu transmitere prin alimente, în conformitate cu pct. 20 - 24 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011 sau în orice cazuri în care autoritatea competentă consideră adecvat, utilizând protocolul privind prelevarea de probe prevăzut în pct. 54 alin. (2) din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1);</p> <p>6.4. în toate celelalte efective de găini ouătoare din exploatație, în cazul în care se depistează prezența de <i>Salmonella Enteritidis</i> sau <i>Salmonella Typhimurium</i> în unul dintre efectivele de găini ouătoare din exploatație;</p> <p>6.5. în cazurile în care autoritatea competentă consideră necesară prelevarea de probe, aceasta poate înlocui prelevarea efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar.</p> <p>7. Protocol de prelevare a probelor. Pentru a maximiza sensibilitatea prelevării de probe și pentru a asigura aplicarea corectă a protocolului de prelevare a probelor, autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentar se asigură că probele sunt prelevate de persoane calificate.</p> <p>8. Prelevarea de probe efectuată de operatorul din sectorul alimentar:</p> <p>8.1. pentru efectivele păstrate în baterii, este necesar să se preleveze de pe toate benzile sau racletele prezente în coteț, după utilizarea sistemului de îndepărtare a găinațului, 2 × 150 g de materii fecale amestecate în mod natural, care s-au acumulat pe raclete sau pe dispozitivele de curățare a benzilor. Cu toate acestea, pentru cotețele cu baterii care nu sunt prevăzute cu raclete sau benzi cu dejecții, se colectează 2 × 150 g de materii fecale proaspete amestecate din 60 de amplasamente diferite din partea de jos a bateriilor, din fosele pentru dejecții. În cotețele cu baterii în care nu se acumulează o cantitate suficientă de materii fecale pe raclete sau pe dispozitivele de curățare de la capătul de evacuare al benzilor, se utilizează patru sau mai multe tampoane umede din material textil cu o suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, având grijă ca fiecare tampon să</p>		
--	---	--	--

<p>suprafață de cel puțin 900 cm² pe tampon pentru a efectua prelevarea de pe o suprafață cât mai mare la capătul de evacuare al tuturor benzilor accesibile după ce au fost utilizate, având grijă ca fiecare tampon să fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare.</p> <p>(b) În hambare sau în clădirile aflate în aer liber, se utilizează două perechi de huse pentru cizme sau de șosete.</p> <p>Husele pentru cizme utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. Suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător.</p> <p>Probele trebuie să fie prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu litieră și zonele cu grilaj de șipci, cu condiția să nu fie periculos să se meargă pe șipci, dar nu include zone din afara clădirii, în cazul efectivelor cu acces la exterior. Prelevarea de probe trebuie să acopere toate planșetele din fiecare coteț. După terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă.</p> <p>În cotețele pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din coteț cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, și cel puțin o a doua pereche de tampoane umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate cu litera (a) al doilea paragraf.</p> <p>Cele două probe pot fi amestecate pentru a forma o singură probă pentru testare.</p> <p>▼B</p> <p>2.2.2. Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă</p> <p>Pe lângă probele menționate la punctul 2.2.1, cel puțin o probă trebuie să fie prelevată utilizând protocolul de prelevare. Este oportun să se preleveze alte probe pentru a se asigura reprezentativitatea prelevării de probe, în cazul în care este solicitată de repartiția sau dimensiunea efectivului.</p>	<p>fie acoperit pe ambele părți cu materii fecale provenite de pe benzi și de pe raclete sau de pe dispozitivele de curățare.</p> <p>8.2. în hambare sau în clădirile aflate în aer liber, se utilizează două perechi de huse pentru cizme sau de șosete.</p> <p>9. Husele pentru cizme utilizate trebuie să fie suficient de absorbante pentru a absorbi umiditatea. Suprafața husei pentru cizme este umectată cu ajutorul unui diluant corespunzător.</p> <p>10. Probele trebuie să fie prelevate în timp ce se merge prin adăpost utilizând un traseu care produce probe reprezentative pentru toate părțile adăpostului sau ale sectorului respectiv. Această metodă include zonele acoperite cu litieră și zonele cu grilaj de șipci, cu condiția să nu fie periculos să se meargă pe șipci, dar nu include zone din afara clădirii, în cazul efectivelor cu acces la exterior. Prelevarea de probe trebuie să acopere toate planșetele din fiecare coteț. După terminarea prelevării de probe în sectorul ales, husele se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă.</p> <p>11. În cotețele pe mai multe rânduri sau în cele în aer liber, unde cea mai mare parte a materiilor fecale este evacuată din coteț cu ajutorul unor benzi de evacuare, se utilizează o pereche de huse pentru cizme, cu care se merge prin zonele acoperite cu așternut, și cel puțin o a doua pereche de tampoane umede din material textil, cu care se efectuează prelevarea de pe toate benzile de evacuare accesibile, în conformitate subpct. 8.1.</p> <p>12. Cele două probe pot fi amestecate pentru a forma o singură probă pentru testare.</p> <p>13. Prelevarea de probe efectuată de autoritatea competentă. Pe lângă probele menționate la pct. 8, cel puțin o probă trebuie să fie prelevată utilizând protocolul de prelevare. Este oportun să se preleveze alte probe pentru a se asigura reprezentativitatea prelevării de probe, în cazul în care este solicitată de repartiția sau dimensiunea efectivului.</p> <p>14. În ceea ce privește prelevarea de probe menționată la subpct. 6.2-6.5, autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare, și anume teste în laborator și/sau controale</p>		
--	---	--	--

<p>În ceea ce privește prelevarea de probe menționată la punctul 2.1 literele (b), (c), (d) și (e), autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare, și anume teste în laborator și/sau controale documentare, după caz, că rezultatele analizelor pentru depistarea <i>Salmonella</i> la păsări nu sunt afectate prin utilizarea de antimicrobiene în efectivele de animale.</p> <p>Atunci când nu se depistează prezența <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i>, ci prezența de antimicrobiene sau a unor efecte bacteriostatice, efectivul de găini ouătoare este considerat un efectiv infectat în sensul obiectivului UE.</p> <p>Autoritatea competentă poate decide să permită înlocuirea unei probe de fecale sau a unei perechi de huse pentru cizme printr-o probă de praf de 100 g prelevată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm² pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul, asigurându-se că fiecare tampon este bine acoperit cu praf pe ambele părți.</p> <p>Autoritatea competentă poate decide să crească numărul minim de probe pentru a asigura reprezentativitatea prelevării de probe într-o evaluarea de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și anume condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului sau alte condiții relevante.</p> <p>3. EXAMINAREA PROBELOR</p> <p>3.1. Transportul și pregătirea probelor</p> <p>Probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă sau curierat la laboratoarele menționate la articolele 11 și 12 din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, în termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25 °C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care trebuie începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de patru zile de la prelevare.</p>	<p>documentare, după caz, că rezultatele analizelor pentru depistarea <i>Salmonella</i> la păsări nu sunt afectate prin utilizarea de antimicrobiene în efectivele de animale.</p> <p>15. Atunci când nu se depistează prezența <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i>, ci prezența de antimicrobiene sau a unor efecte bacteriostatice, efectivul de găini ouătoare este considerat un efectiv infectat în sensul obiectivului național.</p> <p>16. Autoritatea competentă decide să permită înlocuirea unei probe de fecale sau a unei perechi de huse pentru cizme printr-o probă de praf de 100 g prelevată din mai multe locuri din tot adăpostul de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, trebuie folosite unul sau mai multe tampoane umede de material textil, formând, în total, o suprafață de cel puțin 900 cm² pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul, asigurându-se că fiecare tampon este bine acoperit cu praf pe ambele părți.</p> <p>17. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de probe pentru a asigura reprezentativitatea prelevării de probe într-o evaluarea de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, și anume condițiile de biosecuritate, distribuția și dimensiunea efectivului sau alte condiții relevante.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 2-a Examinarea probelor</p> <p>18. Transportul și pregătirea probelor. Probele se expediază, de preferință, prin poșta rapidă sau curierat la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1), în termen de 24 de ore de la prelevare. Dacă nu sunt trimise în 24 de ore, acestea trebuie refrigerate. Probele pot fi transportate la temperatura ambiantă, cu condiția ca temperatura să nu fie excesivă (peste 25°C) și să nu fie expuse la lumina solară. În laboratoare, probele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care trebuie începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de patru zile de la prelevare.</p>		
---	---	--	--

<p>Atunci când prelevarea este efectuată de autoritatea competentă, trebuie făcute preparate separate pentru husele pentru cizme și praful sau tamponul de material textil pentru praf, dar, atunci când este efectuată de operatorii din sectorul alimentar, diferitele tipuri de probe pot face obiectul unui test unic.</p> <p>3.1.1. Probe de huse pentru cizme și de tampoane din material textil</p> <p>(a) Cele două perechi de huse pentru cizme (sau șosete) sau tampoane pentru praf se despachetează cu grijă, astfel încât să nu se desprindă materiile fecale aderente, acestea sunt adunate și puse în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT), încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant, sau cei 225 ml de diluant trebuie să se adauge direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator. Husele pentru cizme/șosete sau tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea <i>Salmonella</i> din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar.</p> <p>(b) Proba se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de depistare prevăzută la punctul 3.2.</p> <p>3.1.2. Alte probe de materii fecale și de praf</p> <p>(a) Probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar un subeșantion de 25 g se prelevează în vederea culturii.</p> <p>(b) Subeșantionul de 25 g (sau 50 ml de suspensie care conține 25 de grame de probă inițială) este imersat în 225 ml de apă peptonată tamponată încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant.</p> <p>(c) Se continuă cultura probei prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la punctul 3.2.</p> <p>În cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării <i>Salmonella</i> sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele prevăzute la punctele 3.1.1 și 3.1.2.</p>	<p>19. Atunci când prelevarea este efectuată de autoritatea competentă, trebuie făcute preparate separate pentru husele pentru cizme și praful sau tamponul de material textil pentru praf, dar, atunci când este efectuată de operatorii din sectorul alimentar, diferitele tipuri de probe pot face obiectul unui test unic.</p> <p>20. Probe de huse pentru cizme și de tampoane din material textil</p> <p>20.1. cele două perechi de huse pentru cizme (sau șosete) sau tampoane pentru praf se despachetează cu grijă, astfel încât să nu se desprindă materiile fecale aderente, acestea sunt adunate și puse în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT), încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant, sau cei 225 ml de diluant trebuie să se adauge direct celor două perechi de huse pentru cizme în recipientul lor, astfel cum a fost primit de laborator. Husele pentru cizme/șosete sau tamponul din material textil sunt scufundate complet în APT pentru a adăuga suficient lichid liber în jurul probei pentru migrarea <i>Salmonella</i> din probă și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă APT dacă este necesar.</p> <p>20.2. proba se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultura prin utilizarea metodei de depistare prevăzută la pct. 23.</p> <p>21. Alte probe de materii fecale și de praf:</p> <p>21.1. probele de materii fecale sunt adunate și amestecate cu grijă, iar un subeșantion de 25 g se prelevează în vederea culturii.</p> <p>21.2. subeșantionul de 25 g (sau 50 ml de suspensie care conține 25 de grame de probă inițială) este imersat în 225 ml de apă peptonată tamponată încălzită în prealabil la temperatura mediului ambiant.</p> <p>21.3. se continuă cultura probei prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la pct. 24.</p> <p>22. În cazul în care standardele ISO pentru prepararea probelor relevante în vederea detectării <i>Salmonella</i> sunt aprobate, acestea se aplică și le înlocuiesc pe cele prevăzute la pct. 20 și 21.</p> <p>23. În cazul colectării cu ajutorul tampoanelor din material textil, în conformitate cu subpct. 8.1, probele sunt amestecate în conformitate cu pct. 20.</p>		
--	--	--	--

<p>▼M1 3.1 În cazul colectării cu ajutorul tampoanelor din material .3. textil, în conformitate cu punctul 2.2.1 litera (a) al doilea paragraf, probele sunt amestecate în conformitate cu punctul 3.1.1.</p> <p>▼B 3.2. Metoda de depistare</p> <p>▼M1 Depistarea <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.</p> <p>▼B După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învârtite sau agitate în alt fel.</p> <p>3.3. Serotipizarea Cel puțin un izolat din fiecare probă pozitivă prelevată de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea Kaufmann-White-LeMinor. În cazul izolațiilor prelevați de operatorii din sectorul alimentar, trebuie efectuată cel puțin serotipizarea pentru <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i>.</p> <p>▼M1 3.4. Metode alternative Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la punctele 3.1, 3.2 și 3.3 din prezenta anexă, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).</p> <p>▼B 3.5. Teste de rezistență antimicrobiană Izolații fac obiectul unor teste de rezistență antimicrobiană în conformitate cu articolul 2 din Decizia 2007/407/CE a Comisiei (1).</p> <p>3.6. Depozitarea tulpinilor Autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani.</p>	<p>24. Metoda de depistare. Depistarea <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1. După incubare, probele în APT nu trebuie scuturate, învârtite sau agitate în alt fel.</p> <p>25. Serotipizarea. Cel puțin un izolat din fiecare probă pozitivă prelevată de autoritățile competente trebuie serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor. În cazul izolațiilor prelevați de operatorii din sectorul alimentar, trebuie efectuată cel puțin serotipizarea pentru <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i>.</p> <p>26. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 18, 24 și 25, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).</p> <p>27. Teste de rezistență antimicrobiană. Izolații fac obiectul unor teste de rezistență antimicrobiană în conformitate cu art. 4 alin. (2) și (4) din Legea nr. 221 din 19.10.2007 privind activitatea sanitar-veterinară.</p> <p>28. La depozitarea tulpinilor autoritatea competentă se asigură că cel puțin o tulpină izolată de serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante pe adăpost și pe an, rezultată din prelevarea de probe în cadrul controalelor oficiale, este depozitată pentru o posibilă lizotipie sau antibiogramă ulterioară utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani.</p>		
--	--	--	--

<p>În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.</p> <p>4. REZULTATE ȘI RAPORTARE</p> <p>4.1. Un efectiv de găini ouătoare este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului UE:</p> <p>(a) în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante (cu excepția tulpinilor vaccinale) în una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipul de <i>Salmonella</i> relevant este depistat doar în proba de praf sau tamponul pentru praf; sau</p> <p>(b) în cazul în care agenți antimicrobieni sau bacteriostatice au fost depistați în efectiv.</p> <p>Această normă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la punctul 4 din anexa II D la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru <i>Salmonella</i> nu a fost confirmat de protocolul de prelevare a probelor respectiv.</p> <p>4.2. Un efectiv de găini ouătoare pozitiv se numără doar o dată, indiferent:</p> <p>(a) de câte ori serotipul de <i>Salmonella</i> relevant a fost depistat în acest efectiv în timpul perioadei de producție; sau</p> <p>(b) dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.</p> <p>4.3. Raportarea include:</p> <p>(a) numărul total de efective de găini ouătoare adulte care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p> <p>(b) rezultatele testelor, inclusiv:</p> <p>(i) numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cu orice serotip de <i>Salmonella</i> în statul membru;</p>	<p>29. În cazul în care autoritatea competentă decide astfel, izolatele rezultate din prelevarea de probe realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în acest scop.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 3-a Rezultate și raportare</p> <p>30. Un efectiv de găini ouătoare este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național:</p> <p>30.1 în cazul în care se depistează prezența serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante (cu excepția tulpinilor vaccinale) în una sau mai multe probe prelevate de la efectiv, chiar dacă serotipul de <i>Salmonella</i> relevant este depistat doar în proba de praf sau tamponul pentru praf; sau</p> <p>30.2 în cazul în care agenți antimicrobieni sau bacteriostatice au fost depistați în efectiv. Această normă nu se aplică în cazurile excepționale descrise la pct. 54 din la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1), atunci când rezultatul pozitiv inițial pentru <i>Salmonella</i> nu a fost confirmat de protocolul de prelevare a probelor respectiv.</p> <p>31. Un efectiv de găini ouătoare pozitiv se numără doar o dată, indiferent:</p> <p>31.1. de câte ori serotipul de <i>Salmonella</i> relevant a fost depistat în acest efectiv în timpul perioadei de producție; sau</p> <p>31.2. dacă prelevarea de probe a fost efectuată la inițiativa operatorului din sectorul alimentar sau a autorității competente.</p> <p>32. Cu toate acestea, în cazul în care prelevarea de probe în timpul perioadei de producție se desfășoară de-a lungul a doi ani calendaristici, rezultatul fiecărui an trebuie raportat separat.</p> <p>33. Raportarea include:</p> <p>33.1. numărul total de efective de găini ouătoare adulte care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p> <p>33.2. rezultatele testelor, inclusiv:</p> <p>33.2.1. numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cu orice serotip de <i>Salmonella</i>;</p>		
--	---	--	--

<p>(ii) numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cel puțin o dată cu <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i>;</p> <p>(iii) numărul de efective de găini ouătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de <i>Salmonella</i> sau pentru un serotip nespecificat de <i>Salmonella</i> (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate);</p> <p>(c) explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale sau orice schimbări substanțiale în ceea ce privește numărul de efective testate și/sau declarate pozitive.</p> <p>Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la articolul 9 alineatul (1) din Directiva 2003/99/CE.</p>	<p>33.2.2. numărul total de efective de găini ouătoare declarate pozitive cel puțin o dată cu <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i>;</p> <p>33.2.3. numărul de efective de găini ouătoare declarate pozitive pentru fiecare serotip de <i>Salmonella</i> sau pentru un serotip nespecificat de <i>Salmonella</i> (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate);</p> <p>33.3. explicații privind rezultatele, în special cazurile excepționale sau orice schimbări substanțiale în ceea ce privește numărul de efective testate și/sau declarate pozitive.</p> <p>34. Rezultatele și orice informație suplimentară relevantă se comunică în cadrul raportului privind tendințele și cauzele menționat la pct. 25-29 din Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.</p>		

