

**GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA****HOTĂRÂRE nr. ____****din _____ 2026****Chișinău****Pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate**

În temeiul art. 47 alin. (1) din Legea nr 196/2024 privind sănătatea animală (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr. 389-391, art. 600), Guvernul HOTĂRĂȘTE:

Prezenta hotărâre transpune parțial Regulamentul delegat (UE) 2023/361 al Comisiei din 28 noiembrie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32023R0361, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 52 din 20 februarie 2023.

1. Se aprobă Norma sanitară veterinară privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate (se anexează).

2. Controlul asupra executării prezentei hotărâri se pune în sarcina Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

3. Prezenta hotărâre intră în vigoare la data intrării în vigoare a Legii nr. 196/2024 privind sănătatea animală și se abrogă la data aderării la Uniunea Europeană.

Prim-ministru**ALEXANDRU MUNTEANU**

Contrasemnează:

Ministrul agriculturii
și industriei alimentare

Ludmila Catlabuga

NORMA SANITARĂ VETERINARĂ
privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

Capitolul I
DISPOZIȚII GENERALE

1. Norma sanitară veterinară privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate (în continuare – *Normă sanitară veterinară*) este elaborată în vederea implementării normelor prevăzute în Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală. Prezenta Normă sanitară veterinară se referă la utilizarea medicamentelor de uz veterinar pentru prevenirea și controlul bolilor listate menționate la art. 9 alin. (1) lit. (a) și (b) din legea menționată și se aplică animalelor terestre și acvatice deținute și sălbatice.

2. Norma sanitară veterinară stabilește:

2.1. interdicții și restricții de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar la animale pentru prevenirea și controlul bolilor din categoriile A și B;

2.2. norme de utilizare a vaccinurilor la animale pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A și al anumitor boli de categoria B;

2.3. măsuri de diminuare a riscurilor, pentru a preveni răspândirea bolilor de categoria A prin intermediul utilizării animalelor vaccinate sau a produselor provenite de la animale vaccinate;

2.4. norme privind supravegherea bolilor de categoria A ca urmare a utilizării vaccinurilor la animalele terestre pentru prevenirea și controlul lor.

3. Prezenta Norma sanitară veterinară nu se aplică utilizării medicamentelor de uz veterinar pentru studii științifice sau în scopul dezvoltării și testării lor, astfel cum se menționează la art. 46 alin. (3) din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală.

4. În sensul prezentei Norme sanitare veterinare se utilizează următoarele noțiuni:

4.1. *antimicrobial* – orice substanță cu acțiune directă asupra microorganismelor, utilizată pentru tratamentul sau prevenirea infecțiilor sau a bolilor infecțioase, care include antibiotice, antivirale, antifungice și antiprotozoare;

4.2. *autoritatea competentă* – autoritate responsabilă de organizarea controalelor oficiale și de alte activități oficiale în conformitate cu art. 3 din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar;

4.3. *boală de categoria A* – boală listată care în mod normal nu apare pe teritoriul Republicii Moldova și în cazul căreia trebuie să se ia măsuri imediate de eradicare de îndată ce este depistată;

4.4. *boală de categoria B* – boală listată care trebuie ținută sub control cu scopul de a o eradica pe teritoriul Republicii Moldova;

4.5. *bovină* – animal din speciile de ungulate care aparțin genurilor *Bison*, *Bos* (inclusiv subgenurile *Bos*, *Bibos*, *Novibos*, *Poephagus*) și *Bubalus* (inclusiv subgenul *Anoa*) și descendenții rezultați din încrucișările acestor specii;

4.6. *caprină* – animal din speciile de ungulate care aparțin genului *Capra* și descendenții rezultați din încrucișările acestor specii;

4.7. *camelid* – animal din speciile de ungulate din familia *Camelidae* menționate în anexa nr. 3 la Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală;

4.8. *ecvin* – animal din speciile de solipede care aparțin genului *Equus* (inclusiv caii, măgarii și zebrele) și descendenții rezultați din încrucișările acestor specii;

4.9. *focar confirmat* – focar confirmat în conformitate cu pct. 16, 17 și 18 din Norma sanitară veterinară cu privire la supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 229/2025;

4.10. *ovină* – animal din speciile de ungulate care aparțin genului *Ovis* și descendenții rezultați din încrucișările acestor specii;

4.11. *perioadă de recuperare* – perioadă necesară pentru ca o zonă de vaccinare să își restabilească statutul sanitar înainte de punerea în aplicare a vaccinării împotriva unei boli de categoria A, prin dovedirea absenței bolii de categoria A după efectuarea vaccinării profilactice de urgență împotriva bolii;

4.12. *porcină* – animal din speciile de ungulate din familia *Suidae* menționate în anexa nr. 3 la Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală;

4.13. *pui de o zi* – toate păsările de curte cu vârsta mai mică de 72 de ore.

4.14. *produs medicinal veterinar* – orice substanță sau combinație de substanțe care îndeplinește cel puțin una dintre următoarele condiții:

4.14.1. este prezentat ca având proprietăți pentru tratamentul sau prevenirea bolilor la animale;

4.14.2. este destinat pentru a fi utilizat la animale sau administrat acestora în vederea restabilirii, corectării sau modificării funcțiilor fiziologice prin exercitarea unei acțiuni farmacologice, imunologice sau metabolice;

4.14.3. este destinat pentru a fi utilizat la animale în vederea stabilirii unui diagnostic medical;

4.14.4. este destinat pentru a fi utilizat în eutanasierea animalelor;

4.15. *produs medicinal veterinar imunologic* – produs medicinal veterinar care este destinat pentru a fi administrat unui animal pentru a forma/produce imunitatea activă sau pasivă sau pentru a determina statutul imun al acestuia;

4.16. *vaccinare supresoare de urgență* – strategie de vaccinare pusă în aplicare de autoritatea competentă la animalele terestre deținute pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A în conformitate cu subpct. 16.1.1;

4.17. *vaccinare profilactică de urgență* – strategie de vaccinare pusă în aplicare de autoritatea competentă la animalele terestre deținute pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A în conformitate cu subpct. 16.1.2;