TABEL DE CONCORDANȚĂ

cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale

1	Regulamentul (CE) nr. 1177/2006 al Comisiei din 1 august 2006 de punere în aplicare a Regulamentului (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelei la păsările de curte, CELEX: 32006R1177, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 212/3 din 01 august 2006			
2	Proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale			
3	Gradul general de compatibilitate –compatibil			
4	Autoritatea/persoana responsabilă MAIA / Antohiev Tatiana			
5	Data întocmirii/actualizării -2025			
Actul Uniunii Europene		Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observații
6	7	8	9	
<p><i>Articolul 1</i> Prezentul regulament stabilește regulile privind utilizarea de antimicrobieni și de vaccinuri în cadrul programelor naționale de control adoptate în conformitate cu articolul 6 din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 (programe naționale de control).</p>		<p style="text-align: center;">Capitolul I Dispoziții generale</p> <p>1. Norma sanitară veterinară privind cerințele în vederea utilizării de metode de control specifice în cadrul programelor naționale de control al salmonelei la păsările de curte (în continuare –<i>Normă sanitară veterinară</i>) stabilește regulile privind utilizarea de antimicrobieni și de vaccinuri în cadrul programelor naționale de control, elaborate în conformitate cu Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1)</p>	compatibil	
<p><i>Articolul 2</i> Utilizare de antimicrobieni (1) Antimicrobienii nu constituie o metodă specifică de combatere a salmonelei la păsările de curte. (2) Prin derogare de la alineatul (1) și în condițiile prevăzute la literele (a), (b) și (c), precum și la alineatul (3) din prezentul articol, antimicrobienii autorizați în conformitate cu articolul 5 din Directiva 2001/82/CE sau cu articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 726/2004 pot fi utilizați în următoarele cazuri excepționale:</p>		<p style="text-align: center;">Capitolul II Utilizare de antimicrobieni</p> <p>2. Se interzice aplicarea preparatelor antimicrobiene de uz veterinar animalelor producătoare de produse alimentare de origine animală destinate consumului uman. 3. Antibioticele nu trebuie folosite ca metodă specifică de control al salmonelelor la păsările de curte: 1). Prin derogare de la pct. 2 și în condițiile prezentului punct antimicrobienii autorizați de autoritatea competentă pot fi utilizați în următoarele cazuri excepționale:</p>	compatibil	

<p>(apăsările de curte atinse de o infecție provocată de salmonela) și însoțită de semne clinice, care pot provoca animalelor suferințe nejustificate; efectivele tratate cu antimicrobieni sunt considerate în continuare infectate cu salmonela; trebuie luate măsuri corespunzătoare față de efectivele reproducătoare pentru a reduce, atât cât este posibil, riscul de răspândire a salmonelei de-a lungul celorlalte etape ale piramidei de reproducere;</p> <p>(b) conservarea materialului genetic de valoare în efectivele reproducătoare în vederea constituirii de noi efective indemne de salmonela, în special a „efectivelor de elită”, a efectivelor de specii amenințate și a efectivelor crescute în scopul cercetării; puii ieșiți din ouă destinate incubăției provenite de la păsări de curte tratate cu antimicrobieni trebuie supuși prelevării de probe o dată la cincisprezece zile pe durata creșterii, obiectivul fiind de a detecta o rată de prevalență a salmonelei în cauză de 1 %, cu o limită de încredere de 95 %;</p> <p>(c) autorizație acordată de autoritatea competentă de la caz la caz, în alte scopuri decât combaterea salmonelei, într-un efectiv suspect de infecție cu salmonela, în special ca urmare a studiului epidemiologic al unui focar de toxiinfecție alimentară sau a detectării de salmonela în incubator sau în exploatație; cu toate acestea, în caz de urgență, statele membre pot decide să se permită un tratament fără autorizație prealabilă, cu ajutorul prelevării de probe de un medic veterinar autorizat, astfel cum a fost definit la articolul 2 litera (g) din Regulamentul (CE) nr. 854/2004 (7), cu condiția de a notifica de îndată acest tratament autorității competente; efectivele sunt considerate infectate cu salmonela în cazul în care prelevarea de probe nu s-a realizat în conformitate cu dispozițiile din prezentul alineat.</p> <p>(3) Utilizarea de antimicrobieni se subordonează monitorizării autorității competente și notificării acesteia din urmă. Această utilizare se bazează, ori de câte ori este posibil, pe rezultatele prelevării de probe bacteriologice și ale testelor de sensibilitate.</p> <p>(4) Dispozițiile prevăzute în prezentul articol nu se aplică substanțelor, microorganismelor sau preparatelor a căror</p>	<p>a) păsările de curte atinse de o infecție provocată de salmonela și însoțită de semne clinice, care pot provoca animalelor suferințe nejustificate; efectivele tratate cu antimicrobieni sînt considerate în continuare infectate cu salmonela; trebuie luate măsuri corespunzătoare față de efectivele reproducătoare pentru a reduce, atât cât este posibil, riscul de răspândire a salmonelei de-a lungul celorlalte etape ale piramidei de reproducere;</p> <p>b) conservarea materialului genetic de valoare în efectivele reproducătoare în vederea constituirii de noi efective indemne de salmonela, în special a efectivelor de elită, a efectivelor de specii amenințate și a efectivelor crescute în scopul cercetării; puii ieșiți din ouă destinate incubăției provenite de la păsări de curte tratate cu antimicrobieni trebuie supuși prelevării de probe o dată la cincisprezece zile pe durata creșterii, obiectivul fiind de a detecta o rată de prevalență a salmonelei în cauză de 1 %, cu o limită de încredere de 95 %;</p> <p>c) autorizație acordată de autoritatea sanitar-veterinară competentă de la caz la caz, în alte scopuri decât combaterea salmonelei, într-un efectiv suspect de infecție cu salmonela, în special ca urmare a studiului epidemiologic al unui focar de toxiinfecție alimentară sau a detectării de salmonela în incubator sau în exploatație, iar în cazuri de urgență, autoritatea competentă decide să se permită un tratament fără autorizație prealabilă, cu ajutorul prelevării de probe de un medic veterinar autorizat, cu condiția de a notifica de îndată acest tratament autorității competente; efectivele sînt considerate infectate cu salmonela în cazul în care prelevarea de probe nu s-a realizat în conformitate cu dispozițiile din prezenta literă.</p> <p>2) Utilizarea de antimicrobieni se subordonează monitorizării autorității competente și notificării acesteia din urmă.</p> <p>3) Această utilizare se bazează, ori de câte ori este posibil, pe rezultatele prelevării de probe bacteriologice și ale testelor de sensibilitate.</p>		
---	--	--	--

<p>utilizare în calitate de aditivi pentru hrana animalelor a fost autorizată în conformitate cu articolul 3 din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003.</p>	<p>4. Dispozițiile prevăzute în prezentul capitol nu se aplică substanțelor, microorganismelor sau preparatelor a căror utilizare în calitate de aditivi pentru hrana animalelor a fost autorizată în conformitate cu cerințele privind autorizarea, utilizarea, controlul și măsurile ce se aplică aditivilor pentru hrana animalelor</p>		
<p>Articolul 3 Utilizare de vaccinuri</p> <p>(1) Vaccinurile vii împotriva salmonelei nu se pot utiliza, în cadrul programelor naționale de control, dacă fabricantul nu furnizează o metodă corespunzătoare care să permită diferențierea bacteriologică a tulpinilor de salmonela de tip sălbatic de tulpinile vaccinale.</p> <p>(2) Vaccinurile vii împotriva salmonelei nu se pot utiliza, în cadrul programelor naționale de control, la găinile ouătoare în perioada de producție, ci numai dacă s-a stabilit că această utilizare este sigură și cu condiția ca vaccinurile să fie autorizate în acest scop, în conformitate cu Directiva 2001/82/CE.</p> <p>(3) Până la 1 ianuarie 2008, se aplică tuturor găinilor ouătoare programe de vaccinare împotriva <i>Salmonella enteritidis</i>, care vizează reducerea excreției bacteriilor și a contaminării ouălor, cel puțin în faza de creștere, în statele membre pentru care nu s-a evidențiat o prevalență mai mică de 10 % în rezultatele studiului de referință prevăzut la articolul 1 din Decizia 2004/665/CE a Comisiei sau în monitorizarea destinată să asigure îndeplinirea obiectivului comunitar stabilit în conformitate cu articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.</p> <p>Autoritatea competentă poate autoriza o exploatare să deroge de la această dispoziție:</p> <ul style="list-style-type: none"> — în cazul în care este satisfăcută de măsurile preventive luate în exploatarea de creștere și în exploatarea de producție de ouă și — în cazul în care s-a stabilit că <i>Salmonella enteritidis</i> nu este prezentă în exploatarea de creștere, nici în exploatarea de producție în cursul a douăsprezece luni anterioare sosirii animalelor. 	<p style="text-align: center;">Capitolul III Utilizare de vaccinuri</p> <p>5. Vaccinurile vii împotriva salmonelei nu se pot utiliza, în cadrul programelor naționale de control, dacă fabricantul nu furnizează o metodă corespunzătoare care să permită diferențierea bacteriologică a tulpinilor de salmonela de tip sălbatic de tulpinile vaccinale.</p> <p>6. Vaccinurile vii împotriva salmonelei nu se pot utiliza, în cadrul programelor naționale de control, la găinile ouătoare în perioada de producție, ci numai dacă s-a stabilit că această utilizare este sigură și cu condiția ca vaccinurile să fie autorizate în acest scop.</p> <p>7. Programul de vaccinare contra <i>Salmonella enteritidis</i> a tuturor găinilor ouătoare în scopul reducerii excreției agentului patogen și contaminării ouălor cel puțin în faza de creștere, este aplicabil atâta timp cât vaccinurile nu demonstrează, prin monitorizare sau prin rezultatele studiului de referință, o prevalență mai mică de 10 %, prevăzut de Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, (anexa nr. 1).</p> <p>8. Autoritatea competentă poate permite neefectuarea vaccinării în cazul în care:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) este satisfăcută de măsurile preventive, întreprinse de agentul economic pe parcursul ultimei perioade a ouatului; b) agentul economic a demonstrat lipsa <i>Salmonella enteritidis</i> în ultimele 12 luni înainte de popularea hănelor cu animale 	<p style="text-align: center;">compatibil</p>	
<p>Articolul 4 Intrarea în vigoare</p>		<p style="text-align: center;">Norme UE neaplicabile</p>	

<p>Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>.</p> <p>Prezentul regulament se aplică fiecărui efectiv de păsări de curte la datele respective menționate în coloana 5 din anexa I la Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.</p> <p>Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p> <p>Adoptat la Bruxelles, 1 august 2006.</p> <p><i>Pentru Comisie</i> Markos KYPRIANOU <i>Membru al Comisiei</i></p>			

TABEL DE CONCORDANȚĂ

cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale

1	Regulamentul (UE) nr. 1190/2012 al Comisiei din 12 decembrie 2012 privind un obiectiv al Uniunii de reducere a Salmonella Enteritidis și a Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani, astfel cum se prevede în Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului, CELEX: 32012R1190, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 340 din 13 decembrie 2012, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) 2019/268 al Comisiei din 15 februarie 2019				
2	Proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale				
3	Gradul general de compatibilitate –compatibil				
4	Autoritatea/persoana responsabilă MAIA / Antohiev Tatiana				
5	Data întocmirii/actualizării -2025				
Actul Uniunii Europene		Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observații	
6	7	8	9		
<p><i>Articolul 1</i> Obiectivul Uniunii (1) Obiectivul Uniunii, astfel cum este menționat la articolul 4 alineatul (1) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003, care constă în reducerea prevalenței <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i> la curcani („obiectivul Uniunii”) este următorul: (a) reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani pentru îngrășare care rămân pozitive în ceea ce privește <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i>; și (b) reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani adulți de reproducție care rămân pozitive în ceea ce privește <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i>. Totuși, pentru statele membre cu mai puțin de 100 de efective de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare, obiectivul Uniunii este ca, anual, cel mult un singur efectiv de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare să rămână pozitiv.</p>		<p>Capitolul I DISPOZIȚII GENERALE</p> <p>1. Norma sanitară veterinară privind un obiectivului național de reducere a Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la efectivele de curcani (în continuare – <i>Normă sanitară veterinară</i>) trasează obiectivul național și stabilește Programul de teste necesar pentru verificarea realizării acestuia.</p> <p>2. Obiectivul național de reducere a prevalenței Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium la curcani (în continuare - <i>obiectivul național</i>) este următorul: 2.1. reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani pentru îngrășare care rămân pozitive în ceea ce privește Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, și 2.2. reducerea la 1 % sau mai puțin a procentului maxim anual din efectivele de curcani adulți de reproducție care rămân pozitive în ceea ce privește Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium. În ceea ce privește Salmonella Typhimurium monofazică,</p>		compatibil	

<p>În ceea ce privește <i>Salmonella Typhimurium</i> monofazică, serotipurile a căror formulă antigenică este ► Cl 1,4,[5],12:i:- ◀ sunt incluse în obiectivul Uniunii.</p> <p>(2) Programul de testare necesar pentru verificarea progresului în realizarea obiectivului Uniunii este prevăzut în anexă („programul de testare”).</p>	<p>serotipurile a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, sunt incluse în obiectivul național. Pentru unitățile cu mai puțin de 100 de efective de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare, obiectivul național este ca, anual, cel mult un singur efectiv de curcani adulți de reproducție sau pentru îngrășare să rămână pozitiv.</p>		
<p><i>Articolul 2</i> Revizuirea obiectivului Uniunii Comisia revizuieste obiectivul Uniunii ținând cont de informațiile colectate în conformitate cu programul de testare și cu criteriile stabilite la articolul 4 alineatul (6) litera (c) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	
<p><i>Articolul 3</i> Abrogarea Regulamentului (CE) nr. 584/2008 Regulamentul (CE) nr. 584/2008 se abrogă. Trimiterile la regulamentul abrogat se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	
<p><i>Articolul 4</i> Intrarea în vigoare Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>	
<p><i>ANEXĂ</i> Programul de testare necesar pentru verificarea realizării obiectivului Uniunii menționat la articolul 1 alineatul (2) 1. BAZA EȘANTIONĂRII Baza eșantionării cuprinde toate efectivele de curcani pentru îngrășare și de reproducție în cadrul programelor naționale de control menționate la articolul 5 din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003. 2. MONITORIZAREA CURCANILOR 2.1. Frecvența eșantionării</p>	<p>3. Programul de testare necesar pentru verificarea realizării obiectivului național este prevăzut în Cap.II (în continuare - <i>programul de testare</i>).</p> <p>4. Autoritatea competentă revizuieste obiectivul național ținând cont de informațiile colectate în conformitate cu programul de testare și cu criteriile stabilite în pct. 15 din anexa nr. 1 Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).</p> <p style="text-align: center;">Capitolul II PROGRAMUL DE TESTARE NECESAR PENTRU VERIFICAREA REALIZĂRII OBIECTIVULUI NAȚIONAL</p>	<p>compatibil</p>	

<p>(a) Operatorii din sectorul alimentar prelevă eşantioane din cadrul tuturor efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție în modul următor:</p> <p>(i) eşantionarea în cadrul efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție are loc în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare. Autoritatea competentă poate autoriza prelevarea de eşantioane în cursul ultimelor șase săptămâni înainte de data sacrificării, în cazul în care curcanii sunt păstrați mai mult de 100 de zile sau intră în categoria producției ecologice de curcani, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 889/2008 al Comisiei (1);</p> <p>(ii) eşantionarea în cadrul efectivelor de curcani de reproducție are loc:</p> <p>— în efectivele de creștere: la vârsta de o zi, la vârsta de patru săptămâni și cu două săptămâni înainte de trecerea la perioada de depunere a ouălor sau de trecerea la unitatea de depunere a ouălor;</p> <p>— în efectivele adulte: cel puțin o dată la fiecare trei săptămâni în cursul perioadei de depunere a ouălor în exploatație sau incubator;</p> <p>— în exploatație, în cazul efectivelor de curcani de reproducție care depun ouă pentru incubație destinate comerțului din interiorul Uniunii.</p> <p>(iii) Autoritatea competentă poate decide să aplice una dintre opțiunile menționate la punctul (ii) a doua liniuță întregului program de testare pentru toate efectivele. Cu toate acestea, prelevarea de eşantioane de la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului din interiorul Uniunii trebuie să aibă loc în exploatație.</p> <p>(iv) Prin derogare de la punctul (ii) a doua liniuță, dacă obiectivul Uniunii a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi pe întregul teritoriu al statului membru, prelevarea de eşantioane în cadrul exploatației se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare patru săptămâni, în funcție de decizia</p>	<p style="text-align: center;">Secțiunea 1-a Baza eşantionării și monitorizarea curcanilor</p> <p>5. Baza eşantionării cuprinde toate efectivele de curcani pentru îngrășare și de reproducție în cadrul programelor naționale de control menționate la anexa nr. 1 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr. 1).</p> <p>6. Frecvența eşantionării:</p> <p>6.1. operatorii din sectorul alimentar prelevă eşantioane din cadrul tuturor efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție în modul următor:</p> <p>6.1.1. eşantionarea în cadrul efectivelor de curcani pentru îngrășare și de reproducție are loc în termen de trei săptămâni înainte de sacrificare. Autoritatea competentă autoriza prelevarea de eşantioane în cursul ultimelor șase săptămâni înainte de data sacrificării, în cazul în care curcanii sunt păstrați mai mult de 100 de zile sau intră în categoria producției ecologice de curcani, în conformitate cu art. 25 alin. (6) din Legea nr. 237/2023 privind producția ecologică și etichetarea produselor ecologice;</p> <p>6.1.2. eşantionarea în cadrul efectivelor de curcani de reproducție are loc:</p> <p>6.1.2.1. în efectivele de creștere: la vârsta de o zi, la vârsta de patru săptămâni și cu două săptămâni înainte de trecerea la perioada de depunere a ouălor sau de trecerea la unitatea de depunere a ouălor;</p> <p>6.1.2.2. în efectivele adulte: cel puțin o dată la fiecare trei săptămâni în cursul perioadei de depunere a ouălor în exploatație sau incubator;</p> <p>6.1.2.3. în exploatație, în cazul efectivelor de curcani de reproducție care depun ouă pentru incubație destinate comerțului pe teritoriul Republicii Moldova sau pentru export.</p> <p>6.1.3. autoritatea competentă decide să aplice una dintre opțiunile menționate la subpct. 6.1.2 întregului program de testare pentru toate efectivele. Cu toate acestea, prelevarea de eşantioane de la efectivele reproducătoare de păsări ouătoare destinate comerțului pe teritoriul Republicii Moldova trebuie să aibă loc în exploatație;</p> <p>6.1.4. prin derogare de la subpct. 6.1.2, dacă obiectivul național a fost atins în cel puțin doi ani calendaristici consecutivi pe întregul teritoriu al Republicii Moldova, prelevarea de eşantioane în cadrul exploatației se poate prelungi pentru a avea loc la fiecare patru săptămâni, în funcție de decizia autorității competente. Cu toate</p>		
--	---	--	--

<p>autorității competente. Cu toate acestea, autoritatea competentă poate decide să păstreze sau să reia intervalul de testare de trei săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>(b) Eșantionarea de către autoritatea competentă se referă cel puțin la următoarele:</p> <p>(i) eșantionarea efectivelor de curceni de reproducție:</p> <p>— o dată pe an, în toate efectivele care au cel puțin 250 de curceni de reproducție adulți cu vârsta cuprinsă între 30 și 45 de săptămâni și în toate exploatațiile care au curceni de reproducție de elită, străbunici și bunici; autoritatea competentă poate decide că această eșantionare poate avea loc, de asemenea, în incubator; și</p> <p>— a tuturor efectivelor din exploatații, în cazul în care este depistată prezența <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i> în eșantioanele prelevate în incubator de către operatorii din sectorul alimentară sau în cadrul controalelor oficiale, pentru a investiga originea infecției;</p> <p>(ii) eșantionarea efectivelor de curceni pentru îngrășare se efectuează o dată pe an, cel puțin într-un efectiv din 10 % din exploatațiile care au cel puțin 500 de curceni pentru îngrășare;</p> <p>(iii) eșantionarea se poate efectua în funcție de riscuri și se poate repeta de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar acest lucru;</p> <p>(iv) eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentară, prevăzută la litera (a).</p> <p>2.2. Protocolul de eșantionare</p> <p>2.2.1. Instrucțiuni generale pentru eșantionare</p> <p>Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentară se asigură că eșantioanele sunt prelevate de către persoane instruite în acest scop.</p> <p>Eșantionarea efectivelor de curceni de reproducție se efectuează în conformitate cu punctul 2.2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 200/2010 al Comisiei (2).</p> <p>Pentru eșantionarea efectivelor de curceni pentru îngrășare, se iau cel puțin două perechi de huse pentru cizme pentru fiecare</p>	<p>acestea, autoritatea competentă decide să păstreze sau să reia intervalul de testare de trei săptămâni, în cazul depistării prezenței unor serotipuri de <i>Salmonella</i> relevante într-un efectiv reproducător din exploatație și/sau în orice alt caz considerat adecvat de autoritatea competentă.</p> <p>6.2. eșantionarea de către autoritatea competentă se referă cel puțin la următoarele:</p> <p>6.2.1. eșantionarea efectivelor de curceni de reproducție:</p> <p>6.2.1.1. o dată pe an, în toate efectivele care au cel puțin 250 de curceni de reproducție adulți cu vârsta cuprinsă între 30 și 45 de săptămâni și în toate exploatațiile care au curceni de reproducție de elită, străbunici și bunici; autoritatea competentă poate decide că această eșantionare poate avea loc, de asemenea, în incubator; și</p> <p>6.2.1.2. a tuturor efectivelor din exploatații, în cazul în care este depistată prezența <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i> în eșantioanele prelevate în incubator de către operatorii din sectorul alimentară sau în cadrul controalelor oficiale, pentru a investiga originea infecției;</p> <p>6.2.2. eșantionarea efectivelor de curceni pentru îngrășare se efectuează o dată pe an, cel puțin într-un efectiv din 10 % din exploatațiile care au cel puțin 500 de curceni pentru îngrășare;</p> <p>6.2.3. eșantionarea se poate efectua în funcție de riscuri și se poate repeta de fiecare dată când autoritatea competentă consideră necesar acest lucru;</p> <p>6.2.4. eșantionarea efectuată de autoritatea competentă poate înlocui eșantionarea efectuată de către operatorul din sectorul alimentară, prevăzută la subpct. 6.1.</p> <p>7. Instrucțiuni generale pentru eșantionare. Autoritatea competentă sau operatorul din sectorul alimentară se asigură că eșantioanele sunt prelevate de către persoane instruite în acest scop.</p> <p>8. Eșantionarea efectivelor de curceni de reproducție se efectuează în conformitate cu pct. 11-18 din Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de <i>Salmonella</i> la efectivele reproducătoare adulte din specia <i>Gallus gallus</i> (anexa nr. 2).</p>		
---	---	--	--

<p>efectiv. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eşantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de curcani pot fi grupate într-un singur eşantion.</p> <p>Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:</p> <p>(a) aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD: 0,8 % clorură de sodiu, 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă); sau</p> <p>(b) aplicarea de apă sterilă; sau</p> <p>(c) aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la articolul 11 alineatul (3) din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003; sau</p> <p>(d) autoclavare într-un recipient împreună cu diluanții.</p> <p>Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălzire sau prin agitarea acestora într-un recipient cu diluant.</p> <p>Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eşantionare în mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme trebuie să acopere aproximativ 50 % din suprafața adăpostului.</p> <p>La terminarea eşantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se așază într-un sac sau în alt recipient și sunt etichetate.</p> <p>Autoritatea competentă poate decide să crească numărul minim de eşantioane pentru a asigura reprezentativitatea eşantionării, printr-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, precum condițiile de biosecuritate, distribuția sau dimensiunea efectivului.</p> <p>În cazul în care autoritatea competentă aprobă acest lucru, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eşantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul, de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tampoane umede din material textil, formând o suprafață combinată de cel puțin 900 cm², pot fi utilizate pentru a colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.</p>	<p>9. Pentru eşantionarea efectivelor de curcani pentru îngrășare, se iau cel puțin două perechi de huse pentru cizme pentru fiecare efectiv. Husele pentru cizme sunt puse pe cizme și eşantionul este prelevat mergând prin adăpost. Husele dintr-un efectiv de curcani pot fi grupate într-un singur eşantion.</p> <p>10. Înainte de a utiliza husele pentru cizme, suprafața acestora trebuie umezită prin:</p> <p>10.1. aplicarea unor diluanți cu recuperare maximă (MRD 0,8 % clorură de sodiu, 0,1 % peptonă în apă deionizată sterilă); sau</p> <p>10.2. aplicarea de apă sterilă; sau</p> <p>10.3. aplicarea oricăror alți diluanți aprobați de laboratorul național de referință menționat la pct. 32 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară r (anexa nr.1); sau</p> <p>10.4. autoclavare într-un recipient împreună cu diluanții.</p> <p>11. Modul de umezire a huselor pentru cizme este prin turnarea lichidului în interiorul acestora înainte de încălzire sau prin agitarea acestora într-un recipient cu diluant.</p> <p>12. Trebuie garantat faptul că toate secțiunile adăpostului sunt reprezentate în eşantionare în mod proporțional. Fiecare pereche de huse pentru cizme trebuie să acopere aproximativ 50 % din suprafața adăpostului.</p> <p>13. La terminarea eşantionării, husele pentru cizme se scot cu grijă de pe cizme, astfel încât materialul aderent să nu se desprindă. Husa pentru cizme poate fi întoarsă pe dos pentru a reține materiile în interior. Apoi, acestea se așază într-un sac sau în alt recipient și sunt etichetate.</p> <p>14. Autoritatea competentă decide să crească numărul minim de eşantioane pentru a asigura reprezentativitatea eşantionării, printr-o evaluare de la caz la caz a parametrilor epidemiologici, precum condițiile de biosecuritate, distribuția sau dimensiunea efectivului.</p> <p>15. În cazul în care autoritatea competentă aprobă acest lucru, o pereche de huse pentru cizme poate fi înlocuită cu un eşantion de praf de 100 g colectat din mai multe locuri din tot adăpostul, de pe suprafețe pe care praful este așezat în mod vizibil. Ca alternativă, unul sau mai multe tampoane umede din material textil, formând o suprafață combinată de cel puțin 900 cm², pot fi utilizate pentru a</p>		
---	--	--	--

<p>2.2.2. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații (a) Pentru efectivele de curcani crescuți în aer liber, eșantioanele sunt prelevate doar în interiorul adăpostului. (b) Atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat, în cazul efectivelor cu mai puțin de 100 de curcani, și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mâna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, ele pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale, adecvate scopului urmărit.</p> <p>2.2.3. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau de controale documentare, după caz, că rezultatele nu sunt modificate prin prezența unor antimicrobieni sau a altor substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor. Atunci când nu este depistată prezența <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i>, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul de curcani este infectat în sensul obiectivului Uniunii menționat la articolul 1 alineatul (2).</p> <p>2.2.4. Transportul Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, prin poșta expresă sau prin curier, la laboratoarele menționate la articolele 11 și 12 din Regulamentul (CE) nr. 2160/2003. În cursul transportului, acestea sunt protejate împotriva căldurii mai mari de 25 °C și a expunerii la soare. În cazul în care nu este posibil să se expedieze eșantioanele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, ele sunt refrigerate.</p> <p>3. ANALIZE DE LABORATOR 3.1. Pregătirea eșantioanelor</p>	<p>colecta praful de pe mai multe suprafețe din tot adăpostul. Fiecare tampon trebuie să fie bine acoperit cu praf pe ambele părți.</p> <p>16. Instrucțiuni specifice pentru anumite tipuri de exploatații: 16.1. pentru efectivele de curcani crescuți în aer liber, eșantioanele sunt prelevate doar în interiorul adăpostului. 16.2. atunci când accesul la adăposturi nu este posibil din cauza spațiului limitat, în cazul efectivelor cu mai puțin de 100 de curcani, și nu este, așadar, posibil să se utilizeze huse pentru cizme, ele pot fi înlocuite cu tampoane din material textil de același tip cu cele utilizate pentru prelevarea de praf cu mâna, acestea fiind frecate pe suprafețe contaminate cu materii fecale proaspete sau, în cazul în care acest lucru nu este posibil, ele pot fi înlocuite cu alte tehnici de eșantionare pentru fecale, adecvate scopului urmărit.</p> <p>17. Eșantionarea efectuată de autoritatea competentă. Autoritatea competentă se asigură, prin efectuarea de teste suplimentare și/sau de controale documentare, după caz, că rezultatele nu sunt modificate prin prezența unor antimicrobieni sau a altor substanțe care inhibă dezvoltarea bacteriilor.</p> <p>18. Atunci când nu este depistată prezența Salmonella Enteritidis și Salmonella Typhimurium, însă s-au depistat substanțe antimicrobiene sau efecte de inhibare a proliferării bacteriene, se va considera că efectivul de curcani este infectat în sensul obiectivului național menționat la pct. 3.</p> <p>19. Transportul. Eșantioanele sunt trimise fără întârziere nejustificată, prin poșta expresă sau prin curier, la laboratoarele menționate la pct. 30-36 din Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (anexa nr.1). În cursul transportului, acestea sunt protejate împotriva căldurii mai mari de 25°C și a expunerii la soare.</p> <p>20. În cazul în care nu este posibil să se expedieze eșantioanele în termen de 24 de ore de la prelevarea acestora, ele sunt refrigerate.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 2-a Analize de laborator</p>		
---	---	--	--

<p>În laboratoare, eșantioanele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după eșantionare.</p> <p>Perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente, se grupează și se pune în 225 ml de apă peptonată tamponată (BPW), preîncălzită la temperatura camerei. Husele pentru cizme/șosetele de protecție sunt scufundate complet în apă peptonată tamponată și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă apă peptonată tamponată dacă este necesar.</p> <p>Eșantionul de praf este analizat separat, de preferință. Cu toate acestea, în cazul curcanilor pentru îngrășare, autoritatea competentă poate decide să permită gruparea eșantionului cu perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție, în vederea analizei.</p> <p>Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la punctul 3.2.</p> <p>Alte eșantioane (de exemplu, din efectivele reproducătoare sau din incubatoare) sunt pregătite în conformitate cu punctul 2.2.2 din anexa la Regulamentul (UE) nr. 200/2010.</p> <p>În cazul în care se decide să se recurgă la standardele Comitetului European de Standardizare (CEN) sau la cele ale Organizației Internaționale de Standardizare (ISO) pentru pregătirea materiilor fecale în scopul depistării <i>Salmonella</i>, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eșantioanelor.</p> <p>▼M1</p> <p>3.2. Metoda de depistare</p> <p>Depistarea <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.</p> <p>▼B</p> <p>3.3. Serotipizarea</p> <p>Pentru efectivele de curcani de reproducție, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv este serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann-Le Minor.</p> <p>Pentru efectivele de curcani pentru îngrășare, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv prelevat de autoritatea competentă</p>	<p>21. Pregătirea eșantioanelor. În laboratoare, eșantioanele se păstrează refrigerate până în momentul examinării, care va fi începută în termen de 48 de ore de la primire și în termen de 96 de ore după eșantionare.</p> <p>22. Perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție se despachetează cu grijă, pentru a evita desprinderea materiilor fecale aderente, se grupează și se pune în 225 ml de apă peptonată tamponată (APT), preîncălzită la temperatura camerei. Husele pentru cizme/șosetele de protecție sunt scufundate complet în apă peptonată tamponată și, prin urmare, poate fi adăugată mai multă apă peptonată tamponată dacă este necesar.</p> <p>23. Eșantionul de praf este analizat separat, de preferință. Cu toate acestea, în cazul curcanilor pentru îngrășare, autoritatea competentă permite gruparea eșantionului cu perechea de huse pentru cizme/șosete de protecție, în vederea analizei.</p> <p>24. Eșantionul se învârtește pentru saturarea completă și se continuă cultivarea prin utilizarea metodei de depistare prevăzute la pct. 27.</p> <p>25. Alte eșantioane (de exemplu, din efectivele reproducătoare sau din incubatoare) sunt pregătite în conformitate cu pct. 17 și 18 din Norma sanitară veterinară în ceea ce privește obiectivul național de reducere a prevalenței anumitor serotipuri de <i>Salmonella</i> la efectivele reproducătoare adulte din specia <i>Gallus gallus</i> (anexa nr. 2).</p> <p>26. În cazul în care se decide să se recurgă la standardele internaționale (ISO) adoptate de Republica Moldova pentru pregătirea materiilor fecale în scopul depistării <i>Salmonella</i>, acestea înlocuiesc dispozițiile de mai sus privind pregătirea eșantioanelor.</p> <p>27. Metoda de depistare. Depistarea <i>Salmonella</i> spp. se efectuează în conformitate cu standardul EN ISO 6579-1.</p> <p>28. Serotipizarea. Pentru efectivele de curcani de reproducție, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv este serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann -LeMinor.</p> <p>29. Pentru efectivele de curcani pentru îngrășare, cel puțin un izolat din fiecare eșantion pozitiv prelevat de autoritatea competentă este</p>		
---	---	--	--

<p>este serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann-Le Minor.</p> <p>Operatorii din sectorul alimentar se asigură cel puțin că niciun izolat nu aparține serotipurilor de <i>Salmonella Enteritidis</i> și de <i>Salmonella Typhimurium</i>, și nici tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◀ .</p> <p>▼M1</p> <p>3.4. Metode alternative</p> <p>Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la punctele 3.1, 3.2 și 3.3 din prezenta anexă, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).</p> <p>▼B</p> <p>3.5. Depozitarea tulpinilor</p> <p>Laboratoarele se asigură că cel puțin o tulpină izolată de <i>Salmonella</i> spp. pe efectiv și pe an poate fi prelevată de autoritatea competentă și depozitată pentru o posibilă viitoare lizotipie sau testare a susceptibilității la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei.</p> <p>Autoritatea competentă poate decide că izolatele de <i>Salmonella</i> spp. rezultate din eșantionarea realizată de operatorii din sectorul alimentar sunt, de asemenea, depozitate în vederea unei lizotipii ulterioare sau a unei testări a susceptibilității la agenți antimicrobieni, pentru ca izolatele să poată fi analizate în conformitate cu articolul 2 din Decizia 2007/407/CE a Comisiei (3).</p> <p>4. REZULTATE ȘI RAPORTARE</p> <p>4.1. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului Uniunii</p> <p>Un efectiv de curcani este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului Uniunii în cazul în care se depistează prezența <i>Salmonella Enteritidis</i> și/sau a <i>Salmonella Typhimurium</i> (cu excepția tulpinilor vaccinale, dar incluzând tulpinile monofazice cu formula antigenică ►C1 1,4,[5],12:i:- ◀) în respectivul efectiv.</p> <p>Efectivele de curcani pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de operațiuni de eșantionare și de</p>	<p>serotipizat, în conformitate cu clasificarea White-Kauffmann - LeMinor.</p> <p>30. Operatorii din sectorul alimentar se asigură cel puțin că niciun izolat nu aparține serotipurilor de <i>Salmonella Enteritidis</i> și de <i>Salmonella Typhimurium</i>, și nici tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-.</p> <p>31. Metode alternative. Se pot utiliza metode alternative în locul metodelor de depistare și serotipizarea prevăzute la pct. 21, 27 și 28, dacă acestea sunt validate în conformitate cu standardul EN ISO 16140-2 (pentru metodele alternative de depistare).</p> <p>32. Depozitarea tulpinilor. Laboratoarele se asigură că cel puțin o tulpină izolată de <i>Salmonella</i> spp. pe efectiv și pe an poate fi prelevată de autoritatea competentă și depozitată pentru o posibilă viitoare lizotipie sau testare a susceptibilității la agenți antimicrobieni, utilizând metodele uzuale de recoltare a culturilor, care trebuie să garanteze integritatea tulpinilor timp de cel puțin doi ani de la data analizei.</p> <p>33. Autoritatea competentă decide ca izolatele de <i>Salmonella</i> spp. rezultate din eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar să fie, de asemenea, stocate în vederea unei lizotipii sau a unei testări ulterioare a susceptibilității la agenți antimicrobieni (antibiogramă), astfel încât aceste izolate să poată fi analizate prin metode aprobate.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 3-a Rezultate și raportare</p> <p>34. Calcularea prevalenței pentru verificarea realizării obiectivului național. Un efectiv de curcani este considerat pozitiv în sensul verificării realizării obiectivului național în cazul în care se depistează prezența <i>Salmonella Enteritidis</i> și/sau a <i>Salmonella Typhimurium</i> (cu excepția tulpinilor vaccinale, dar incluzând tulpinile monofazice cu formula antigenică 1,4,[5],12:i:- în respectivul efectiv.</p> <p>35. Efectivele de curcani pozitive se numără o singură dată pentru un lot, indiferent de numărul de operațiuni de eșantionare și de testare, și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive. Prevalența</p>		
--	--	--	--

<p>testare, și se raportează doar în anul primei eșantionări pozitive. Prevalența se calculează separat pentru efectivele de curcani pentru îngrășare și pentru efectivele de curcani adulți de reproducție.</p> <p>4.2. Raportarea</p> <p>4.2 <i>Raportarea include:</i></p> <p>.1. (a) numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p> <p>(b) numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru orice serotip de <i>Salmonella</i> în statul membru;</p> <p>(c) numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive cel puțin o dată pentru <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i>, inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◀ ;</p> <p>(d) numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru fiecare serotip de <i>Salmonella</i> sau pentru un serotip nespecificat de <i>Salmonella</i> (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate).</p> <p>4.2 <i>Informațiile menționate la literele (a)-(d) de la punctul .2. 4.2.1 sunt furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu Salmonella în ceea ce privește:</i></p> <p>(a) eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu punctul 2.1 litera (a); și</p> <p>(b) eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu punctul 2.1 litera (b).</p> <p>4.2 <i>Rezultatele testelor sunt considerate informații relevante</i></p> <p>.3. <i>pentru lanțul alimentar, în sensul secțiunii III din anexa II la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 al Parlamentului European și al Consiliului (4).</i></p> <p>Cel puțin următoarele informații sunt puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de curcani supus testării:</p> <p>(a) referința exploatației, care rămâne unică în timp;</p> <p>(b) referința efectivului, care rămâne unică în timp;</p>	<p>se calculează separat pentru efectivele de curcani pentru îngrășare și pentru efectivele de curcani adulți de reproducție.</p> <p>36. Raportarea include:</p> <p>36.1. numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care au fost testate cel puțin o dată în timpul anului de raportare;</p> <p>36.2. numărul total de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru orice serotip de <i>Salmonella</i>;</p> <p>36.3. numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive cel puțin o dată pentru <i>Salmonella Enteritidis</i> și <i>Salmonella Typhimurium</i>, inclusiv tulpinile monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-;</p> <p>36.4. numărul de efective de curcani pentru îngrășare și de curcani adulți de reproducție care sunt pozitive pentru fiecare serotip de <i>Salmonella</i> sau pentru un serotip nespecificat de <i>Salmonella</i> (izolate care nu pot fi tipizate sau care nu sunt serotipizate).</p> <p>37. Informațiile menționate la pct. 36.1-36.4 sunt furnizate separat pentru eșantionarea efectuată în cadrul programului național de control al infecțiilor cu Salmonella în ceea ce privește:</p> <p>37.1. eșantionarea efectuată de operatorii din sectorul alimentar în conformitate cu subpct. 6.1 și</p> <p>37.2. eșantionarea efectuată de autoritățile competente în conformitate cu subpct. 6.2.</p> <p>38. Rezultatele testelor sunt considerate informații relevante pentru lanțul alimentar, în sensul secț. a 3-a din anexa nr. 2 la Cerințe specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 692-2025.</p> <p>39. Cel puțin următoarele informații sunt puse la dispoziția autorității competente pentru fiecare efectiv de curcani supus testării:</p> <p>39.1. referința exploatației, care rămâne unică în timp;</p>		
--	---	--	--