4.18. *vaccinare de urgență a animalelor terestre sălbatice* – strategie de vaccinare pusă în aplicare de autoritatea competentă la animalele terestre sălbatice pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A în conformitate cu subpct. 16.1.3;

4.19. *vaccinare profilactică* – strategie de vaccinare pusă în aplicare de autoritatea competentă pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A în conformitate cu subpct. 16.2;

4.20. *zonă de vaccinare* – zonă în care se administrează un vaccin animalelor din speciile listate pentru a preveni și a controla boli de categoria A;

4.21. *zonă de peri-vaccinare* – zonă care înconjoară zona de vaccinare, în care vaccinarea în scopul prevenirii și controlului bolilor de categoria A nu este permisă și în care se aplică o supraveghere consolidată pentru depistarea bolilor respective;

4.22. *zonă de protecție* – zonă de protecție stabilită în subpct. 80.1 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

4.23. *zonă de supraveghere* – zonă de supraveghere stabilită în subpct. 80.2 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025.

5. Se permite utilizarea vaccinurilor la animale pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A, cu excepția bolilor enumerate în anexa nr. 1, numai sub controlul autorității competente și dacă acestea sunt utilizate:

5.1. ca parte a măsurilor oficiale instituite de autoritatea competentă pentru prevenirea și controlul bolilor respective;

5.2. în condițiile prevăzute în prezenta Normă sanitară veterinară.

6. Aceste utilizări în afara măsurilor oficiale de prevenire și control al bolilor menționate la pct. 5 sunt autorizate exclusiv în scopuri care nu țin de răspunsul la apariția unui focar epidemic.

7. Se permite utilizarea vaccinurilor pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria B, cu excepția bolii infecția cu complexul *Mycobacterium*

tuberculosis (*M. bovis*, *M. caprae* și *M. tuberculosis*), la animalele din speciile listate în cazul cărora bolile corespunzătoare au fost clasificate în categoria B.

8. Se interzice utilizarea următoarelor medicamente de uz veterinar la animale pentru prevenirea și controlul bolilor din categoriile A și B, cu excepția cazului în care ele sunt utilizate pentru prevenirea și controlul bolilor enumerate în anexa nr. 1, iar utilizarea lor respectă condițiile stabilite în anexa respectivă:

8.1. medicamentele imunologice de uz veterinar destinate determinării statutului imun animalelor;

8.2. serul hiperimun;

8.3. medicamentele imunologice de uz veterinar inactivate, astfel cum se menționează la art. 2 din Legea nr. 119/2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar;

8.4. antimicrobienele.

Capitolul II

NORME DE UTILIZARE A VACCINURILOR PENTRU PREVENIREA ȘI CONTROLUL BOLILOR DE CATEGORIA A LA ANIMALE

Secțiunea 1

Condiții prealabile privind utilizarea vaccinurilor pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A la animalele terestre și acvatice

9. Autoritatea competentă decide cu privire la utilizarea vaccinurilor la animale pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A în conformitate cu pct. 5, cu condiția:

9.1. să fi efectuat o evaluare în sprijinul respectivei decizii, luând în considerare cel puțin criteriile stabilite în pct. 1 și 2 din anexa nr. 2, în plus față de criteriile prevăzute la art. 46 alin. (2) din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală;

9.2. ca vaccinurile să fie utilizate în conformitate cu un plan oficial de vaccinare care îndeplinește cerințele prevăzute la pct. 11-15.

10. Autoritatea competentă efectuează evaluarea menționată la subpct. 9.1, respectând normele simplificate prevăzute la pct. 3 din anexa nr. 2, atunci când pune în aplicare strategia de vaccinare menționată la subpct. 16.1.1.

11. Planul oficial de vaccinare menționat la subpct. 9.2:

11.1. detaliază cel puțin informațiile și măsurile prevăzute la pct. 1 și 2 din anexa nr. 3;

11.2. se pune în aplicare sub controlul autorității competente și numai pentru perioada strict necesară.

12. Autoritatea competentă include în planul oficial de vaccinare informațiile simplificate prevăzute în anexa nr. 3, atunci când pune în aplicare strategia de vaccinare menționată la subpct. 16.1.1.

13. Autoritatea competentă actualizează, modifică sau completează planul oficial de vaccinare menționat la subpct. 9.2, ținând seama de evoluția punerii sale în aplicare și de evoluția situației epidemiologice a bolii.

14. Autoritatea competentă furnizează Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare:

14.1. informațiile preliminare, cu cel puțin două zile înainte de începerea vaccinării;

14.2. planul oficial de vaccinare, împreună cu modificările și actualizările acestuia, cât mai curând posibil, dar nu mai târziu de două săptămâni de la începerea vaccinării sau punerea în aplicare a modificărilor sau actualizărilor planului.

15. În conformitate cu art. 71 din Legea 196/2024 privind sănătatea animală, autoritatea competentă revizuieste măsurile naționale menționate la pct. 12, astfel cum sunt prevăzute în planul oficial de vaccinare, și acționează în conformitate cu pct. 11-15.

Secțiunea a 2-a

Norme privind strategiile de vaccinare și monitorizarea bolilor la animalele terestre

16. Autoritatea competentă pune în aplicare următoarele strategii de vaccinare pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A la animalele terestre, în conformitate cu pct. 5:

16.1. vaccinarea de urgență, astfel cum este menționată la art. 69 din Legea 196/2024 privind sănătatea animală, este oricare dintre următoarele:

16.1.1. vaccinarea supresoare de urgență, pusă în aplicare ca răspuns la un focar al unei boli de categoria A pentru a controla răspândirea acesteia și limitată la animalele terestre deținute care urmează să fie ucise în conformitate cu subpct. 50.1 și 71.2 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, dar care fac obiectul derogării prevăzute la subpct. 53.2 din respectiva Normă sanitară veterinară;

16.1.2. vaccinarea profilactică de urgență, pusă în aplicare ca răspuns la apariția unui focar al unei boli de categoria A, care se efectuează în oricare dintre următoarele cazuri:

16.1.2.1. la animalele terestre expuse riscului de infecție care sunt deținute în unități situate în Republica Moldova sau în zone ale acesteia în care boli de

categoria A nu au fost confirmate și nici nu sunt suspectate în conformitate cu pct. 35 și 49 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

16.1.2.2. ca răspuns la o modificare a riscului de introducere a unei boli de categoria A în Republica Moldova neafectată sau într-o zonă a acesteia;

16.1.2.3. la ecvine afectate care fac obiectul derogării prevăzute la pct. 58 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

16.1.3. vaccinarea de urgență a animalelor terestre sălbatice, pusă în aplicare ca răspuns la apariția unui focar al unei boli de categoria A;

16.2. vaccinarea profilactică, în cazul în care un vaccin împotriva unei boli de categoria A este administrat animalelor terestre din zonele geografice neafectate în scopuri de profilaxie, altele decât cazurile vizate de vaccinarea profilactică de urgență.

17. Autoritatea competentă pune în aplicare strategiile menționate la pct. 16 simultan sau consecutiv la diferite populații de animale terestre deținute și sălbatice, în zone geografice diferite și la momente diferite pe durata evoluției unui focar și variază strategiile aplicate în funcție de zonă, speciile afectate sau alte caracteristici definitorii. În astfel de cazuri, autoritatea competentă include toate strategiile aplicate simultan sau consecutiv în planul oficial de vaccinare după evaluarea menționată la subpct. 9.1.

18. La punerea în aplicare a vaccinării supresoare de urgență, astfel cum se menționează la subpct. 16.1.1, autoritatea competentă:

18.1. vaccinează animalele care fac obiectul derogării prevăzute la subpct. 53.2 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, fără întârziere după confirmarea focarului relevant (focarelor relevante);

18.2. dispune și supraveghează eutanasierea tuturor animalelor vaccinate cât mai curând posibil, în conformitate cu normele prevăzute fie la subpct. 50.1, fie la subpct. 53.1 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, și în cadrul măsurilor de biosecuritate prevăzute la subpct. 50.3 și la pct. 51 din Norma sanitară veterinară menționată.

19. La punerea în aplicare a vaccinării profilactice de urgență, astfel cum se menționează la subpct. 16.1.2, și a vaccinării de urgență a animalelor sălbatice, astfel cum se menționează la subpct. 16.1.3, autoritatea competentă:

19.1. specifică tipul de vaccin care urmează să fie utilizat sau prioritarizat, acoperirea vaccinală minimă și animalele/speciile vizate;

19.2. stabilește din punct de vedere geografic:

19.2.1. o zonă de vaccinare în care se efectuează vaccinarea, pentru a preveni răspândirea bolii de categoria A din zonele afectate în zonele neafectate;

19.2.2. o zonă de peri-vaccinare care înconjoară zona de vaccinare, în care vaccinarea nu este permisă, acoperind o anumită distanță față de perimetrul zonei de vaccinare;

19.3. pune în aplicare o supraveghere clinică și de laborator consolidată în zonele de vaccinare și de peri-vaccinare menționate la subpct. 19.2:

19.3.1. pentru a evalua eficacitatea vaccinării în zona de vaccinare;

19.3.2. pentru a depista orice nou focar posibil de boală în zonele de vaccinare și de peri-vaccinare;

19.3.3. în conformitate cu pct. 5-28 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, în ceea ce privește procedurile de eșantionare, metodele de diagnosticare și transportul eșantioanelor;

19.3.4. selectând metodele de diagnosticare în funcție de tipul de vaccin administrat.

20. Prin derogare de la subpct. 19.2.2, autoritatea competentă decide să nu stabilească zona de peri-vaccinare atunci când pune în aplicare vaccinarea profilactică de urgență în zonele în care boala de categoria A relevantă nu a fost suspectată sau confirmată și pune în aplicare vaccinarea de urgență a animalelor sălbatice.

21. În cazul în care zonele de vaccinare sau zonele peri-vaccinare stabilite în conformitate cu subpct. 19.2 sunt situate pe teritoriul mai multor țări vecine Republicii Moldova (România sau Ucraina), autoritatea competentă a Republicii Moldova cooperează cu autoritățile competente ale acestor țări în stabilirea și gestionarea acestor zone. Această cooperare este esențială pentru a asigura o abordare coordonată și eficientă a prevenirii și controlului răspândirii bolilor transfrontaliere.

22. În cazul în care condiții specifice unei boli sunt prevăzute în pct. 1-5 din anexa nr. 6, pct. 1-6 din anexa nr. 7, pct. 1-7 din anexa nr. 8, pct. 1-6 din anexa nr. 9, pct. 1-7 din anexa nr. 10, pct. 1-6 din anexa nr. 11, pct. 1-6 din anexa nr. 12 și pct. 1-6 din anexa nr. 13, autoritatea competentă pune în aplicare măsurile prevăzute la pct. 19 în conformitate cu condițiile respective.

23. Vaccinarea profilactică se pune în aplicare numai pentru prevenirea bolilor de categoria A pentru care sunt stabilite condiții specifice pentru vaccinarea profilactică în tabelul din anexa nr. 12 și se pune în aplicare în conformitate cu condițiile respective.

24. La punerea în aplicare a vaccinării profilactice, astfel cum se menționează la subpct. 16.2, autoritatea competentă:

24.1. specifică tipul de vaccin care urmează să fie utilizat sau prioritarizat;

24.2. pune în aplicare supravegherea clinică și de laborator consolidată în conformitate cu condițiile specifice unei boli, stabilite în tabelele din anexele nr. 6-nr. 13, după caz.

25. La punerea în aplicare a vaccinării de urgență și profilactice, autoritatea competentă asigură faptul că se înregistrează cel puțin informațiile detaliate în anexa nr. 4 privind vaccinarea.

26. Autoritatea competentă furnizează, la solicitarea Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare, un raport privind punerea în aplicare a vaccinării, care include cel puțin informațiile relevante detaliate în tabelul 1 din anexa nr. 5, la momentele și cu frecvența minimă prevăzute în tabelul 2 din anexa respectivă.