<p>(c) luna eșantionării; (d) numărul de păsări pentru fiecare efectiv. Rezultatele și orice alte informații relevante sunt comunicate în cadrul raportului privind tendințele și sursele, prevăzut la articolul 9 alineatul (1) din Directiva 2003/99/CE a Parlamentului European și a Consiliului (5). Operatorul din sectorul alimentar înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea <i>Salmonella Enteritidis</i> și a <i>Salmonella Typhimurium</i>, inclusiv a tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◀, fără întârziere nejustificată. Operatorul din sectorul alimentar solicită laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință.</p>	<p>39.2. referința efectivului, care rămâne unică în timp; 39.3. luna eșantionării; 39.4. numărul de păsări pentru fiecare efectiv.</p> <p>40. Rezultatele și orice alte informații relevante sunt comunicate în cadrul raportului privind tendințele și sursele, prevăzut la pct. 25-29 din Regulamentul privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264/2011.</p> <p>41. Operatorul din sectorul alimentar: 41.1. înștiințează autoritatea competentă cu privire la detectarea <i>Salmonella Enteritidis</i> și a <i>Salmonella Typhimurium</i>, inclusiv a tulpinilor monofazice a căror formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-, fără întârziere nejustificată. 41.2. solicită Laboratorului care efectuează analizele să acționeze în consecință.</p>		

TABEL DE CONCORDANȚĂ

cu privire la modificarea Hotărârii Guvernului nr.398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale

1	Regulamentul (CE) nr. 2160/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară, CELEX: 32003R2160, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 325 din 12 decembrie 2003				
2	Proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelilor în efectivele de animale				
3	Gradul general de compatibilitate –compatibil				
4	Autoritatea/persoana responsabilă MAIA / Antohiev Tatiana				
5	Data întocmirii/actualizării -2025				
Actul Uniunii Europene		Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observații	
6	7	8	9		
<p>CAPITOLUL I DISPOZIȚII INTRODUCTORIE articolul 1 Subiect și domeniul de aplicare (1) Scopul prezentului regulament este de a se asigura că sunt luate măsuri adecvate și eficiente pentru a detecta și a controla salmonella și alți agenți zoonotici în toate etapele relevante ale producției, procesării și distribuției, în special la nivelul producției primare, inclusiv în hrana pentru animale; în scopul reducerii prevalenței acestora și a riscului pe care îl prezintă pentru sănătatea publică. (2) Prezentul regulament se referă la: (a) adoptarea de obiective pentru reducerea prevalenței zoonozelor specifice la populațiile de animale: (i) la nivelul producției primare; și (ii) după caz, pentru zoonoza sau agentul zoonotic în cauză, în alte etape ale lanțului alimentar, inclusiv în produsele alimentare și furaje; (3) Prezentul regulament nu se aplică producției primare: (a) pentru uz casnic privat; sau (b) care să conducă la furnizarea directă, de către producător, a unor cantități mici de produse primare către consumatorul final sau către</p>		<p style="text-align: right;">Anexa nr. 1 la Hotărârea Guvernului nr. 398 din 11 iunie 2012</p> <p>Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară</p> <p>Prevederile prezentei Norme sanitare veterinare sînt armonizate cu prevederile Regulamentului Parlamentului European și al Consiliului nr. 2160/2003 din 17 noiembrie 2003 privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, L 325, pag. 1 din 12 decembrie 2003), modificat ultima oară prin Regulamentul (UE) nr. 517/2011 al Comisiei din 25 mai 2011 (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, L 138, pag. 45 din 26 mai 2011).</p> <p style="text-align: center;">Capitolul I Dispoziții generale</p> <p>1. Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară (în continuare – Normă sanitară veterinară) stabilește măsuri adaptate și eficiente pentru depistarea și controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici la întreprinderile de producere, prelucrare și distribuire a produselor de origine animală, precum și obiectivul de reducere a tuturor serotipurilor de salmonelă, termenul de</p>		compatibil	

<p>unitățile locale de vânzare cu amănuntul care furnizează direct produsele primare consumatorului final.</p> <p>(4) Statele membre stabilesc, în temeiul dreptului intern, norme care reglementează activitățile menționate la alineatul (3) litera (b). Astfel de norme naționale asigură îndeplinirea obiectivelor prezentului regulament.</p> <p>(5) Prezentul regulament se aplică fără a aduce atingere dispozițiilor comunitare mai specifice privind sănătatea animală, hrana animalelor, igiena alimentară, bolile umane transmisibile, sănătatea și securitatea la locul de muncă, tehnologia genetică și encefalopatiile spongiforme transmisibile.</p> <p><i>Articolul 2</i> Definiții În conformitate cu prezentul regulament, se aplică:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. definițiile incluse în Regulamentul (CE) nr. 178/2002; 2. definițiile incluse în Directiva 2003/99/CE și 3. următoarele definiții: <p>(a) „efectiv”: un animal sau mai multe animale care trăiesc într-o exploatație ca unitate epidemiologică;</p> <p>(b) „septel de păsări de curte”: totalitatea păsărilor de curte care au același statut sanitar, deținute în același local sau aceeași împrejmuire și care constituie o unitate epidemiologică. În baterii, acest termen include toate păsările care împart același volum de aer.</p>	<p>atingere a obiectivului și programul de teste pentru verificarea atingerii obiectivului trasat.</p> <p>2. Prezenta Normă sanitară veterinară stipulează următoarele:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) trasarea unor obiective vizând reducerea prevalenței anumitor zoonoze în rândul populațiilor de animale la nivelul producției primare și, în caz de necesitate, în funcție de zoonoza sau de agentul zoonotic respectiv, în alte stadii ale lanțului tehnologic, precum și în hrana animalelor; b) adoptarea unor programe specifice de control stabilite de stat și de proprietarii de exploatații din sectorul agroalimentar și al nutriției animalelor; c) elaborarea regulilor specifice privind anumite metode de control aplicate în vederea reducerii prevalenței unor zoonoze și agenți zoonotici; d) elaborarea regulilor privind realizarea și importul unor animale și produse de origine animală. <p>3. Norma sanitară veterinară nu se aplică producției primare pentru:</p> <ol style="list-style-type: none"> a) uz casnic; b) aprovizionarea directă, de către producător, a consumatorului final sau comercializarea cu amănuntul pe plan local, furnizând direct consumatorului final mici cantități de produse primare. <p>Ministerul Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului va stabili procedura de realizare a prevederilor lit.b) din prezentul punct, luând în considerare necesitatea atingerii obiectivelor tratate.</p> <p>4. Prezenta Normă sanitară veterinară se aplică fără a aduce atingere unor dispoziții specifice privind sănătatea animală, nutriția animalelor, igiena alimentară, bolile transmisibile la om, sănătatea și securitatea la locul de muncă, geniul genetic și encefalopatiile spongiforme transmisibile.</p> <p>5. În prezenta Normă sanitară veterinară se utilizează noțiunile din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor și, în special din Regulamentul privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264 din 12 aprilie 2011, precum și următoarele noțiuni: efectiv – un animal sau mai multe animale care trăiesc într-o exploatație care constituie o unitate epidemiologică; efectiv de păsări domestice (de curte) – totalitatea păsărilor domestice care au același statut sanitar, sînt întreținute în același local sau aceeași împrejmuire, care împart același volum de aer în baterii și care constituie o unitate epidemiologică.</p>		
<p><i>Articolul 3</i> Autorități competente (1)</p>	<p>Capitolul II Sarcinile de bază ale autorităților naționale competente</p>	<p>Compatibil</p>	

<p>Fiecare stat membru numește o autoritate competentă sau autorități competente în conformitate cu prezentul regulament și informează Comisia cu privire la aceasta. Dacă un stat membru numește mai multe autorități competente:</p> <p>(a) acesta indică Comisiei care va fi autoritatea competentă ce va servi drept punct de contact cu Comisia și</p> <p>(b) se va asigura că autoritățile competente cooperează pentru a garanta buna aplicare a dispozițiilor prezentului regulament.</p> <p>(2) Autoritatea competentă sau autoritățile competente sunt însărcinate mai ales cu:</p> <p>(a) elaborarea programelor prevăzute în articolul 5 alineatul (1) și pregătirea modificărilor care se vor dovedi necesare, în special plecând de la datele culese și rezultatele obținute;</p> <p>(b) culegerea datelor necesare evaluării mijloacelor puse în aplicare și rezultatelor obținute în momentul executării programelor de control naționale prevăzute în articolul 5 și prezentarea, în fiecare an, către Comisie, a acestor date și rezultate, inclusiv a rezultatelor oricărei anchete eventual realizate, ținând seama de regulile stabilite în articolul 9 alineatul (1) din Directiva 2003/99/CE;</p> <p>(c) realizarea de controale regulate în localurile întreprinderilor din sectorul produselor alimentare și, dacă este necesar, al furajelor pentru animale, în vederea asigurării respectării prezentului regulament.</p>	<p>6. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor (în continuare - <i>autoritatea competentă</i>) colaborează, prin crearea grupurilor de lucru, cu autoritățile naționale competente pentru a garanta buna aplicare a prevederilor prezentei Norme sanitare veterinare.</p> <p>7. autoritate competentă:</p> <p>a) elaborează, în comun cu autoritățile naționale competente, în limitele competențelor legale, programe naționale de control pentru fiecare din zoonozele și agenții zoonotici prevăzuți în prezenta Normă sanitară veterinară și înaintea modificărilor necesare, în special, pornind de la datele colectate și rezultatele obținute;</p> <p>b) colectează datele necesare pentru evaluarea mijloacelor investite și rezultatele obținute în cadrul executării programelor de control naționale prevăzute în prezenta Normă sanitară veterinară și prezintă, în fiecare an, autorităților competente internaționale, aceste date și rezultate, inclusiv rezultatele oricărei anchete eventual realizate, ținând cont de cerințele din Regulamentul privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264 din 12 aprilie 2011;</p> <p>c) anual și, în caz de necesitate, face, în comun cu autoritățile naționale competente, schimbul reciproc de informații privind situația epizootică și epidemică, rezultatele și măsurile întreprinse întru realizarea programelor naționale de control pentru fiecare zoonoză la speciile și categoriile de animale;</p> <p>d) efectuează, cu regularitate, în limitele competențelor și condițiilor stabilite de lege, controale în localurile întreprinderilor din sectorul produselor alimentare de origine animală și, în caz de necesitate, al furajelor pentru animale, pentru verificarea respectării prevederilor prezentei Norme sanitare veterinare;</p> <p>e) în baza rezultatelor din primul an de punere în aplicare a programelor de control naționale aprobate, propune revizuirea obiectivelor stabilite în prezenta Normă sanitară veterinară.</p>		
<p>CAPITOLUL II OBIECTIVE COMUNITARE <i>Articolul 4</i> Obiective comunitare vizând diminuarea prevalenței zoonozelor și agenților zoonotici (1) Se stabilesc obiective comunitare în vederea diminuării prevalenței zoonozelor și agenților zoonotici enumerați în anexa I coloana 1 la</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul III Obiective vizând diminuarea prevalenței zoonozelor și agenților zoonotici</p> <p>8. 1) La stabilirea obiectivelor în vederea diminuării prevalenței tuturor serotipurilor de salmonela relevante din punctul de vedere al sănătății publice la șeptelurile reproducătoare de</p>	Compatibil	

<p>populațiile animale enumerate în anexa I coloana 2, luând în considerare îndeosebi:</p> <p>(a) experiența dobândită în cadrul măsurilor naționale și</p> <p>(b) informațiile transmise Comisiei sau Autorității europene pentru siguranța alimentelor în conformitate cu cerințele comunitare existente și, îndeosebi, în cadrul informațiilor obținute în conformitate cu Directiva 2003/99/CE, în special articolul 5.</p> <p>▼M5</p> <p>Comisia stabilește obiectivele și orice modificări ale acestora. Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, printre altele prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p> <p>▼B</p> <p>(2)</p> <p>Obiectivele prevăzute în alineatul (1) conțin cel puțin:</p> <p>(a) expresia numerică:</p> <p>(i) a procentului maxim de unități epidemiologice care au rămas pozitive și/sau</p> <p>(ii) a procentului minim de reducere a numărului de unități epidemiologice care au rămas pozitive;</p> <p>(b) termenul maxim în care trebuie atins obiectivul;</p> <p>(c) definiția unităților epidemiologice prevăzute la punctul (a);</p> <p>(d) definiția programelor de teste necesare pentru verificarea realizării obiectivului și</p> <p>(e) definiția, dacă este cazul, a serotipurilor care sunt relevante din punctul de vedere al sănătății publice sau a altor subtipuri de zoonoze sau agenți zoonotici enumerați în anexa I coloana 1, ținând seama de criteriile</p>	<p>Gallus gallus, de găini ouătoare, de pui de carne și de curci, la efectivele de porci pentru tăiere și la efectivele reproducătoare de porcine specificate în anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară,</p> <p>autoritatea competentă trebuie să ia în considerare:</p> <p>a) experiența acumulată în cadrul realizării măsurilor la nivel național;</p> <p>b) informațiile transmise organismelor internaționale pentru siguranța produselor alimentare, în conformitate cu cerințele actelor legislative internaționale existente în domeniul respectiv și, îndeosebi, informațiile obținute în conformitate cu cerințele din Regulamentul privind monitorizarea zoonozelor și a agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264 din 12 aprilie 2011;</p> <p>c) criteriile generale și criteriile specifice ce vizează zoonoza sau agentul zoonotic respectiv.</p> <p>2) Criteriile generale ce vizează zoonoza sau agentul zoonotic respectiv includ:</p> <p>a) frecvența lor în rândul populațiilor animale și umane și în sectoarele agroalimentar și al nutriției animalelor;</p> <p>b) gradul de gravitate al acestora pentru om;</p> <p>c) consecințele lor economice pentru sănătatea animală și sănătatea omului, precum și pentru întreprinderile din sectoarele agroalimentar și al nutriției animalelor;</p> <p>d) tendințele epidemiologice la animal și la om, precum și în sectoarele agroalimentar și al nutriției animalelor;</p> <p>e) avizele științifice ale instituțiilor specializate;</p> <p>f) progresele tehnologice privind posibilitatea aplicării diferitelor tipuri de control existente;</p> <p>g) dispozițiile și tendințele privind modul de creștere și metodele de producție.</p> <p>3) La stabilirea serotipurilor de salmonelă, relevante din punctul de vedere al sănătății publice,</p> <p>pentru care se vor trasa obiective, trebuie luate în considerare următoarele criterii specifice:</p> <p>a) serotipurile cele mai frecvente de salmonela în salmonelozele umane în baza datelor</p>		
---	---	--	--

<p>generale enumerate în alineatul (6) litera (c) și de criteriile specifice stabilite în anexa III.</p> <p>(3) Obiectivele comunitare sunt stabilite pentru prima dată înaintea datelor care trebuie respectate, indicate în anexa I coloana 4.</p> <p>(4) (a) Pentru fiecare obiectiv comunitar pe care-l definește, Comisia furnizează o analiză a costurilor și avantajelor scontate. Această analiză ia în considerare îndeosebi criteriile prevăzute în alineatul (6) litera (c). Statele membre acordă, la cerere, întregul ajutor necesar Comisiei pentru a-i permite să pregătească această analiză.</p> <p>(b) Înainte de a propune fiecare obiectiv comunitar, Comisia consultă statele membre în cadrul comitetului prevăzut în articolul 14 alineatul (1) cu privire la rezultatele acestei analize.</p> <p>(c) În conformitate cu rezultatele acestei analize și cu consultarea statelor membre, Comisia propune, dacă este cazul, obiective comunitare.</p> <p>(5) Totuși, prin derogare de la alineatul (2) litera (e) și de la alineatul (4), următoarele reguli se aplică păsărilor de curte pentru o perioadă tranzitorie. Obiectivul comunitar stabilit pentru șeptelurile reproducătoare de <i>Gallus gallus</i> în cursul acestei perioade tranzitorii acoperă cele cinci serotipuri de salmonella cele mai frecvente în salmoneloza umană, care sunt identificate pe baza datelor culese prin intermediul sistemelor comunitare de supraveghere. Obiectivele comunitare stabilite pentru găinile ouătoare, puii de carne și curci în cursul perioadei tranzitorii acoperă <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i>. Totuși, aceste obiective pot la nevoie să fie extinse la alte serotipuri pe baza rezultatelor unei analize realizate în conformitate cu alineatul (4). Perioada tranzitorie se aplică în conformitate cu fiecare obiectiv comunitar privind reducerea prevalenței salmonellei la păsările de curte. Această perioadă este de trei ani în fiecare caz și începe la data indicată în anexa I coloana 5.</p> <p>(6) ► M5</p> <p>(a)</p>	<p>colectate prin intermediul sistemelor internaționale</p> <p>b) prezența serotipului în populațiile de animale respective și în hrana animalelor;</p> <p>c) faptul că un serotip prezintă o capacitate de a se răspîndi rapid și de a provoca boli la animale și la om;</p> <p>d) gradul de agravare a virulenței unui serotip, de exemplu, acesta devine mai invaziv sau mai rezistent la terapiile utilizate pentru tratamentul infecțiilor la om.</p> <p>9. Obiectivele prevăzute de prezenta Normă sanitară veterinară conțin:</p> <p>a) expresia numerică a procentului maximal de unități epidemiologice care au rămas pozitive;</p> <p>b) expresia numerică a procentului minimal de reducere a numărului de unități epidemiologice care au rămas pozitive;</p> <p>c) termenul maximal de atingere a obiectivului trasat;</p> <p>d) identificarea unităților epidemiologice care au rămas pozitive, prevăzute la lit. a) și b) ale prezentului punct;</p> <p>e) identificarea programelor de teste necesare pentru verificarea atingerii obiectivului trasat;</p> <p>f) identificarea, în caz de necesitate, a tuturor serotipurilor sau a altor subtipuri de salmonela relevante din punctul de vedere al sănătății publice, ținînd cont de criteriile generale și de criteriile specifice stabilite în pct. 8 al prezentei Norme sanitare veterinare.</p> <p>10. Obiectivele de reducere a prevalenței tuturor serotipurilor de salmonela relevante din punctul de vedere al sănătății publice la populațiile animale sînt stabilite pentru prima dată înaintea perioadei indicate în coloana 4 anexa nr.1 la prezenta Normă sanitară veterinară.</p> <p>11. Pentru fiecare obiectiv stabilit autoritatea competentă:</p> <p>a) furnizează o analiză a costurilor și avantajelor scontate, luînd în considerare, îndeosebi, criteriile generale menționate la pct. 8 al prezentei Norme sanitare veterinare;</p> <p>b) solicită ajutorul necesar pentru pregătirea acestei analize;</p>		
---	--	--	--