27. La punerea în aplicare a vaccinării de urgență sau profilactice, autoritatea competentă asigură faptul că următoarele sarcini se află sub supravegherea unui medic veterinar oficial:

27.1. distribuirea și administrarea vaccinului;

27.2. returnarea oricăror cantități reziduale de vaccin la punctul de distribuție sau la orice alt punct desemnat, cu o evidență a unităților vaccinate, a numărului de animale vaccinate și a numărului de doze utilizate.

28. În timpul administrării vaccinului și al returnării cantităților reziduale de produs, autoritatea competentă pune în aplicare toate măsurile necesare pentru a evita posibila răspândire a agenților patogeni.

29. La punerea în aplicare a vaccinării profilactice de urgență, se interzice:

29.1. circulația animalelor și a produselor provenite de la acestea, stabilite în pct. 6 din anexa nr. 6, pct. 7 din anexa nr. 7, pct. 8 din anexa nr. 8, pct. 7 din anexa nr. 9, pct. 8 din anexa nr. 10, pct. 7 din anexa nr. 11, pct. 7 din anexa nr. 12 și pct. 6 din anexa nr. 13;

29.2. colectarea următorului material germinativ provenit de la animale din speciile listate, prevăzut în pct. 7 din anexa nr. 6, pct. 8 din anexa nr. 7, pct. 9 din anexa nr. 8, pct. 9 din anexa nr. 9, pct. 9 din anexa nr. 10, pct. 8 din anexa nr. 11, pct. 8 din anexa nr. 12 și pct. 7 din anexa nr. 13:

29.2.1. material seminal;

29.2.2. ovocite;

29.2.3. embrioni;

29.3. în absența condițiilor specifice bolii stabilite în pct. 6-8 din anexa nr. 6, pct. 7-10 din anexa nr. 7, pct. 8-17 din anexa nr. 8, pct. 7-13 din anexa

nr. 9, pct. 8-12 din anexa nr. 10, pct. 7-10 din anexa nr. 11, pct. 7-11 din anexa nr. 12 și pct. 6-9 din anexa nr. 13, circulația:

29.3.1. animalelor vaccinate din unitatea în care au fost vaccinate;

29.3.2. produselor provenite de la animale vaccinate din unitățile de producție și/sau de prelucrare.

30. Prin derogare de la subpct. 29.1, se permite deplasarea animalelor vaccinate din unitatea în care au fost vaccinate dacă:

30.1. fac obiectul eutanasierii obligatorii după vaccinare, în conformitate cu planul oficial de vaccinare menționat la subpct. 9.2, și sunt deplasate pentru a fi ucise în cel mai apropiat loc adecvat; sau

30.2. nu fac obiectul eutanasierii obligatorii după vaccinare, în conformitate cu planul oficial de vaccinare menționat la subpct. 9.2 și:

30.2.1. nu fac obiectul interdicțiilor de circulație; sau

30.2.2. fac obiectul unor interdicții de circulație, dar respectă condițiile relevante, iar autoritatea competentă le-a autorizat circulația în conformitate cu condițiile stabilite în pct. 8 din anexa nr. 6, pct. 9 din anexa nr. 7, pct. 10-17 din anexa nr. 8, pct. 10-13 din anexa nr. 9, pct. 10-12 din anexa nr. 10, pct. 10 din anexa nr. 11, pct. 9-11 din anexa nr. 12 și pct. 8 și 9 din anexa nr. 13.

31. Prin derogare de la subpct. 29.1, se permite circulația produselor provenite de la animale vaccinate din unitatea de producție și/sau de prelucrare în cazul în care:

31.1. nu fac obiectul unor interdicții de circulație; sau

31.2. autoritatea competentă a autorizat circulația lor în conformitate cu condițiile stabilite în pct. 8 din anexa nr. 6, pct. 9 din anexa nr. 7, pct. 10 din anexa nr. 8, pct. 10 din anexa nr. 9, pct. 10 din anexa nr. 10, pct. 9 din anexa nr. 11, pct. 9 din anexa nr. 12 și pct. 8 din anexa nr. 13.

32. Prin derogare de la subpct. 29.2, se permite colectarea materialului germinativ menționat la subpunctul respectiv dacă:

32.1. nu face obiectul interdicției de colectare; sau

32.2. autoritatea competentă a autorizat colectarea acestuia în conformitate cu condițiile stabilite în pct. 8 din anexa nr. 6, pct. 9 din anexa nr. 7, pct. 10 din anexa nr. 8, pct. 10 din anexa nr. 9, pct. 10 din anexa nr. 10, pct. 9 din anexa nr. 11, pct. 9 din anexa nr. 12 și pct. 8 din anexa nr. 13.

33. La punerea în aplicare a vaccinării de urgență a animalelor sălbatice, medicul veterinar oficial aplică în zona de vaccinare restricțiile specifice bolii în cauză și alte măsuri de reducere a riscurilor prevăzute în anexele respective, pct. 6-8 din anexa nr. 6, pct. 7-9 din anexa nr. 7, pct. 8-17 din anexa nr. 8, pct. 7-13 din anexa nr. 9, pct. 8-12 din anexa nr. 10, pct. 7-10 din anexa nr. 11, pct. 7-11 din anexa nr. 12 și pct. 6-9 din anexa nr. 13 pentru boala relevantă, în cazul în care

se prevede astfel în mod specific pentru vaccinarea de urgență a animalelor sălbatice.

34. Restricțiile și alte măsuri de reducere a riscurilor prevăzute la pct. 29 și 33 se aplică în zonele de vaccinare în plus față de măsurile aplicabile:

34.1. zonelor de protecție și de supraveghere și zonelor suplimentare de restricții, după caz, stabilite în conformitate cu pct. 80 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, în cazul apariției unui focar de boală de categoria A la animale terestre deținute, până când aceste măsuri sunt eliminate în conformitate cu pct. 129, 130 și 131, 162 și 163 din Norma sanitară veterinară menționată;

34.2. zonelor în care se înregistrează infecții, stabilite în conformitate cu pct. 187 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, în cazul apariției unui focar de boală de categoria A la animale sălbatice, până când aceste măsuri sunt eliminate în conformitate cu pct. 195 din Norma sanitară veterinară menționată;

34.3. zonelor de restricții stabilite în temeiul măsurilor de urgență prevăzute la art. 257 și 258 din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală și al oricăror norme adoptate în temeiul al art. 259 din legea respectivă, până la eliminarea măsurilor respective.

35. Măsurile menționate la pct. 29 și 33 continuă să se aplice după eliminarea măsurilor menționate la pct. 34.

36. La punerea în aplicare a vaccinării profilactice, se interzice deplasarea animalelor vaccinate din unitatea în care au fost vaccinate și circulația produselor provenite de la animale vaccinate din unitatea de producție și/sau de prelucrare.

37. Prin derogare de la pct. 36, se permite circulația animalelor vaccinate și a produselor provenite de la acestea din unitatea în care au fost vaccinate sau în care au fost produse și/sau prelucrate dacă:

37.1. nu sunt incluse în lista animalelor și a produselor care fac obiectul interdicțiilor de circulație;

37.2. fac obiectul unor interdicții de circulație, dar respectă condițiile relevante, iar autoritatea competentă le-a autorizat circulația în conformitate cu condițiile stabilite în pct. 12-17 din anexa nr. 12, după caz.

38. Deținătorii introduc pe piață animale și produse, cărora li se aplică măsurile prevăzute la pct. 29, în Republica Moldova sau din Republica Moldova către o altă țară, numai dacă animalele și produsele care urmează să fie transportate îndeplinesc condițiile relevante prevăzute la pct. 29 și sunt însoțite de un certificat

de sănătate animală emis de autoritatea competentă a Republicii Moldova, în conformitate cu:

38.1. art. 149 alin. (1) din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală, pentru animalele terestre deținute;

38.2. art. 161 alin. (4) din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală, pentru materialul germinativ;

38.3. art. 167 alin. (3) din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală, pentru produsele de origine animală;

38.4. pct. 87 și 88 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, pentru subprodusele de origine animală.

39. După finalizarea vaccinării profilactice de urgență, medicul veterinar oficial supraveghează respectarea perioadelor de recuperare relevante specifice unei boli, prevăzute în tabelele din anexele nr. 6, nr. 8-13 și pct. 11 din anexa nr. 7, în cursul cărora, în zonele de vaccinare și de peri-vaccinare, se efectuează supravegherea clinică și/sau de laborator care demonstrează absența infecției cu agentul patogen relevant.

40. Supravegherea menționată la pct. 39 se pune în aplicare:

40.1. în conformitate cu:

40.1.1. condițiile specifice unei boli, prevăzute în tabelele din anexele nr. 6-nr. 13;

40.1.2. pct. 5-28 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, în ceea ce privește procedurile de eșantionare, metodele de diagnosticare și transportul eșantioanelor;

40.2. luând în considerare tipul de vaccin administrat.

Anexa nr. 1

la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

**BOLI DE CATEGORIILE A ȘI B PENTRU CARE REPUBLICA
MOLDOVA INTERZICE UTILIZAREA VACCINURILOR: INFECȚIA
CU VIRUSUL PESTEI BOVINE ȘI INFECȚIA CU COMPLEXUL
MYCOBACTERIUM TUBERCULOSIS (*M. BOVIS*,
M. CAPRAE ȘI *M. TUBERCULOSIS*)**

**Utilizarea anumitor medicamente de uz veterinar, altele decât vaccinurile,
pentru prevenirea și controlul bolilor din categoriile A și B**

Boală	Tipul de medicament de uz veterinar	Condiții
Boli de categoria A Infecție cu: <i>Brucella abortus</i> , <i>B. melitensis</i> , <i>B. suis</i>	Medicamente imunologice de uz veterinar pentru a determina statutul imun animalelor: brucelină	Utilizarea lor se permite numai în conformitate cu: - partea 1 din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară privind circulația animalelor terestre și a ouălor pentru incubație pe teritoriul Republicii Moldova, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 417/2025; - anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară cu privire la supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 229/2025; - anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară privind autorizarea unităților și circulația materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 418/2025; și - capitolul VII din Norma sanitar- veterinară privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu ovine și caprine, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 686/2018
Boli de categoria B Infecție cu: complexul <i>Mycobacterium</i> <i>tuberculosis</i> (<i>M. bovis</i> ,	Medicamente imunologice de uz veterinar pentru a determina statutul	Utilizarea lor se permite numai în conformitate cu: - partea a 2-a din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară privind circulația animalelor terestre și a ouălor

<i>M. caprae</i>, <i>M. tuberculosis</i>)	imun animalelor: tuberculină	pentru incubație pe teritoriul Republicii Moldova, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 417/ 2025; - anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară cu privire la supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 229/2025; - anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară privind autorizarea unităților și circulația materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 418/2025; și - capitolul VII din Norma sanitar-veterinară privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu ovine și caprine, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 686/2018
--	---	--

Anexa nr. 2
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

**CRITERIILE DE UTILIZARE A UNUI VACCIN PENTRU
PREVENIREA ȘI CONTROLUL UNEI BOLI
DE CATEGORIA A LA ANIMALE**

1. Vaccinarea animalelor deținute:

- 1.1. numărul de unități în care boala de categoria A a fost confirmată sau suspectată;
- 1.2. tipul de unități în care boala de categoria A a fost confirmată sau suspectată;
- 1.3. numărul de animale deținute în unitățile în care boala de categoria A a fost confirmată sau suspectată;
- 1.4. speciile afectate și riscul de răspândire a bolii la oameni;
- 1.5. prezența bolii la animale sălbatice;
- 1.6. densitatea animalelor din speciile listate în zonele în care este prezentă boala;
- 1.7. densitatea unităților care dețin animale din speciile listate în zonele în care este prezentă boala;
- 1.8. originea focarului (focarelor);
- 1.9. trasabilitatea și posibilitatea de depistare a contactelor;
- 1.10. curba incidenței focarelor;
- 1.11. modelele de simulare utilizate pentru a evalua când și dacă vaccinarea este relevantă, dacă astfel de informații sunt disponibile;
- 1.12. capacitatea de eutanasiere și calendarul de eutanasiere și de eliminare în unitățile în care sunt ucise animale;
- 1.13. circulația animalelor potențial infectate sau a produselor potențial contaminate în afara zonei de restricții stabilite în conformitate cu Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;
- 1.14. rata de răspândire aeriană sau prin vectori a agentului patogen din unitățile sau din zona în care a fost confirmată boala de categoria A;
- 1.15. eficacitatea altor măsuri luate vizând menținerea sub control a bolilor și resursele disponibile pentru punerea lor în aplicare;
- 1.16. nivelul de pregătire și capacitatea autorităților competente și a altor categorii de personal în cauză;
- 1.17. evaluare economică: analiza cost-beneficiu;
- 1.18. preocupări comerciale: consecințele asupra statutului de indemn de boală al Republicii Moldova și restricțiile comerciale posibil a fi impuse de alte țări ca urmare a vaccinării.