<p>Comisia poate modifica anexa I în scopurile enumerate la litera (b), după luarea în considerare în special a criteriilor enumerate la litera (c). Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p> <p>◀</p> <p>(b) Modificările aduse anexei I pot schimba dimensiunea cerințelor privind stabilirea de obiective comunitare prin completarea, diminuarea sau modificarea listei în care figurează:</p> <p>(i) zoonozele sau agenții zoonotici;</p> <p>(ii) stadiile rețelei alimentare și/sau</p> <p>(iii) populațiile animale respective.</p> <p>(c) Criteriile care trebuie luate în considerare înaintea modificării anexei I includ, în ceea ce privește zoonoza sau agentul zoonotic respectiv:</p> <p>(i) frecvența lor în rândul populațiilor animale și umane și în nutriția animalelor și alimentația umană;</p> <p>(ii) gradul lor de gravitate pentru om;</p> <p>(iii) consecințele lor economice asupra preocupărilor pentru sănătatea animală și sănătatea umană, precum și asupra întreprinderilor din sectoarele nutriției animalelor și alimentației umane;</p> <p>(iv) tendențele epidemiologice la om și animal și în sectoarele nutriției animalelor și alimentației umane;</p> <p>(v) avizele științifice;</p> <p>(vi) progresele tehnologice privind în special posibilitatea de a pune în aplicare diferitele tipuri de control existente și</p> <p>(vii) dispozițiile și tendințele privind modul de creștere și metodele de producție.</p>	<p>c) în baza rezultatelor acestei analize și avizului consiliului consultativ cu privire la rezultatele acestei analize propune stabilirea obiectivelor.</p> <p>12. Prin derogare de la lit. f) pct. 9 și pct. 11 din prezenta Normă sanitară veterinară pentru</p> <p>păsările de curte, în conformitate cu fiecare obiectiv privind reducerea prevalenței salmonelei, se stabilește o perioadă tranzitorie de 3 ani în fiecare caz și începe la data indicată în coloana 5 anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară.</p> <p>13. Obiectivul stabilit pentru șeptelurile reproducătoare de Gallus gallus pentru perioada tranzitorie se referă la toate cele 5 serotipuri de salmonela din cele mai frecvente în salmoneleza umană, care sînt identificate în baza datelor colectate prin intermediul sistemelor național și internațional de supraveghere.</p> <p>14. Obiectivele stabilite pentru găinile ouătoare, puii de carne și curci pentru perioada tranzitorie se referă la Salmonela enteritidis și Salmonela typhimurium și, în caz de necesitate, pot fi extinse la alte serotipuri în baza rezultatelor unei analize realizate în conformitate cu pct. 11 al prezentei Norme sanitare veterinare.</p> <p>15.1) În baza rezultatelor analizei efectuate, conform prevederilor pct. 11 din prezenta Normă Sanitară veterinară, în scopul reducerii prevalenței salmonelei printre populațiile de animale autoritatea competentă propune modificarea anexei nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară, precum și a criteriilor specifice pentru stabilirea serotipurilor de salmonelă relevante din punctul de vedere al sănătății publice, prevăzute la alin. 3) pct. 8 al prezentei Norme sanitare veterinare.</p> <p>2) Modificările operate în anexa nr.1 la prezenta Normă sanitară veterinară pot extinde cerințele privind stabilirea obiectivelor naționale prin completarea, diminuarea sau modificarea listei în care figurează:</p> <p>a) zoonozele sau agenții zoonotici;</p> <p>b) stadiile lanțului tehnologic;</p>		
---	--	--	--

<p>▼M5 (7) Comisia poate modifica sau completa anexa III. Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentei directive, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p> <p>▼B (8) Comisia reexaminează punerea în aplicare a obiectivelor comunitare și ia în considerare această revizuire atunci când propune noi obiective.</p> <p>(9) Măsurile luate în vederea diminuării prevalenței zoonozelor și agenților zoonotici enumerați în anexa I sunt aplicate în conformitate cu dispozițiile adoptate în prezentul regulament și cu orice altă dispoziție adoptată în temeiul acestui regulament.</p>	<p>c) populațiile animalelor respective.</p> <p>3) Până la modificarea anexei nr.1 la prezenta Normă sanitară veterinară trebuie luate în considerare criteriile generale ce privesc zoonoza sau agentul zoonotic respectiv, stabilite la subpct.2) pct. 8 al prezentei Norme sanitare veterinare.</p> <p>4) Înaintea stabilirii unor noi obiective în vederea diminuării prevalenței zoonozelor și agenților zoonotici specificați, autoritățile competente reexaminează, în comun, realizarea obiectivelor naționale și iau măsurile necesare în conformitate cu dispozițiile prezentei Norme sanitare veterinare.</p>		
<p>CAPITOLUL III PROGRAME DE CONTROL <i>Articolul 5</i> Programe naționale de control (1) Pentru realizarea obiectivelor comunitare prevăzute în articolul 4, statele membre stabilesc programe naționale de control pentru fiecare din zoonozele și agenții zoonotici enumerați în anexa I. Programele naționale de control țin seama de repartitia geografică a zoonozelor în fiecare stat membru și de consecințele financiare ale punerii în aplicare a unor controale eficiente pentru producătorii primari și proprietarii de exploatații din sectoarele alimentației umane și nutriției animalelor.</p> <p>(2) Programele naționale de control sunt continue și acoperă o perioadă de cel puțin trei ani consecutivi.</p> <p>(3) Programele naționale de control:</p> <p>(a) prevăd depistarea zoonozelor și agenților zoonotici în conformitate cu exigențele și regulile minime de eșantionare stabilite în anexa II;</p> <p>(b)</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul IV Programe naționale de control</p> <p>16. Pentru realizarea obiectivelor trasate, autoritatea competentă elaborează, pe o perioadă de cel puțin 3 ani consecutiv, programe naționale de control pentru fiecare din zoonozele și agenții zoonotici, specificați în anexa nr.1 la prezenta Normă sanitară veterinară, ținând cont de repartitia geografică a zoonozelor în fiecare structură administrativ-teritorială și de posibilitățile punerii în aplicare a unor controale eficiente pentru producătorii primari și proprietarii de exploatații din sectoarele agroalimentar și al nutriției animalelor.</p> <p>17. Programele naționale de control trebuie:</p> <p>1) să prevadă depistarea zoonozelor și agenților zoonotici în conformitate cu exigențele și regulile minime de eșantionare, stabilite în anexa nr. 2 la prezenta Normă sanitară veterinară;</p> <p>2) să identifice responsabilitățile respective ale autorității sanitare veterinare competente și ale proprietarilor de exploatații din sectoarele agroalimentar și al nutriției animalelor;</p>	Compatibil	

<p>definesc responsabilitățile respective ale autorităților competente și ale proprietarilor de exploatații din sectoarele alimentației umane și nutriției animalelor;</p> <p>(c) indică măsurile de control care trebuie luate ca urmare a depistării unor zoonoze și agenți zoonotici pentru a proteja în special sănătatea publică, inclusiv punerea în aplicare a măsurilor specifice definite în anexa II;</p> <p>(d) permit evaluarea progreselor înregistrate în conformitate cu dispozițiile lor și pot fi revizuite îndeosebi luând în considerare rezultatele obținute în momentul depistării zoonozelor și agenților zoonotici.</p> <p>(4) Programele naționale de control acoperă cel puțin următoarele stadii din rețeaua alimentară:</p> <p>(a) producția hranei pentru animale;</p> <p>(b) producția primară de animale;</p> <p>(c) prelucrarea și prepararea produselor alimentare de origine animală.</p> <p>(5) Programele naționale de control conțin, dacă este necesar, dispozițiile stabilite privind metodele de test și criteriile de evaluare a rezultatelor acestor teste pentru cercetările efectuate pe animale și ouăle pentru incubație expediate în teritoriul național, în cadrul controalelor oficiale prevăzute în anexa II partea A.</p> <p><u>▼M5</u></p> <p>(6) Comisia poate modifica sau completa cerințele și normele minime de eșantionare prevăzute în anexa II, după luarea în considerare în special a criteriilor enumerate la articolul 4 alineatul (6) litera (c). Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p> <p><u>▼B</u></p> <p>(7) În termen de șase luni de la stabilirea obiectivelor comunitare prevăzute în articolul 4, statele membre prezintă Comisiei programele naționale de control și definesc măsurile care trebuie puse în aplicare.</p>	<p>3) să specifice măsurile de control care urmează a fi luate în urma depistării unor zoonoze și agenți zoonotici, mai ales pentru protejarea sănătății omului, inclusiv punerea în aplicare a măsurilor specifice stipulate în anexa nr. 2 la prezenta Normă sanitară veterinară;</p> <p>4) să permită evaluarea progreselor înregistrate, în conformitate cu dispozițiile programelor, care să poată fi revizuite, luând în considerare rezultatele obținute în urma depistării zoonozelor și agenților zoonotici;</p> <p>5) să se refere cel puțin la următoarele stadii ale lanțului tehnologic:</p> <p>a) producția hranei pentru animale;</p> <p>b) producția primară de animale;</p> <p>c) prelucrarea și prepararea produselor alimentare de origine animală;</p> <p>6) să conțină, în caz de necesitate, dispozițiile stabilite privind metodele de testare și criteriile de evaluare a rezultatelor obținute de la cercetarea animalelor și ouălor pentru incubație expediate în teritoriu, efectuate în cadrul controalelor oficiale prevăzute în coloana 1 anexa nr. 2 la prezenta Normă sanitară veterinară.</p> <p>18. Autoritatea competentă:</p> <p>1) după luarea în considerare, în special, a criteriilor generale specificate la alin.2) pct. 8 din prezenta Normă sanitară veterinară propune modificări sau completări la cerințele și normele minime de eșantionare prevăzute în anexa nr. 2 la prezenta Normă sanitară veterinară;</p> <p>2) prezintă, organismelor internaționale la care Republica Moldova este parte:</p> <p>a) în termen de 6 luni de la stabilirea obiectivelor, programele naționale de control și măsurile care trebuie întreprinse;</p> <p>b) în termen de 2 luni, informațiile suplimentare pertinente și necesare solicitate pentru verificarea programului național de control, precum și modificările aduse programului aprobat</p>		
--	--	--	--

<p>▼M2 În cazul Bulgariei și României, a căror aderare intervine după ce data de depunere a programelor naționale de control fixată pentru alte state membre a trecut deja, data de depunere este data aderării.</p> <p>▼M8 În cazul Croației, a cărei aderare intervine după ce data de depunere a programelor naționale de control fixată pentru alte state membre a trecut deja, data de depunere este data aderării.</p> <p>▼B <i>Articolul 6</i> Aprobarea programelor naționale de control (1) După ce un stat membru a prezentat un program național de control în conformitate cu articolul 5, Comisia dispune de două luni pentru a cere acestui stat membru informații suplimentare pertinente și necesare. Statul membru furnizează informațiile suplimentare respective în două luni de la primirea cererii. În două luni de la primirea acestor informații suplimentare sau, dacă ea nu a cerut asemenea informații, în șase luni de la prezentarea programului de control, Comisia stabilește dacă acesta este conform cu dispozițiile pertinente, inclusiv în special cu prezentul regulament.</p> <p>(2) Atunci când Comisia a stabilit conformitatea unui program național de control sau la cererea statului membru care a prezentat programul respectiv, acesta este examinat fără întârziere în vederea aprobării acestuia în conformitate cu procedura prevăzută în articolul 14 alineatul (2).</p> <p>(3) Modificările aduse unui program aprobat anterior în temeiul alineatului (2) pot fi adoptate în conformitate cu procedura prevăzută în articolul 14 alineatul (2) pentru a se ține seama de evoluția situației în statul membru respectiv, în special în conformitate cu rezultatele prevăzute în articolul 5 alineatul (3) litera (d).</p>	<p>anterior, în funcție de evoluția situației epizootice în țară, în special în conformitate cu rezultatele obținute, specificate la subpct. 4) pct. 17 din prezenta Normă sanitară veterinară;</p> <p>c) date privind denumirea și adresa laboratorului național de referință pentru depistarea tuturor serotipurilor de salmonela, relevante din punctul de vedere al sănătății publice, conform anexei nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară</p>		
<p><i>Articolul 7</i> Programe de control ale proprietarilor de exploatații din sectoarele alimentației umane și nutriției animalelor (1)</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul V Programe de control ale proprietarilor de exploatații din sectoarele agroalimentar și al nutriției animalelor</p> <p>19. Autoritatea sanitară veterinară competentă teritorială, în comun cu proprietarii de</p>	<p>Compatibil</p>	

<p>Proprietarii de exploatații din sectoarele alimentației umane și nutriției animalelor sau organizațiile care îi reprezintă pot stabili programe de control care acoperă pe cât posibil toate stadiile producției, prelucrării și distribuției.</p> <p>(2) Dacă doresc ca programele lor de control să facă parte dintr-un program de control național, proprietarii de exploatații din sectoarele alimentației umane și nutriției animalelor sau organizațiile lor reprezentative prezintă, spre aprobare, programele lor de control și orice modificare a acestora autorității competente a statului membru în care se află. Atunci când activitățile respective au loc în mai multe state membre, programele sunt aprobate separat pentru fiecare stat membru.</p> <p>(3) Autoritatea competentă nu poate aproba programele de control prezentate în conformitate cu alineatul (2) decât dacă este convinsă că acestea răspund cerințelor aplicabile, prevăzute în anexa II, și obiectivelor programului de control național respectiv.</p> <p>(4) Statele membre actualizează listele programelor de control aprobate ale proprietarilor de exploatații din sectoarele alimentației umane și nutriției animalelor sau ale organizațiilor lor reprezentative. Listele respective sunt puse la dispoziția Comisiei la cererea acesteia.</p> <p>(5) Proprietarii de exploatații din sectoarele alimentației umane și nutriției animalelor sau organizațiile lor reprezentative comunică regulat rezultatele programelor lor de control autorităților competente.</p>	<p>exploatații din sectoarele agroalimentar și al nutriției animalelor sau organizațiile lor reprezentative, în funcție de specificul exploatației, trebuie:</p> <p>a) să elaboreze programe de control care să se refere, pe cât e posibil, la toate stadiile producției, prelucrării și distribuției;</p> <p>b) să prezinte autoritatea competentă spre coordonare programele lor de control și orice modificare a acestora și să le includă în Programul de control național;</p> <p>c) să comunice sistematic autoritatea competentă rezultatele programelor lor de control;</p> <p>d) să informeze autoritatea competentă despre modificările aduse programului aprobat anterior, în funcție de evoluția situației epizootice în exploatație.</p> <p>20. Autoritatea competentă:</p> <p>a) aprobă programele de control prezentate, dacă acestea corespund cerințelor aplicabile, prevăzute în anexa nr. 2 la prezenta Normă sanitară veterinară, și obiectivelor programului de control național respectiv;</p> <p>b) întocmește și actualizează lista programelor de control aprobate ale proprietarilor de exploatații din sectoarele agroalimentar și al nutriției animalelor sau ale organizațiilor lor reprezentative;</p> <p>c) solicită, în termen de 2 luni, informațiile suplimentare pertinente și necesare pentru Programul național de control</p>		
<p>CAPITOLUL IV METODE DE CONTROL <i>Articolul 8</i> Metode de control specifice</p> <p>(1) ►M5 La inițiativa Comisiei sau la cererea unui stat membru: ◀</p> <p>(a) se poate decide că metode de control specifice pot sau trebuie să fie aplicate pentru a reduce prevalența zoonozelor și a agenților zoonotici în stadiul producției primare a animalelor și în alte stadii ale rețelei alimentare;</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul VI Metode speciale de control</p> <p>21. Metodele speciale de control trebuie să fie aplicate pentru reducerea prevalenței zoonozelor și a agenților zoonotici în stadiul producției primare a animalelor și în alte stadii ale lanțului tehnologic.</p> <p>22. Autoritatea competentă:</p> <p>a) aprobă modul de folosire a metodelor speciale de control, documentele și procedurile</p>	Compatibil	

<p>(b) pot fi adoptate reguli privind condițiile de folosire a metodelor prevăzute la litera (a);</p> <p>(c) pot fi adoptate norme detaliate care reglementează documentele și procedurile necesare, precum și cerințele minime aplicabile metodelor prevăzute la litera (a)</p> <p>și</p> <p>(d) se poate decide că anumite metode de control specifice sunt excluse din programele de control.</p> <p>▼M5 Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p> <p>▼B (2) Dispozițiile prevăzute în alineatul (1) literele (a), (b) și (c) nu se aplică metodelor care utilizează substanțe sau tehnici care intră sub incidența legislației comunitare privind nutriția animalelor, aditivii alimentari și medicamentele veterinare.</p>	<p>necesare, precum și cerințele minime aplicabile metodelor speciale de control;</p> <p>b) decide excluderea anumitor metode speciale de control din programele de control.</p> <p>23. Dispozițiile prezentului capitol, cu excepția celor de la lit. b) pct. 22 din prezenta Normă Sanitară veterinară, nu se aplică metodelor care utilizează substanțe sau tehnici ce cad sub incidența legislației privind nutriția animalelor, aditivii furajeri și medicamentele de uz veterinar</p>		
<p>CAPITOLUL V SCHIMBURI <i>Articolul 9</i> Schimburi intracomunitare</p> <p>(1) Începând cel târziu cu datele menționate în anexa I coloana 5, înaintea expedierii unor animale vii sau ouă pentru incubație din întreprinderea aparținând sectorului alimentar de origine, șeptelurile de păsări și efectivele de origine din speciile enumerate în coloana 2 sunt supuse unor teste de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici enumerați în coloana 1. Data și rezultatul testelor sunt indicate în certificatele de sănătate animală respective prevăzute în legislația comunitară.</p> <p>(2) Statul membru de destinație, în conformitate cu procedura prevăzută în articolul 14 alineatul (2) poate fi autorizat, într-o perioadă de tranziție, să ceară ca rezultatele testelor care trebuie menționate în certificatele de</p>		<p>Norme Ue Neaplica bile</p>	

<p>sănătate animală respective ale loturilor de animale și de ouă pentru incubatie analizate în statul membru de expediere să răspundă aceluiași criterii, în ceea ce privește salmonella, ca cele aplicate, în conformitate cu articolul 5 alineatul (5), în cadrul programului său național aprobat, loturilor expediate pe teritoriul său.</p> <p>Această autorizație poate fi retrasă conform aceleiași proceduri.</p> <p>(3)</p> <p>Măsurile speciale privind salmonella care se aplicau animalelor vii expediate către Finlanda și Suedia înaintea intrării în vigoare a prezentului regulament continuă să se aplice ca și cum acestea ar fi fost autorizate în conformitate cu alineatul (2).</p> <p>▼M9</p> <p>Respectivele măsuri speciale includ măsurile întemeiate pe dispozițiile cuprinse în Decizia 95/410/CE în ultima sa versiune înainte de a fi abrogată și în Deciziile 2003/644/CE ⁽¹⁾ și 2004/235/CE ⁽²⁾ ale Comisiei în versiunile de la momentul abrogării Directivei 90/539/CEE.</p> <p>▼M5</p> <p>(4)</p> <p>Fără a aduce atingere articolului 5 alineatul (6), Comisia poate să prevadă norme specifice privind stabilirea, de către statele membre, a criteriilor menționate la articolul 5 alineatul (5) și la alineatul (2) din prezentul articol. Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p> <p>▼B</p>			
<p><i>Articolul 10</i></p> <p>Importuri din țări terțe</p> <p>(1)</p> <p>Începând cu datele menționate în anexa I coloana 5, admiterea sau menținerea pe listele prevăzute de legislația comunitară, pentru speciile sau categoria respectivă, din țări terțe din care statele membre sunt autorizate să importe animale sau ouă pentru incubatie, care intră sub incidența prezentului regulament, sunt subordonate prezentării Comisiei, de către țara terță respectivă, a unui program echivalent cu cele prevăzute în articolul 5 și aprobării sale în conformitate cu acest articol. Acest program precizează garanțiile oferite de țară în domeniul inspecțiilor și controalelor referitoare la zoonoze și agenți zoonotici.</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul VII</p> <p style="text-align: center;">Importuri</p> <p>24. Începând cel târziu cu termenul menționat în coloana 5 din anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară, înainte de expediere animalele vii sau ouăle pentru incubatie din întreprinderea sectorului agroalimentar de origine, șeptelurile de păsări și efectivele de origine se supun unor teste de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici, conform cerințelor echivalente specificate în anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară. Data și rezultatul testelor se indică în certificatele sanitare veterinare respective.</p> <p>25. Autoritatea competentă a țării importatoare verifică dacă rezultatele testelor efectuate în țara de origine (expediere):</p>	<p>Compatibil</p>	

<p>Garanțiile respective trebuie să fie cel puțin echivalente cu garanțiile prevăzute în prezentul regulament. Oficiul Alimentar și Veterinar al Comisiei contribuie din plin la verificarea existenței unor programe de control echivalente în țările terțe.</p> <p>(2)</p> <p>Aceste programe sunt aprobate în conformitate cu procedura prevăzută în articolul 14 alineatul (2), în măsura în care echivalența măsurilor pe care le descriu și a exigențelor pertinente aplicabile în conformitate cu legislația comunitară este obiectiv dovedită. Alte garanții decât cele prevăzute în prezentul regulament pot fi autorizate în conformitate cu procedura respectivă în măsura în care acestea nu sunt mai favorabile decât cele aplicabile schimburilor intracomunitare.</p> <p>(3)</p> <p>Țările terțe cu care se efectuează schimburi regulate sunt supuse articolului 5 alineatul (7) și articolului 6 alineatul (1) în ceea ce privește termenii de prezentare și de aprobare a programelor. Pentru țările terțe care instituie sau reiau schimburile, termenii aplicabile sunt cele prevăzute în articolul 6.</p> <p>(4)</p> <p>Înainte oricărei expedieri de animale vii sau de ouă pentru incubație de la întreprinderea aparținând sectorului alimentar de origine, șeptelurile de păsări de curte și efectivele de origine ale speciilor enumerate în anexa I coloana 2 sunt supuse unor teste. Șeptelurile de păsări de curte și efectivele sunt supuse unor teste de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici enumerați în anexa I coloana 1, sau dacă este necesar pentru atingerea obiectivului de garanții echivalente prevăzut în alineatul (1), unor teste de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici specificați în conformitate cu procedura prevăzută în articolul 14 alineatul (2). Data și rezultatul testelor sunt indicate în licențele de import respective, ale căror modele stabilite de legislația comunitară sunt modificate în consecință.</p> <p>▼M5</p> <p>(5)</p> <p>Statul membru de destinație finală poate fi autorizat, în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 14 alineatul (2), să solicite pe o perioadă de tranziție ca rezultatele testelor menționate la alineatul (4) din prezentul articol să îndeplinească aceleași criterii ca cele prevăzute în programul său național, în conformitate cu articolul 5 alineatul (5). Comisia poate retrage autorizația și, fără a aduce atingere</p>	<p>a) corespund criteriilor prevăzute în programul său național, stabilind reguli specifice privind aceste criterii;</p> <p>b) incluse în certificatele sanitare veterinare respective ale loturilor de animale și de ouă pentru incubație corespund criteriilor în ceea ce privește salmonela aplicate loturilor expediate pe teritoriul propriu în cadrul programului său național aprobat.</p> <p>26. Începând cu termenii specificate în coloana 5 anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară, includerea sau menținerea în listele țărilor autorizate să importe animale sau ouă pentru incubație, precum și a speciilor sau categoriei respective, se face la prezentarea unui program aprobat echivalent cu cel prevăzut de prezenta Normă sanitară veterinară și în baza garanțiilor echivalente cu cele prevăzute în prezenta Normă sanitară veterinară.</p> <p>27. Programul țării exportatoare trebuie să precizeze garanțiile oferite de statul respectiv în domeniul inspecțiilor și controalelor referitoare la zoonoze și agenți zoonotici, care trebuie să fie cel puțin echivalente cu garanțiile prevăzute în prezenta Normă sanitară veterinară.</p> <p>28. Aceste programe sînt acceptate de către autoritatea competentă în cazul în care echivalența măsurilor pe care le conțin și a exigențelor pertinente aplicabile este obiectiv demonstrată.</p> <p>Alte garanții decât cele prevăzute în prezenta Normă sanitară veterinară pot fi acordate în măsura în care acestea nu sînt mai favorabile decât cele aplicabile pe teritoriul său.</p> <p>29. Autoritatea competentă solicită informații privind termenii de prezentare și aprobare a programelor în vederea verificării echivalenței acestora cu programele naționale:</p> <p>a) de la autoritatea competentă a țării cu care se întrețin relații comerciale sistematice;</p> <p>b) în termenii prevăzute la pct. 18 din prezenta Normă sanitară veterinară de la autoritatea competentă a țării cu care se inițiază stabilirea relațiilor comerciale.</p>		
--	--	--	--

<p>articolului 5 alineatul (6), poate stabili norme specifice privind aceste criterii. Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p> <p>▼B (6)</p> <p>Admiterea sau menținerea pe listele prevăzute în legislația comunitară, pentru categoria respectivă de produse, de țări terțe din care statele membre sunt autorizate să importe produsele care intră sub incidența prezentului regulament sunt subordonate prezentării Comisiei, de către țara terță respectivă, de garanții echivalente cu cele prevăzute în prezentul regulament.</p>			
<p>CAPITOLUL VI LABORATOARE <i>Articolul 11</i> Laboratoare de referință</p> <p>(1)</p> <p>Laboratoarele comunitare de referință pentru analiză și teste de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici enumerați în anexa I coloana 1 sunt desemnate conform procedurii prevăzute în articolul 14 alineatul (2).</p> <p>▼M5 (2)</p> <p>Comisia stabilește responsabilitățile și sarcinile laboratoarelor de referință comunitare, în special în ceea ce privește coordonarea activităților lor cu cele ale laboratoarelor de referință naționale. Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p> <p>▼B (3)</p> <p>Statele membre desemnează laboratoarele naționale de referință pentru analiză și teste de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici prevăzuți în anexa I coloana 1. Numele și adresa acestora sunt comunicate Comisiei.</p> <p>▼M5 (4)</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul VIII Laboratoare de referință</p> <p>30. Centrul Republican de Diagnostic Veterinar este laboratorul național de referință pentru analiză și teste de depistare a tuturor serotipurilor de salmonela, relevante din punctul de vedere al sănătății publice, în ceea ce privește sănătatea animalelor și siguranța produselor de origine animală, precum și sănătatea publică veterinară.</p> <p>31. Serviciul de Supraveghere de Stat a Sănătății Publice este laboratorul național de referință pentru analiză și teste de depistare a tuturor serotipurilor de salmonela, relevante din punctul de vedere al sănătății publice, în ceea ce privește sănătatea omului și siguranța produselor de origine nonanimală.</p> <p>32. Autoritățile centrale de specialitate desemnează, în limitele competențelor legale, laboratoarele teritoriale pentru efectuarea analizei și testelor de depistare a tuturor serotipurilor de salmonela, relevante din punctul de vedere al sănătății publice specificate în coloana 1 anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară.</p> <p>33. Laboratoarele naționale de referință pentru efectuarea analizei și testelor de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici, în limitele competențelor legale:</p> <p>a) coordonează activitățile laboratoarelor teritoriale, responsabilitățile și sarcinile acestora;</p> <p>b) anual, pînă la 15 martie, și, în caz de necesitate, fac schimb reciproc de informații privind rezultatele analizei și testelor de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici, efectuate pe dimensiunea animală și umană;</p>	<p>Compatibil</p>	

<p>Comisia poate stabili anumite responsabilități și sarcini ale laboratoarelor de referință naționale, în special în ceea ce privește coordonarea activităților lor cu cele ale laboratoarelor relevante din statele membre desemnate în temeiul articolului 12 alineatul (1) litera (a). Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).</p>	<p>c) informează autoritățile centrale de specialitate despre rezultatele analizei și testelor de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici.</p>		
<p><i>Articolul 12</i> Autorizarea laboratoarelor, criterii de calitate și metode aprobate de testare (1) În scopul analizării eșantioanelor pentru depistarea zoonozelor și agenților zoonotici enumerați în anexa I coloana 1, laboratoarele participante la programele de control în conformitate cu articolele 5 și 7: (a) sunt desemnate de autoritatea competentă și (b) aplică un sistem de asigurare a calității conform cu criteriile normei EN/ISO actuale cel târziu douăzeci și patru de luni de la intrarea în vigoare a prezentului regulament sau în perioada de douăzeci și patru de luni de la adăugarea de noi zoonoze sau agenți zoonotici în anexa I coloana 1. (2) Laboratoarele participă cu regularitate la testele de depistare comune, organizate sau coordonate de laboratorul național de referință. (3) Testele de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici prevăzuți în anexa I coloana 1 se bazează pe metodele și protocoalele recomandate de organismele internaționale de standardizare care servesc drept metode de referință. Alte metode pot fi utilizate cu condiția să fi fost validate după reguli recunoscute la nivel internațional și să ofere rezultate echivalente cu cele obținute cu metoda de referință respectivă. ▼M5 Atunci când este necesar, Comisia poate aproba alte metode de testare. Măsurile respective, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament prin completarea acestuia, se adoptă în</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul IX Autorizarea laboratoarelor, criterii de calitate și metode aprobate de testare</p> <p>34. În scopul analizei eșantioanelor pentru depistarea zoonozelor și agenților zoonotici, specificați în coloana 1 anexa nr.1 la prezenta Normă sanitară veterinară, laboratoarele participante la programele de control: a) sînt desemnate de autoritatea competentă; b) aplică un sistem de asigurare a calității, conform cerințelor internaționale actuale, în termen de cel târziu 24 luni de la intrarea în vigoare a prezentei Norme sanitare veterinare sau de 24 luni de la includerea a noi zoonoze sau agenți zoonotici în coloana 1 anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară.</p> <p>35. Laboratoarele teritoriale pentru efectuarea analizei și testelor de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici, specificați în coloana 1 anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară, participă cu regularitate la testele de depistare comune, organizate sau coordonate de Centrul Republican de Diagnostic Veterinar.</p> <p>36. Testele de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici, prevăzuți în coloana 1 anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară, se bazează pe metodele și procedeele recomandate de organismele internaționale ce servesc drept metode de referință, aprobate la nivel național de către autoritatea competentă. Pot fi utilizate și alte metode de testare aprobate la nivel național de către autoritățile competente, cu condiția că au fost validate conform regulilor recunoscute la nivel internațional și oferă rezultate echivalente cu cele obținute prin metoda de referință respectivă.</p>	<p>Compatibil</p>	

conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3).			
<p>CAPITOLUL VII EXECUȚIA <u>▼M5</u> <i>Articolul 13</i> Măsuri de executare și tranzitorii Comisia poate adopta măsuri tranzitorii sau de punere în aplicare, inclusiv modificările necesare ale certificatelor de sănătate relevante. Măsurile tranzitorii cu un domeniu general de aplicare, destinate să modifice elemente neesențiale ale prezentului regulament, inclusiv cele care îl completează prin adăugarea unor noi elemente neesențiale, în special specificații suplimentare privind cerințele prevăzute de dispozițiile prezentei directive, se adoptă în conformitate cu procedura de reglementare cu control menționată la articolul 14 alineatul (3). Alte măsuri tranzitorii sau de punere în aplicare pot fi adoptate în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 14 alineatul (2).</p>	<p style="text-align: center;">Capitolul X Măsuri executorii, rapoarte și controale internaționale</p> <p>37. Autoritățile sanitare veterinare competente adoptă, în comun, măsuri tranzitorii sau măsuri executorii corespunzătoare, inclusiv modificări necesare în certificatele sanitare veterinare respective.</p> <p>38. Autoritatea competentă prezintă: a) Guvernului, în termen de 3 ani de la intrarea în vigoare a prezentei Norme sanitare veterinare, un raport privind măsurile luate pentru controlul zoonozelor și agenților zoonotici și eficiența acestor măsuri și publicarea ulterioară a acestora pe pagina oficială a autoritatea competentă; b) cu regularitate, Organizației Internaționale de Sănătate Animală (OIE) rapoarte privind situația epizootică și măsurile întreprinse și publicarea ulterioară a acestora pe pagina oficială a autoritatea competentă.</p> <p>39. Experții internaționali, în comun cu autoritatea competentă, efectuează controale la fața locului, pentru a se asigura că dispozițiile prezentei Norme sanitare veterinare, regulile și măsurile de salvagardare adoptate se aplică uniform, și informează autoritatea competentă despre rezultatele controalelor efectuate.</p> <p>40. Autoritatea competentă acordă tot sprijinul necesar experților internaționali pentru îndeplinirea sarcinilor trasate</p>	Compatibil	
<p>Articolul 14 Procedura comitetului (1) Comisia este asistată de Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală instituit prin Regulamentul (CE) nr. 178/2002 (denumit în continuare „comitetul”). (2) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din aceasta. Perioada prevăzută la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni. (3) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolul 5a alineatele (1)-(4) și articolul 7 din Decizia 1999/468/CE, având în vedere dispozițiile articolului 8 din aceasta.</p>		Norme UE neaplicabile	
<p>Articolul 15 Consultarea Autorității Europene pentru Siguranța Alimentară</p>		Norme UE	

<p>Comisia consultă Autoritatea Europeană pentru Siguranța Alimentară cu privire la orice chestiune din domeniul de aplicare al prezentului regulament care ar putea avea un impact semnificativ asupra sănătății publice și, în special, înainte de a propune obiective comunitare în conformitate cu articolul 4 sau metode de control specifice în conformitate cu articolul 8. .</p>		<p>neaplica bile</p>	
<p>Articolul 16 Raport privind aranjamentele financiare (1) În termen de trei ani de la intrarea în vigoare a prezentului regulament, Comisia prezintă un raport Parlamentului European și Consiliului. (2) Raportul discută: (a) aranjamentele existente, la nivel comunitar și național, pentru finanțarea măsurilor luate pentru controlul zoonozelor și agenților zoonotici; și (b) efectul pe care aceste dispoziții îl au asupra eficacității măsurilor respective. (3) Comisia, dacă este cazul, însoțește raportul său cu propuneri relevante. (4) Statele membre oferă Comisiei, la cerere, toată asistența necesară pentru a-i putea pregăti raportul.</p>		<p>Norme UE neaplica bile</p>	
<p>CAPITOLUL VIII DISPOZIȚII GENERALE ȘI FINALE Articolul 17 Controale comunitare (1) Experții Comisiei efectuează controale la fața locului, în cooperare cu autoritățile competente ale statelor membre, pentru a se asigura că dispozițiile prezentului regulament, normele adoptate în temeiul acestuia și orice măsuri de salvagardare sunt aplicate în mod uniform. Un stat membru pe al cărui teritoriu se efectuează controale asigură experților toată asistența necesară pentru îndeplinirea sarcinilor lor. Comisia informează autoritatea competentă cu privire la rezultatele controalelor efectuate. (2) Modalitățile practice de punere în aplicare a prezentului articol, în special cele care reglementează procedura de cooperare cu autoritățile naționale competente, sunt stabilite în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 14 alineatul (2).</p>		<p>Norme UE neaplica bile</p>	