2. Vaccinarea animalelor sălbatice. Pe lângă criteriile enumerate la pct. 1, se iau în considerare și următoarele criterii specifice:

- 2.1. mortalitatea la animalele sălbatice cauzată de boala de categoria A;
- 2.2. cunoașterea populației și a dinamicii ecologice a animalelor sălbatice afectate;
- 2.3. dimensiunea zonei afectate (unde se găsesc animale afectate);
- 2.4. riscul de răspândire a bolii la alte specii listate de animale sălbatice sau în afara zonei menționate anterior;
- 2.5. riscul de răspândire a bolii de categoria A la animalele deținute sau la oameni;
- 2.6. disponibilitatea vaccinurilor și a sistemelor de vaccinare pentru distribuirea vaccinului în rândul populației-țintă;
- 2.7. posibilitatea de a controla vaccinarea și de a institui un sistem de supraveghere pentru depistarea agentului patogen specific și pentru evaluarea eficacității vaccinării.

3. Evaluare simplificată a strategiei de vaccinare:

- 3.1. numărul de unități în care boala de categoria A a fost confirmată sau suspectată;
- 3.2. tipul de unități în care boala de categoria A a fost confirmată sau suspectată;
- 3.3. numărul de animale deținute în unitățile în care boala de categoria A a fost confirmată sau suspectată;
- 3.4. speciile afectate;
- 3.5. capacitatea de eutanasiere și calendarul de eutanasiere și de eliminare în unitățile în care sunt ucise animale;
- 3.6. rata de răspândire aeriană sau prin vectori a agentului patogen din unitățile sau din zona în care a fost confirmată boala de categoria A.

Anexa nr. 3
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

INFORMAȚII CARE TREBUIE INCLUSE ÎN PLANUL OFICIAL DE VACCINARE

1. Animale deținute:

1.1. descrierea și rezultatele evaluării efectuate în conformitate cu anexa nr. 2, inclusiv situația epidemiologică și informațiile relevante utilizate ca bază pentru evaluare;

1.2. principalele obiective și ținte ale strategiei de vaccinare alese și ale planului oficial de vaccinare;

1.3. descrierea geografică detaliată a zonei de vaccinare în care urmează să se efectueze vaccinarea și amplasarea unităților care dețin animale care urmează să fie vaccinate, dacă este cazul și dacă sunt disponibile, inclusiv hărți;

1.4. după caz, descrierea geografică detaliată a zonei de peri-vaccinare din jurul zonei de vaccinare și amplasarea unităților care dețin animale din speciile listate, dacă sunt disponibile, inclusiv hărți;

1.5. numărul de unități care dețin animale din speciile listate situate în zona de vaccinare și numărul de unități în care urmează să se efectueze vaccinarea, dacă sunt diferite;

1.6. numărul estimat de animale deținute din speciile listate care urmează să fie vaccinate, categoriile din care fac parte și, dacă este cazul, vârsta lor;

1.7. utilizarea finală preconizată a animalelor vaccinate și a produselor provenite de la ele;

1.8. categorii de animale exceptate de la vaccinare și justificarea aferentă;

1.9. modalitățile de administrare a vaccinului și sistemul de supraveghere a administrării vaccinului;

1.10. durata preconizată a vaccinării, de la începutul vaccinării până la sfârșitul perioadei de supraveghere după vaccinare;

1.11. rezumatul caracteristicilor vaccinului, inclusiv denumirea produsului (produselor) și numele producătorului (producătorilor), precum și căile de administrare;

1.12. detaliile supravegherii clinice și de laborator consolidate menționate la subpt. 19.3 și 24.2;

1.13. normele de igienă și de biosecuritate care trebuie aplicate;

1.14. sistemul de evidență a vaccinării;

1.15. restricțiile aplicate circulației animalelor vaccinate și produselor provenite de la ele și alte măsuri de reducere a riscurilor pentru a controla răspândirea potențială a bolii, care trebuie să fie instituite și durata lor, în plus față de cele prevăzute în Normă;

1.16. campania de comunicare care trebuie derulată pentru a informa deținătorii și publicul cu privire la vaccinare, inclusiv la siguranța pentru consumul uman a produselor de origine animală provenite de la animale vaccinate din speciile listate;

1.17. alte aspecte pe care autoritatea competentă le consideră adecvate situației.

2. Animale sălbatice. În cazul vaccinării animalelor sălbatice din speciile listate, planul oficial de vaccinare include informațiile menționate la subpct. 1.1, 1.2 și 1.10-1.18, precum și următoarele informații:

2.1. descrierea geografică detaliată a zonei de vaccinare și a zonei de peri-vaccinare, după caz;

2.2. numărul estimat de animale sălbatice din speciile listate care urmează să fie vaccinate;

2.3. măsurile care trebuie adoptate pentru a evita un număr mare de deplasări ale animalelor sălbatice;

2.4. perioadele sau sezoanele de vaccinare, după caz;

2.5. sistemul de livrare a vaccinurilor.

3. Informații simplificate care trebuie incluse în planul oficial de vaccinare:

3.1. descrierea și rezultatele evaluării efectuate în conformitate cu anexa nr. 2, inclusiv situația epidemiologică și informațiile relevante utilizate ca bază pentru evaluare;

3.2. principalele obiective și ținte ale strategiei de vaccinare alese și ale planului oficial de vaccinare;

3.3. numărul de unități care dețin animale din speciile listate care urmează să fie vaccinate;

3.4. numărul estimat de animale deținute din speciile listate care urmează să fie vaccinate, categoriile din care fac parte și, dacă este cazul, vârsta lor;

3.5. categoriile de animale exceptate de la vaccinare și motivele exceptării lor;

3.6. sistemul de supraveghere a administrării vaccinului;

3.7. rezumatul caracteristicilor vaccinului, inclusiv denumirea produselor și numele producătorilor.

Anexa nr. 4
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

ÎNREGISTRĂRI MINIME REFERITOARE LA VACCINARE

1. Animale deținute:

1.1. identificarea individuală, după caz, în conformitate cu Norma sanitară veterinară privind unitățile care dețin animale terestre, incubatoare și trasabilitatea acestora, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 72/2025;

- 1.2. specii și categorii;
- 1.3. numărul de înregistrare al unității;
- 1.4. numărul de animale vaccinate;
- 1.5. numărul de doze de vaccin administrate;
- 1.6. tipul și denumirea vaccinului;
- 1.7. data vaccinării;
- 1.8. data eutanasierii;
- 1.9. data și metoda de eliminare a carcasei.

2. Animale sălbatice:

- 2.1. regiunile sau zonele în care sunt vaccinate animalele sălbatice;
- 2.2. sistemul de livrare a vaccinurilor;
- 2.3. perioada de vaccinare;
- 2.4. tipul și denumirea comercială a vaccinului administrat;
- 2.5. numărul de doze de vaccin distribuite;
- 2.6. metode de monitorizare a eficacității vaccinării și metode de supraveghere a bolilor în zonele în care s-a realizat vaccinarea.

Anexa nr. 5

la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

**INFORMAȚIILE MINIME PE CARE AUTORITATEA COMPETENTĂ
DIN REPUBLICA MOLDOVA TREBUIE SĂ LE FURNIZEZE
MINISTERULUI AGRICULTURII ȘI INDUSTRIEI ALIMENTARE
CU PRIVIRE LA PUNEREA ÎN APLICARE A VACCINĂRII**

Tabelul 1

Informații minime care trebuie furnizate în rapoarte

	Strategia vaccinării de urgență			Strategia vaccinării profilactice
	vaccinarea supresoare	vaccinarea profilactică de urgență	la animalele sălbatice	
Descrierea zonelor de vaccinare și peri-vaccinare	DACĂ ESTE CAZUL	DA	DA	DACĂ ESTE CAZUL
Numărul total de unități și numărul total de unități din fiecare zonă de vaccinare (dacă este cazul)	DA	DA	NU	DA
Numărul total de animale care urmează să fie vaccinate (pe specii) și numărul total de animale din fiecare zonă de vaccinare (după caz)	DA	DA	NU	DA
Numărul total de unități în care s-a administrat vaccin (din fiecare zonă de vaccinare, dacă este cazul)	DA	DA	NU	DA
Numărul total de animale vaccinate, per specii (din fiecare zonă de vaccinare, după caz)	DA	DA	NU	DA
Numărul total de doze administrate sau distribuite	DA	DA	DA	DA
Data preconizată pentru finalizarea vaccinării	NU	DA	DA	DA
Numărul total de animale vaccinate ucise	DA	DACĂ ESTE CAZUL	NU	NU
Datele eutanasierii animalelor vaccinate (vaccinare supresoare) sau data preconizată de finalizare a eutanasierii (vaccinare profilactică de urgență, dacă este cazul)	DA	DACĂ ESTE CAZUL	NU	NU

Tabelul 2

Calendarul și frecvența minimă de transmitere a rapoartelor

Strategia vaccinării de urgență			Vaccinarea profilactică
vaccinarea supresoare	vaccinarea profilactică de urgență	la animalele sălbatice	
În termen de șapte zile de la încheierea administrării vaccinului la toate animalele incluse în planul oficial de vaccinare	Cel puțin o dată la două săptămâni pentru prima lună de vaccinare și o dată pe lună pentru restul perioadei de vaccinare, pentru campanii de vaccinare la intervale de un an sau mai scurte	Cel puțin o dată pe lună pentru campanii de vaccinare la intervale de un an sau mai scurte	O dată pe an
	Cel puțin o dată la sfârșitul vaccinării anuale pentru campaniile de vaccinare multianuale	Cel puțin o dată la șase luni pentru campaniile de vaccinare multianuale	

Anexa nr. 6
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

**CONDIȚII SPECIFICE DE SUPRAVEGHERE PRIVIND VACCINAREA
PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ ÎMPOTRIVA FEBREI AFTOASE:
APLICARE, SUPRAVEGHERE, RESTRICȚII DE CIRCULAȚIE
ȘI PERIOADE DE RECUPERARE**

1. Febra aftoasă (FA). Tipul de vaccin care urmează să fie utilizat sau prioritarizat: vaccinuri inactivate (nu se utilizează vaccinuri vii atenuate).

2. Dimensiunea zonei de peri-vaccinare: zona de peri-vaccinare trebuie să aibă o lățime de cel puțin 10 km față de perimetrul zonei de vaccinare.

3. Acoperire minimă: se adaptează în funcție de tulpina aflată în circulație, de eficacitatea biosecurității în unitățile situate în zona de vaccinare și de densitatea animalelor. Ca referință, acoperirea vaccinală ar trebui să vizeze cel puțin 80 % dintre unitățile din zona de vaccinare și 80 % dintre animalele vizate pentru fiecare specie, deținute în fiecare dintre unitățile selectate pentru administrarea vaccinului.

4. Animale/specii vizate: speciile enumerate în lista aprobată de autoritatea competentă în conformitate cu art. 23 din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală.