<p>Articolul 18 Intrare in forta Prezentul regulament intră în vigoare în ziua publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i> . Se aplică de la șase luni de la intrarea sa în vigoare. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>		<p>Norme UE neaplicabile</p>																															
<p align="center">ANEXA I</p> <p align="center">Zoonozele și agenții zoonotici pentru care sunt stabilite obiective comunitare de reducere a prevalenței în conformitate cu articolul 4</p>		<p align="center">Anexa nr. 1</p> <p align="center">la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelii și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară</p>		<p>Compatibil</p>																													
<table border="1"> <thead> <tr> <th>1. Zoonoză sau agent zoonotic</th> <th>2. Populație animală</th> <th>3. Stadiul rețelei alimentare</th> <th>4. Data la care trebuie fixat obiectivul ^(*)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice</td> <td>Șepteluri reproducătoare de <i>Gallus gallus</i></td> <td>Producție primară</td> <td>18 luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament ◀</td> </tr> <tr> <td>Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice</td> <td>Găini ouătoare</td> <td>Producție primară</td> <td>24 de luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament</td> </tr> <tr> <td>Toate serotipurile de salmonella</td> <td>Pui de carne</td> <td>Producție primară</td> <td>36 de luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament</td> </tr> </tbody> </table>	1. Zoonoză sau agent zoonotic	2. Populație animală	3. Stadiul rețelei alimentare	4. Data la care trebuie fixat obiectivul ^(*)	Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Șepteluri reproducătoare de <i>Gallus gallus</i>	Producție primară	18 luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament ◀	Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Găini ouătoare	Producție primară	24 de luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament	Toate serotipurile de salmonella	Pui de carne	Producție primară	36 de luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament	<p align="center">ZOONOZELE ȘI AGENȚII ZOONOTICI PENTRU CARE SUNT STABILITE OBIECTIVE COMUNITARE DE REDUCERE A PREVALENȚEI</p> <table border="1"> <thead> <tr> <th>1. Zoonoză sau agent zoonotic</th> <th>2. Populație animală</th> <th>3. Stadiul rețelei alimentare</th> <th>4. Data la care trebuie fixat obiectivul ^(*)</th> <th>5. Data de la care trebuie să aibă loc testul</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice</td> <td>Șepteluri reproducătoare de <i>Gallus gallus</i></td> <td>Producție primară</td> <td>18 luni de la data intrării în vigoare a prezentei Norme Sanitare veterinare</td> <td>18 luni de la data menționată în coloana 4</td> </tr> <tr> <td>Toate serotipurile de</td> <td>Găini ouătoare</td> <td>Producție primară</td> <td>24 de luni de la data intrării în</td> <td>18 luni de la data</td> </tr> </tbody> </table>	1. Zoonoză sau agent zoonotic	2. Populație animală	3. Stadiul rețelei alimentare	4. Data la care trebuie fixat obiectivul ^(*)	5. Data de la care trebuie să aibă loc testul	Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Șepteluri reproducătoare de <i>Gallus gallus</i>	Producție primară	18 luni de la data intrării în vigoare a prezentei Norme Sanitare veterinare	18 luni de la data menționată în coloana 4	Toate serotipurile de	Găini ouătoare	Producție primară	24 de luni de la data intrării în	18 luni de la data	
1. Zoonoză sau agent zoonotic	2. Populație animală	3. Stadiul rețelei alimentare	4. Data la care trebuie fixat obiectivul ^(*)																														
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Șepteluri reproducătoare de <i>Gallus gallus</i>	Producție primară	18 luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament ◀																														
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Găini ouătoare	Producție primară	24 de luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament																														
Toate serotipurile de salmonella	Pui de carne	Producție primară	36 de luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament																														
1. Zoonoză sau agent zoonotic	2. Populație animală	3. Stadiul rețelei alimentare	4. Data la care trebuie fixat obiectivul ^(*)	5. Data de la care trebuie să aibă loc testul																													
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Șepteluri reproducătoare de <i>Gallus gallus</i>	Producție primară	18 luni de la data intrării în vigoare a prezentei Norme Sanitare veterinare	18 luni de la data menționată în coloana 4																													
Toate serotipurile de	Găini ouătoare	Producție primară	24 de luni de la data intrării în	18 luni de la data																													

relevante din punctul de vedere al sănătății publice			prezentului regulament		salmonell a relevante din punctul de vedere al sănătății publice			vigoare a prezentei Norme Sanitare veterinare	menționată în coloana 4		
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Curci	Producție primară	48 de luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament		Toate serotipurile de salmonell a relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Pui de carne	Producție primară	36 de luni de la data intrării în vigoare a prezentei Norme Sanitare veterinare	18 luni de la data menționată în coloana 4		
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Efective de porci pentru tăiere	Sacrificare	48 de luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament		Toate serotipurile de salmonell a relevante din punctul de vedere al sănătății publice						
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Efective reproducătoare de porcine	Producție primară	60 de luni de la data intrării în vigoare a prezentului regulament		Toate serotipurile de salmonell a relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Curci	Producție primară	48 de luni de la data intrării în vigoare a prezentei Norme Sanitare veterinare	18 luni de la data menționată în coloana 4		
(*1)											
Aceste date pleacă de la principiul că date comparabile privind prevalența disponibile cel puțin șase luni înainte de definirea obiectivului. Dacă aceste sunt disponibile, data la care se fixează obiectivul va fi în consecință amânata.											

	Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Efective de porci pentru tăiere	Sacrificare	48 de luni de la data intrării în vigoare a prezentei Norme Sanitare veterinare	18 luni de la data menționată în coloana 4		
<p align="center">ANEXA II</p> <p align="center">SUPRAVEGHEREA ZOONOZELOR ȘI AGENȚILOR ZOONOTICI ENUMERAȚI ÎN ANEXA I</p> <p>A. Cerințe generale aplicate programelor naționale de control</p> <p>Programul trebuie să ia în considerare zoonoza și/sau agentul zoonotic respectiv, precum și situația specială din statul membru. Programul trebuie:</p> <p>(a)</p>						<p align="center">Anexa nr. 2</p> <p align="center">la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonelii și al altor agenți zoonotici specifici, prezenți în rețeaua alimentară</p> <p align="center">SUPRAVEGHEREA ZOONOZELOR ȘI AGENȚILOR ZOONOTICI ENUMERAȚI ÎN ANEXA NR. 1</p> <p align="center">Capitolul XI</p> <p align="center">Supravegherea tuturor serotipurilor de salmonela,</p>	<p align="center">Compatibil</p>
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice		Efective reproducătoare de porcine	Producție primară	60 de luni de la data intrării în vigoare a prezentei Norme Sanitare veterinare	18 luni de la data menționată în coloana 4		
<p align="center">(*)</p> <p align="center">Aceste date pleacă de la principiul că date comparabile privind prevalența vor fi disponibile cel puțin șase luni înainte de definirea obiectivului. Dacă aceste date nu sunt disponibile, data la care se fixează obiectivul va fi în consecință amânată.</p>							

<p>să enunțe obiectivul său, luând în considerare amploarea zoonozei sau agentului zoonotic în cauză;</p> <p>(b) să respecte exigențele minime de eșantionare stabilite în partea B;</p> <p>(c) dacă este cazul, să respecte cerințele specifice stabilite în părțile A-E și</p> <p>(d) să precizeze următoarele puncte:</p> <p>1. Generalități</p> <p>1.1. prezența zoonozei sau agentului zoonotic în cauză în statul membru, făcându-se în mod specific trimitere la rezultatele obținute în cadrul supravegherii prevăzute în articolul 4 din Directiva 2003/99/CE;</p> <p>1.2. zona geografică sau, dacă este necesar, unitățile epidemiologice în care trebuie pus în aplicare programul;</p> <p>1.3. structura și organizarea autorităților competente respective;</p> <p>1.4. laboratoarele autorizate unde sunt analizate eșantioanele prelevate în cadrul programului;</p> <p>1.5. metodele utilizate pentru depistarea zoonozelor sau agenților zoonotici;</p> <p>1.6. controalele oficiale (inclusiv schemele de eșantionare) la nivelul nutriției animalelor, șeptelului de păsări și/sau al efectivelor;</p> <p>1.7. controalele oficiale (inclusiv schemele de eșantionare) în alte stadii din rețeaua alimentară;</p> <p>1.8. măsurile luate de autoritățile competente în ceea ce privește animalele sau produsele la care au fost depistate zoonoze sau agenți zoonotici, în special pentru protejarea sănătății publice; și toate măsurile de prevenire care sunt luate, ca de exemplu vaccinarea;</p> <p>1.9. legislația națională în domeniu, inclusiv dispozițiile naționale privind activitățile prevăzute în articolul 1 alineatul (3) litera (b);</p> <p>1.10. ajutoarele financiare acordate proprietarilor de exploatații din sectoarele alimentației umane și nutriției animalelor în cadrul programului de control național.</p> <p>2. În ceea ce privește întreprinderile din sectorul alimentației umane și nutriției animalelor la care se referă programul:</p> <p>2.1. structura de producție a speciilor avute în vedere și produselor care derivă din acestea;</p> <p>2.2. structura producției de hrană pentru animale;</p>	<p style="text-align: center;">relevante din punctul de vedere al sănătății publice</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 1</p> <p style="text-align: center;">Cerințe generale aplicate programelor naționale de control</p> <p>41. Programul național de control trebuie:</p> <p>1) să ia în considerare zoonoza și/sau agentul zoonotic respectiv, precum și situația specială din țară;</p> <p>2) să enunțe obiectivul său, luând în considerare amploarea zoonozei sau a agentului zoonotic în cauză;</p> <p>3) să corespundă exigențelor minime de eșantionare stabilite în secțiunea 2 din prezentul capitol și în anexa nr. 2 la prezenta Normă sanitară veterinară;</p> <p>4) în caz de necesitate, să corespundă cerințelor specifice stabilite în secțiunile 1-5 din prezentul capitol;</p> <p>5) să precizeze, în general:</p> <p>a) prezența zoonozei sau agentului zoonotic în cauză în țară, făcându-se, în mod specific, trimitere la rezultatele obținute în cadrul supravegherii prevăzute la capitolul II al Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 264 din 12 aprilie 2011;</p> <p>b) zona geografică sau, dacă este necesar, unitățile epizootice în care trebuie pus în aplicare programul;</p> <p>c) structura și organizarea autorităților competente respective;</p> <p>d) laboratoarele autorizate unde sînt analizate eșantioanele prelevate în cadrul programului;</p> <p>e) metodele utilizate pentru depistarea zoonozelor sau agenților zoonotici;</p> <p>f) controalele oficiale (inclusiv schemele de eșantionare) la nivelul nutriției animalelor, șeptelului de păsări și/sau al efectivelor;</p> <p>g) controalele oficiale (inclusiv schemele de eșantionare) în alte stadii ale circuitului alimentar;</p> <p>h) măsurile luate de autoritățile sanitare veterinare competente în ceea ce privește animalele sau produsele la care au fost depistate zoonoze sau agenți zoonotici, în special pentru protejarea sănătății publice, inclusiv toate măsurile de prevenire care sînt luate, ca, de exemplu, vaccinarea;</p> <p>i) legislația națională în domeniu, inclusiv dispozițiile naționale privind activitățile prevăzute la lit. b) pct. 3 din prezenta Normă sanitară veterinară;</p> <p>j) ajutoarele financiare acordate proprietarilor de exploatații din sectoarele agroalimentar și nutriției animalelor în cadrul programului de control național;</p>		
--	--	--	--

<p>2.3. ghidurile referitoare la bunele practici în domeniul creșterii animalelor sau alte orientări (obligatorii sau facultative) care definesc cel puțin următoarele elemente:</p> <p>— gestionarea igienei în exploatații; — măsurile destinate prevenirii apariției de infecții introduse de animale, hrana pentru animale, apa potabilă, persoanele care lucrează în exploatații și — igiена în cadrul transportului animalelor la destinație și la plecarea din exploatații;</p> <p>2.4. controlul sanitar-veterinar de rutină în exploatații; 2.5. înregistrarea exploatațiilor; 2.6. păstrarea de registre în exploatații; 2.7. documentele care trebuie să însoțească expedierile de animale; 2.8. celelalte măsuri pertinente destinate să garanteze trasabilitatea animalelor.</p> <p>B. Cerințe minime de eșantionare</p> <p>1. O dată aprobat programul de control respectiv, prevăzut în articolul 5, proprietarul de exploatație din sectorul alimentar trebuie să preleveze și să analizeze eșantioane în vederea realizării testelor de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici enumerați în anexa I coloana 1 cu respectarea cerințelor minime de eșantionare indicate în tabelul din anexa nr. 2.</p> <p>2. Exigențele stabilite la punctul (1) se aplică fără a aduce atingere cerințelor prevăzute în legislația comunitară privind inspecția <i>ante mortem</i>.</p> <p>3. Rezultatele analizei trebuie să fie înregistrate, precum și următoarele informații:</p> <p>(a) data și locul de eșantionare și (b) identificarea șeptelului de păsări/efective.</p> <p>4. Testele imunologice nu pot fi utilizate atunci când animalele au fost vaccinate, cu excepția cazului în care s-a dovedit că vaccinul folosit nu interferează cu metoda de test aplicată.</p> <p>▼M4</p>	<p>6) să precizeze, în cazul întreprinderilor din sectorul agroalimentar și nutriției animalelor la care se referă programul:</p> <p>a) structura de producție a speciilor avute în vedere și produselor care derivă din acestea; b) structura producției de hrană pentru animale; c) ghidurile referitoare la bunele practici în domeniul creșterii animalelor sau alte orientări (obligatorii sau facultative) care definesc cel puțin gestionarea igienei în exploatații, măsurile destinate prevenirii apariției de infecții introduse de animale, hrana pentru animale, apa potabilă, persoanele care lucrează în exploatații și igiena în cadrul transportului animalelor la destinație și la plecarea din exploatații; d) controlul sanitar veterinar de rutină în exploatații; e) înregistrarea exploatațiilor; f) păstrarea de registre în exploatații; g) documentele care trebuie să însoțească expedierile de animale; h) celelalte măsuri pertinente destinate să garanteze trasabilitatea animalelor.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 2 Cerințe minime de eșantionare</p> <p>42. Conform programului de control respectiv aprobat, medicul veterinar de liberă practică împuternicit la exploatație prelevă și expediază eșantioane în vederea realizării testelor de depistare a zoonozelor și agenților zoonotici, specificați în coloana 1 anexa nr.1, din contul bugetului de stat, cu respectarea cerințelor minime de eșantionare, indicate în anexa nr. 2 la prezenta Normă sanitară veterinară.</p> <p>43. Exigențele stabilite la pct. 42 al prezentei Norme sanitare veterinare se aplică fără a aduce atingere cerințelor privind inspecția ante mortem.</p> <p>44. Trebuie înregistrate rezultatele analizei, precum și:</p> <p>a) data și locul de eșantionare; b) identificarea șeptelului de păsări/efective.</p> <p>45. Testele imunologice nu pot fi utilizate în cazul în care animalele au fost vaccinate, cu excepția cazului în care s-a demonstrat că vaccinul folosit nu interferează cu metoda de test aplicată.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 3 Cerințe specifice privind efectivele de reproducție</p> <p>din specia Gallus gallus și curcanii de reproducție</p> <p>46. Măsurile prevăzute în prezenta secțiune se aplică în cazul:</p>		
--	--	--	--

<p>C. Cerințe specifice privind efectivele de reproducție din specia <i>Gallus gallus</i> și curcanii de reproducție</p> <p>1. Măsurile prevăzute la punctele 3-5 trebuie luate atunci când analiza probelor prelevate în conformitate cu partea B sau în conformitate cu programele de teste stabilite în anexele la Regulamentul (CE) nr. 1003/2005 al Comisiei ⁽³⁾ și la Regulamentul (CE) 584/2008 al Comisiei ⁽⁴⁾ indică prezența <i>Salmonella enteritidis</i> sau a <i>Salmonella typhimurium</i> într-un efectiv de reproducție din specia <i>Gallus gallus</i> sau de curcani de reproducție în circumstanțele prevăzute la punctul 2.</p> <p>▼B</p> <p>2.</p> <p>(a) Dacă autoritatea competentă a aprobat metoda de analiză utilizată pentru eșantioanele prelevate în conformitate cu partea B, aceasta poate cere ca măsurile prevăzute la punctele 3-5 să fie luate atunci când această analiză dezvăluie prezența <i>Salmonella enteritidis</i> sau <i>Salmonella typhimurium</i>.</p> <p>(b) În alte condiții, măsurile prevăzute la punctele 3-5 trebuie luate atunci când autoritatea competentă confirmă o suspiciune în ce privește prezența <i>Salmonella enteritidis</i> sau <i>Salmonella typhimurium</i> datorită analizei de eșantioane, efectuată în conformitate cu partea B.</p> <p>3. Ouăle neincubate din șeptel trebuie să fie distruse. Totuși, aceste ouă pot fi utilizate pentru consumul uman dacă sunt tratate în așa fel încât să se garanteze eliminarea <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i>, în conformitate cu legislația comunitară privind igiena produselor alimentare.</p> <p>4. Toate păsările din șeptel – inclusiv puii de o zi – trebuie sacrificate sau distruse în așa fel încât să se reducă cât mai mult posibil riscul propagării salmonellei. Sacrificarea trebuie să se realizeze în conformitate cu legislația comunitară privind igiena produselor alimentare. Produsele derivate din aceste păsări pot fi introduse pe piață pentru consumul uman în conformitate cu legislația comunitară privind igiena produselor alimentare și, o dată aplicată aceasta, în conformitate cu partea E. Dacă nu sunt destinate consumului uman, aceste produse trebuie să fie utilizate sau eliminate în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1774/2002 al Parlamentului European și al Consiliului din</p>	<p>a) depistării prezenței <i>Salmonella enteritidis</i> sau a <i>Salmonella typhimurium</i> într-un efectiv de reproducție din specia <i>Gallus gallus</i> sau de curcani de reproducție prin analiza probelor prelevate conform secțiunii 2 din prezentul capitol sau, conform programelor de teste stabilite în Norma sanitară veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela în efectivele de reproducere din specia <i>Gallus gallus</i> și Norma sanitară veterinară privind reducerea prevalenței anumitor serotipuri de salmonela la curcani, aprobate prin prezenta Hotărâre (anexa nr. 2 și, respectiv, anexa nr. 3);</p> <p>b) prezenței <i>Salmonella enteritidis</i> sau <i>Salmonella typhimurium</i> în eșantioanele prelevate conform secțiunii 2 din prezentul capitol depistate prin metoda de analiză utilizată, aprobată de autoritatea competentă;</p> <p>c) confirmării suspiciunii prezenței <i>Salmonella enteritidis</i> sau <i>Salmonella typhimurium</i> în alte condiții prin analiza eșantioanelor, prelevate conform secțiunii 2 din prezentul capitol.</p> <p>47. Ouăle neincubate din șeptel trebuie distruse. Aceste ouă pot fi utilizate pentru consumul uman în cazul în care sînt tratate, astfel încît să se garanteze eliminarea <i>Salmonella enteritidis</i> și <i>Salmonella typhimurium</i>, conform cerințelor privind igiena produselor alimentare de origine animală.</p> <p>48. Toate păsările din șeptel, inclusiv puii de o zi, trebuie sacrificate sau distruse, astfel încât să se reducă cât mai mult posibil riscul propagării salmonellei. Sacrificarea trebuie să se realizeze conform cerințelor privind igiena produselor alimentare de origine animală. Produsele derivate din aceste păsări pot fi plasate pe piață pentru consumul uman, conform cerințelor privind igiena produselor alimentare de origine animală și prevederilor secțiunii 5 din prezentul capitol.</p> <p>49. Produsele nedestinate consumului uman trebuie utilizate sau eliminate conform Regulilor sanitare veterinare privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010.</p> <p>50. Ouăle pentru incubație provenind din șeptelurile infectate cu <i>Salmonella enteritidis</i> sau <i>Salmonella typhimurium</i>, inclusiv din cuiabar, trebuie distruse sau tratate, conform Regulilor sanitare veterinare privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010.</p>		
---	---	--	--

<p>3 octombrie 2002 de stabilire a regulilor sanitare aplicabile produselor secundare animale care nu sunt destinate consumului uman ⁽⁵⁾.</p> <p>5. Atunci când ouăle pentru incubatie provenind din septelurile în care <i>Salmonella enteritidis</i> sau <i>Salmonella typhimurium</i> este prezentă sunt încă prezente într-un cuibar, acestea trebuie distruse sau tratate, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1774/2002.</p> <p>▼M6</p> <p>6. Toate referințele la «<i>Salmonella typhimurium</i>» din această secțiune vor include, de asemenea, <i>Salmonella typhimurium</i> monofazică a cărei formulă antigenică este ►C1 1,4,[5],12:i:- ◀ .</p> <p>▼M3</p> <p>D. Cerințe specifice privind efectivele de găini ouătoare</p> <p>1. Ouăle nu pot fi utilizate pentru consumul uman direct, ca ouă de consum, decât dacă acestea provin dintr-un efectiv comercial de găini ouătoare care este supus unui program național de control stabilit în temeiul articolului 5 și care nu face obiectul unor restricții oficiale.</p> <p>2. Ouăle care provin din efective cu statut veterinar necunoscut, care sunt bănuite a fi infectate sau care sunt infectate cu serotipuri de <i>Salmonella</i> pentru care a fost stabilit un obiectiv de reducere sau care au fost identificate ca fiind sursa de infecție în cadrul unui focar specific de toxiiinfecție alimentară la om, nu pot fi utilizate pentru consumul uman decât dacă sunt tratate astfel încât să se garanteze distrugerea tuturor serotipurilor de <i>Salmonella</i> relevante din punctul de vedere al sănătății publice, în conformitate cu legislația comunitară privind igiena produselor alimentare.</p> <p>Ouăle care provin din efective cu statut veterinar necunoscut, care sunt bănuite a fi infectate sau care sunt infectate cu serotipuri de <i>Salmonella</i> pentru care a fost stabilit un obiectiv de reducere sau care au fost identificate ca fiind sursa de infecție într-un focar specific de toxiiinfecție alimentară la om:</p> <p>(a)</p> <p>sunt considerate ca fiind ouă de categoria B, astfel cum sunt definite la articolul 2 alineatul (4) din Regulamentul (CE) nr. 557/2007 din 23 mai 2007 al Comisiei de stabilire a normelor de aplicare a Regulamentului (CE) nr. 1028/2006 al Consiliului privind standardele de comercializare aplicabile ouălor ⁽⁶⁾;</p> <p>(b)</p>	<p>Toate referințele la <i>Salmonella typhimurium</i> din această secțiune vor include, de asemenea, <i>Salmonella typhimurium</i> monofazică a cărei formulă antigenică este 1,4,[5],12:i:-.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 4</p> <p style="text-align: center;">Cerințe specifice privind efectivele de găini ouătoare</p> <p>51. Ouăle nu se admit pentru consum uman direct, cu excepția celor care provin dintr-un efectiv comercial de găini ouătoare supus Programului național de control și care nu face obiectul unor restricții oficiale.</p> <p>52.1) Ouăle care provin din efective cu statut veterinar necunoscut, care sînt bănuite a fi infectate sau care sînt infectate cu serotipuri de salmonela pentru care a fost stabilit un obiectiv de reducere sau care au fost identificate ca fiind sursa de infecție în cadrul unui focar specific de toxiiinfecție alimentară la om, nu pot fi utilizate pentru consumul uman decât dacă sînt tratate, astfel încît să se garanteze distrugerea tuturor serotipurilor de salmonela relevante din punctul de vedere al sănătății publice, conform cerințelor privind igiena produselor alimentare.</p> <p>2) Ouăle care provin din efective cu statut veterinar necunoscut, care sînt bănuite a fi infectate sau care sînt infectate cu serotipuri de <i>Salmonella</i> pentru care a fost stabilit un obiectiv de reducere sau care au fost identificate ca fiind sursa de infecție într-un focar specific de toxiiinfecție alimentară la om:</p> <p>a) sînt considerate ca fiind ouă de categoria B, cum sînt definite în Norma sanitară veterinară privind comercializarea ouălor pentru consum uman, aprobată prin Hotărîrea Guvernului nr. 1208 din 27 octombrie 2008;</p> <p>b) sînt marcate cu mențiunea prevăzută în Norma sanitară veterinară privind comercializarea ouălor pentru consum uman, care le face ușor de diferențiat de ouăle de categoria A, înainte ca acestea să fie plasate pe piață;</p> <p>c) nu au acces la centrele de ambalare decît în cazul în care sînt luate măsurile adoptate pentru prevenirea posibilei contaminări încrucișate a ouălor din alte efective.</p> <p>53. În cazul în care păsările provenind din efective infectate sînt sacrificate sau distruse, trebuie luate măsuri, astfel încît să se reducă riscul propagării zoonozelor pe cît posibil.</p> <p>Sacrificarea se realizează conform cerințelor privind igiena produselor alimentare.</p>		
---	---	--	--

<p>sunt marcate cu mențiunea prevăzută la articolul 10 din Regulamentul (CE) nr. 557/2007, care le face ușor de diferențiat de ouăle de categoria A, înainte ca acestea să fie introduse pe piață;</p> <p>(c)</p> <p>nu au acces la centrele de ambalare decât în cazul în care autoritatea competentă se declară mulțumită cu măsurile adoptate pentru prevenirea posibilei contaminări încrucișate a ouălor din alte efective.</p> <p>3. Atunci când păsările provenind din efective infectate sunt sacrificate sau distruse, trebuie luate măsuri în așa fel încât să se reducă riscul propagării zoonozelor pe cât posibil. Sacrificarea se realizează în conformitate cu legislația comunitară privind igiena produselor alimentare. Produsele derivate din aceste păsări pot fi introduse pe piață pentru consumul uman, în conformitate cu legislația comunitară privind igiena produselor alimentare și, odată aplicată aceasta, în conformitate cu partea E. Dacă nu sunt destinate consumului uman, aceste produse trebuie să fie utilizate sau eliminate, în conformitate cu Regulamentul (CE) nr. 1774/2002.</p> <p>4. Pentru a se exclude rezultatele inițiale fals pozitive, autoritatea competentă este abilitată să ridice restricțiile prevăzute la punctul 2 din prezenta parte:</p> <p>(a)</p> <p>în cazul în care, în urma unei investigații epidemiologice asupra focarelor de toxiinfecție alimentară, efectuată în conformitate cu articolul 8 din Directiva 2003/99/CE, efectivul de găini ouătoare nu este identificat ca fiind sursa de infecție pentru oameni, prin consumul de ouă sau produse din ouă; și</p> <p>(b)</p> <p>în cazul în care efectivul este supus unui program național de control stabilit în temeiul articolului 5 și prezența serotipurilor de <i>Salmonella</i> pentru care a fost stabilit un obiectiv de reducere nu este confirmată prin următorul protocol de recoltare de probe efectuat de către autoritatea competentă:</p> <p>(i)</p> <p>aplicarea specificațiilor tehnice menționate la articolul 5 din Decizia 2004/665/CE a Comisiei (7 probe); cu toate acestea, trebuie colectat pentru analiză câte un subșantion de 25 de grame din fiecare probă de materie fecală și praf; toate probele vor fi analizate separat; sau</p> <p>(ii)</p>	<p>Produsele derivate din aceste păsări pot fi plasate pe piață pentru consumul uman, conform cerințelor privind igiena produselor alimentare și prevederilor secțiunii 5 din prezentul capitol.</p> <p>Produsele nedestinate consumului uman trebuie utilizate sau eliminate conform Regulilor sanitare veterinare privind subprodusele de origine animală nedestinate consumului uman, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 315 din 26 aprilie 2010.</p> <p>54. Pentru a se exclude rezultatele inițiale fals pozitive, autoritatea competentă este abilitată să ridice restricțiile prevăzute la pct. 52 din prezenta Normă sanitară veterinară:</p> <p>1) în urma unei investigații epidemiologice asupra focarelor de toxiinfecție alimentară, efectuată conform prevederilor Regulamentului privind monitorizarea zoonozelor și agenților zoonotici, efectivul de găini ouătoare nu este identificat ca fiind sursa de infecție pentru oameni, prin consumul de ouă sau produse din ouă;</p> <p>2) efectivul este supus programului național de control și prezența serotipurilor de salmonela pentru care a fost stabilit un obiectiv de reducere nu este confirmată prin următorul protocol de recoltare de probe efectuat de către autoritatea competentă:</p> <p>a) analiza separată a 7 probe, inclusiv colectarea pentru analiză câte un subșantion de 25 de grame din fiecare probă de materie fecală și praf, într-un laborator desemnat pentru detectarea și serotipizarea salmonelii, printr-o metodă aprobată;</p> <p>b) investigația bacteriologică a cecurilor și a oviductelor a 300 de păsări; sau</p> <p>c) investigația bacteriologică a cojii și a conținutului a 4 000 de ouă din fiecare efectiv, în loturi de maximum 40 de ouă.</p> <p>55. Pe lângă recoltarea de probe prevăzută la subpct. 2) pct. 54 al prezentei Norme sanitare veterinare, autoritatea competentă va verifica absența utilizării de substanțe antimicrobiene care ar putea afecta rezultatul analizelor probelor.</p> <p style="text-align: center;">Secțiunea 5</p> <p style="text-align: center;">Exigențe specifice privind carnea proaspătă</p> <p>56. Carnea proaspătă provenind de la animalele enumerate în anexa nr. 1 la prezenta Normă sanitară veterinară nu va putea fi introdusă pe piață pentru consumul uman, dacă nu satisface următorul criteriu: „Salmonela: absentă în 25 de grame/produs”.</p> <p>57. Autoritățile competente naționale stabilesc, în comun, reguli detaliate, precizând, îndeosebi, schemele de eșantionare și metodele de analiză.</p>		
--	---	--	--

investigația bacteriologică a cecurilor și a oviductelor a 300 de păsări; sau
(iii)
investigația bacteriologică a cojii și a conținutului a 4 000 de ouă din fiecare efectiv, în loturi de maximum 40 de ouă.
Pe lângă recoltarea de probe de la litera (b), autoritatea competentă va verifica absența utilizării de substanțe antimicrobiene care ar putea afecta rezultatul analizelor probelor.

▼B

E. Exigențe specifice privind carnea proaspătă

▼M7

1. Începând cu 1 decembrie 2011, carnea proaspătă de pasăre provenită de la efective de animale enumerate în anexa I îndeplinește criteriul microbiologic relevant precizat la rândul 1.28 din capitolul 1 al anexei I la Regulamentul (CE) nr. 2073/2005 al Comisiei (7).

▼B

2. În termen de șaptezeci și două de luni de la intrarea în vigoare a prezentului regulament se stabilesc reguli detaliate cu privire la acest criteriu, în conformitate cu procedura prevăzută în articolul 14 alineatul (2). Aceste reguli precizează îndeosebi schemele de eșantionare și metodele de analiză.

3. Criteriul prevăzut la punctul 1 nu este aplicabil carni proaspete de pasăre, destinată unui tratament termic industrial sau oricărui alt tratament capabil să elimine salmonella, în conformitate cu legislația comunitară privind igiena produselor alimentare.

Cerințe minime de eșantionare

1. Zoonoză sau agent zoonotic	2. Populație animală	3. Faze de producție care trebuie acoperite de eșantionare	
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Șepteluri reproducătoare de <i>Gallus gallus</i>		
		— șepteluri de fermă	— pui de o zi
			— păsări de 4 săptămâni
		— 2 săptămâni înainte de începerea ouatului sau	

58. Criteriul prevăzut la pct. 56 al prezentei Norme sanitare veterinare nu se aplică carni proaspete de pasăre, destinată unui tratament termic industrial sau oricărui alt tratament capabil să nimicească salmonela, conform cerințelor privind igiena produselor alimentare

Cerințe minime de eșantionare

1.Zoonoză sau agent zoonotic	2.Populație animală	3.Faze de producție care trebuie acoperite de eșantionare	
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Șepteluri reproducătoare de <i>Gallus gallus</i>		
		— șepteluri de fermă	— pui de o zi
			— păsări de 4 săptămâni
		—2 săptămâni înainte de începerea ouatului sau trecerea la unitatea pentru ouat	
	— șepteluri de animale adulte de reproducere	—o săptămână din două în perioada de ouat	
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Găini ouătoare:		
		— șepteluri de fermă	— pui de o zi
			—puicuțe 2 săptămâni înainte de începerea ouatului sau de trecerea la unitatea de ouat
	—șepteluri de păsări ouătoare	— toate cele 15 săptămâni în perioada de ouat	
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Pui de carne	—Păsări scoase pentru sacrificare (*1)	

		trecerea la unitatea pentru ouat	Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Curci	—Păsări scoase pentru sacrificare ^(*)		
	— șepteluri de animale adulte de reproducere	— o săptămână din două în perioada de ouat					
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Găini ouătoare:		Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Efective de porci:		<p>(*)</p> <p>Rezultatele analizei eșantioanelor trebuie să fie cunoscute înainte ca animalele să plece spre abator.</p>	
	— șepteluri de fermă	— pui de o zi		— porci de fermă	—animale scoase pentru sacrificare sau carcase la abator		
		— puicuțe 2 săptămâni înainte de începerea ouatului sau de trecerea la unitatea de ouat		— porci pentru sacrificare	—animale scoase pentru sacrificare sau carcase la abator		
	—șepteluri de păsări ouătoare	— toate cele 15 săptămâni în perioada de ouat					
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Pui de carne	— Păsări scoase pentru sacrificare ^(*)					
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Curci	— Păsări scoase pentru sacrificare ^(*)					
Toate serotipurile de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice	Efective de porci:						
	— porci de fermă	— animale scoase pentru sacrificare sau carcase la abator					
	— porci pentru sacrificare	— animale scoase pentru sacrificare sau carcase la abator					
<p>(*)</p> <p>Rezultatele analizei eșantioanelor trebuie să fie cunoscute înainte ca animalele să plece spre abator.</p>							
ANEXA III Criterii specifice pentru stabilirea serotipurilor de salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice			Anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară privind controlul salmonellei și al altor agenți zoonotici specifiți, prezenți			Compatibil	

<p>La stabilirea serotipurilor de salmonella, relevante din punctul de vedere al sănătății publice, pentru care se vor stabili obiective comunitare, trebuie luate în considerare următoarele criterii:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. serotipurile cele mai frecvente de salmonella în salmonelozele umane pe baza datelor culese prin intermediul sistemelor comunitare de supraveghere; 2. modul de infecție (adică prezența serotipului în populațiile de animale respective și hrana animalelor); 3. faptul că un serotip prezintă de puțină vreme o capacitate de a se propaga rapid și de a provoca boli la om și animal; 4. gradul de agravare a virulenței unui serotip sau, altfel spus, faptul că, de exemplu, acesta devine mai invaziv sau mai rezistent la terapii ad hoc utilizate pentru a vindeca infecțiile la om. 	<p style="text-align: center;">în rețeaua alimentară</p> <p style="text-align: center;">CRITERII SPECIFICE PENTRU STABILIREA SEROTIPURILOR DE SALMONELLA RELEVANTE DIN PUNCTUL DE VEDERE AL SĂNĂTĂȚII PUBLICE</p> <p>1. La stabilirea serotipurilor de Salmonella relevante din punctul de vedere al sănătății publice, pentru care se vor stabili obiective naționale de reducere a prevalenței, trebuie luate în considerare următoarele criterii:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1.1. serotipurile cele mai frecvente de Salmonella identificate în salmonelozele umane, pe baza datelor epidemiologice colectate prin intermediul sistemelor naționale de supraveghere și monitorizare a bolilor transmisibile; 1.2. sursa și calea de transmitere a infecției (respectiv, prezența serotipului în populațiile de animale vizate, în produsele de origine animală și în hrana pentru animale); 1.3. potențialul de urgență, respectiv situațiile în care un serotip prezintă de puțină vreme o capacitate de a se propaga rapid și de a provoca îmbolnăviri la om și animale pe teritoriul Republicii Moldova; 1.4. gradul de severitate a virulenței unui serotip, manifestat prin creșterea invazivității sau a rezistenței la antimicrobiene (RAM) utilizate în tratamentul infecțiilor umane. 		
---	--	--	--



MD-2004, Chisinau, 162 Stefan cel Mare si Sfant Blvd
Tel. 204512; e-mail: cancelaria@maia.gov.md

Nr.11-01/3479 din 18.12.2025

CERERE
privind înregistrarea de către Cancelaria de Stat
a proiectelor de acte ale Guvernului

Nr. crt.	Criteriu de înregistrare	Nota autorului
1.	Categoria și denumirea proiectului	Proiectul Hotărârii Guvernului privind modificarea Hotărârii de Guvern nr. 398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale
2.	Autoritatea care a elaborat proiectul	Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare
3.	Justificarea depunerii cererii	Prezentul proiect este elaborat în temeiul prevederilor din Legea nr. 221-XVI din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară. Prezenta Normă sanitară veterinară stabilește norme sanitare veterinare obligatorii pentru controlul și reducerea prevalenței anumitor serotipuri de Salmonella la efectivele de animale, în special la păsările de curte și porcine. Documentul impune elaborarea și

		<p>implementarea de Planuri Naționale de Control (PNC) care definesc obiective clare de reducere a salmonelelor, relevante pentru sănătatea publică. Operatorii din zootehnie sunt obligați să realizeze eșantionări și testări de rutină regulate, alături de aplicarea unor măsuri stricte de biosecuritate și igienă în exploatații. În cazul depistării serotipurilor periculoase, se aplică imediat restricții de mișcare și, dacă este necesar, măsuri de eliminare sau prelucrare termică a produselor, conform normelor stabilite.</p> <p>Scopul final este protecția consumatorilor prin reducerea transmiterii salmonelelor de la animale în lanțul alimentar.</p>
		<p>Proiectul Hotărârii Guvernului privind modificarea Hotărârii de Guvern nr. 398/2012 pentru aprobarea unor norme sanitare veterinare privind controlul și reducerea prevalenței salmonelelor în efectivele de animale este elaborat întru executarea a acțiunilor nr. 38 și nr. 152, din Cap.12 al Planului Național de Acțiuni pentru aderarea Republicii Moldova la Uniunea Europeană pe anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.306/2025.</p>

4.	Lista autorităților și instituțiilor a căror avizare este necesară	Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării Ministerul Afacerilor Externe Ministerul Sănătății Ministerul Finanțelor Ministerul Mediului Centrul de Armonizare a Legislației Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor
5.	Termenul-limită pentru depunerea avizelor/expertizelor	10 zile lucrătoare
6.	Persoana responsabilă de promovarea proiectului	Executor: Tatiana Antohiev, consultant principal al Direcției sănătatea și bunăstarea animalelor; Tel.: 022 204 531; <i>email:</i> tatiana.antohiev@maia.gov.md
7.	Anexe	1. Nota de fundamentare 2. Proiectul Hotărârii Guvernului 3. Tabelele de concordanță 4. Tabelul comparativ
8.	Data și ora depunerii cererii	18.12.2025 13:30
9.	Semnătura	Tatiana Antohiev

Secretar de Stat

Iurie SCRIPNIC

*Ex: Tatiana Antohiev
Tel: 022 204 531*