5. Se pune în aplicare următoarea supraveghere clinică și de laborator în zona de vaccinare pentru a identifica unitățile care dețin animale din speciile listate care au intrat în contact cu virusul FA fără a manifesta semne clinice ale bolii în perioada care începe la cel puțin 30 de zile de la finalizarea vaccinării profilactice de urgență. Supravegherea cuprinde:

5.1. o examinare clinică care se încadrează în unul dintre următoarele tipuri:

5.1.1. examinarea clinică a tuturor animalelor din speciile listate deținute în toate unitățile din zona de vaccinare;

5.1.2. examinarea clinică ce vizează anumite specii care ar putea manifesta semne clinice clare, dacă autoritatea competentă decide astfel, pe baza rezultatului pozitiv al unei evaluări a riscurilor;

5.2. examinarea în laborator în conformitate cu următoarele condiții:

5.2.1. pentru anticorpii împotriva proteinelor nestructurale ale virusului FA, efectuată pe eșantioane prelevate de la animalele vaccinate din speciile listate și de la descendenții lor nevaccinați din toate unitățile situate în zona de vaccinare;

5.2.2. pentru depistarea infecției cu virusul FA, fie printr-un test pentru depistarea anticorpilor împotriva proteinelor nestructurale ale virusului FA, fie printr-o altă metodă aprobată, efectuată pe eșantioane prelevate în conformitate cu pct. 5-28 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, din toate unitățile din zona de vaccinare în care nu s-a efectuat vaccinarea;

5.2.3. efectuată pentru fiecare unitate testată în subpct. 5.2.1 în conformitate cu o dimensiune a eșantionului care se calculează pentru a detecta o prevalență la animale în interiorul unității de 5 % sau mai mică, cu un interval de încredere de 95 %, atât pentru animalele vaccinate, cât și pentru cele nevaccinate;

5.2.4. în cazul în care autoritatea competentă utilizează în plus animale santinelă introduse în unitățile afectate ca parte a repopulării acestora, se iau în considerare condițiile de repopulare a unităților afectate prevăzute la pct. 173 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025.

6. Animale și produse care fac obiectul interdicției de circulație: animale vaccinate și produse provenite de la acestea, destinate să circule în alte țări, până la sfârșitul perioadei de recuperare stabilite în tabel la prezenta anexă:

- 6.1. animale din speciile listate din unități situate în zona de vaccinare;
- 6.2. carne proaspătă, lapte crud și colostru obținute de la animale vaccinate;
- 6.3. produse lactate și produse pe bază de colostru obținute din lapte și colostru provenite de la animale vaccinate.

7. Material germinativ care face obiectul interdicțiilor de colectare: material seminal destinat însămânțării artificiale provenit de la animale donatoare din speciile listate deținute în unități de material germinativ autorizate situate în zona de vaccinare, până la sfârșitul perioadei de recuperare prevăzute în tabelul din prezenta anexa.

8. Condițiile de acordare a unei derogări în conformitate cu subpct. 30.2.2, 31.2 și 32.2.

8.1. de la începerea vaccinării profilactice de urgență și până la trecerea a cel puțin 30 de zile de la finalizarea ei, pot fi autorizate următoarele:

8.1.1. circulația în scop de sacrificare a animalelor deținute din speciile listate de la unități situate în zona de vaccinare la un abator situat în interiorul zonei de vaccinare sau cât mai aproape posibil de aceasta, în interiorul Republicii Moldova, în aceleași condiții ca cele prevăzute la pct. 91, 92, 103-106, 108-110 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

8.1.2. circulația cărnii proaspete și a laptelui crud obținute de la animale vaccinate în aceleași condiții ca cele prevăzute la pct. 91, 92, 103, 104 și 105, 107, 108, 119, 120 și 121 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul

și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

8.1.3. circulația produselor lactate fabricate din lapte obținut de la animale vaccinate dacă au fost supuse unui tratament eficace împotriva FA în conformitate cu anexa nr. 2 la Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, și numai dacă în timpul procesului de producție, depozitare și transport au fost separate de produse neeligibile pentru expediere în afara zonei de vaccinare la prezenta Normă sanitară veterinară;

8.1.4. colectarea de material seminal pentru înșămânțare artificială de la animale donatoare din speciile listate deținute în unități de material germinativ autorizate situate în zona de vaccinare pentru producția de material seminal congelat, în următoarele condiții:

8.1.4.1. se asigură că materialul seminal colectat în această perioadă este depozitat separat timp de cel puțin 30 de zile;

8.1.4.2. înainte de orice expediere de material seminal:

8.1.4.2.1. animalul donator nu a fost vaccinat și sunt îndeplinite aceleași condiții ca cele prevăzute la subpct. 118.2 și 118.3 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025; sau

8.1.4.2.2. animalul donator a fost vaccinat în urma unui rezultat negativ al unui examen de laborator pentru depistarea anticorpilor împotriva virusului FA efectuat înainte de vaccinare; și

8.1.4.2.3. s-a obținut un rezultat negativ la un examen de laborator pentru depistarea fie a virusului, fie a genomului viral sau la un test aprobat pentru depistarea anticorpilor împotriva proteinelor nestructurale ale virusului FA, efectuat la sfârșitul perioadei de carantină pentru materialul seminal, pe eșantioane prelevate de la toate animalele din speciile listate prezente la momentul respectiv în unitatea de material germinativ autorizată; și

8.1.4.2.4. materialul seminal îndeplinește condițiile stabilite în titlul V capitolul I pct. 32 din anexa nr. 2 la Norma sanitară veterinară privind autorizarea unităților și circulația materialului germinativ provenit de la anumite animale terestre deținute, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 418/2025;

8.2. în perioada care începe nu mai devreme de 30 de zile de la finalizarea vaccinării profilactice de urgență până la finalizarea supravegherii specifice prevăzute în pct. 5 din prezenta anexă, pot fi autorizate următoarele:

8.2.1. circulația în vederea sacrificării a animalelor deținute din speciile listate, deținute în zona de vaccinare, către un abator situat în interiorul sau în afara zonei de vaccinare, dar în interiorul Republicii Moldova, în aceleași condiții ca cele prevăzute la pct. 91, 92, și 106 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

8.2.2. circulația cărnii proaspete, cu excepția organelor, obținută de la ungulate vaccinate din speciile listate, altele decât porcinele, în cazul în care carnea proaspătă:

8.2.2.1. îndeplinește aceleași condiții ca cele prevăzute la pct. 107 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

8.2.2.2. a fost dezosată și au fost îndepărtați principalii ganglioni limfatici accesibili;

8.2.2.3. este sau a fost obținută din carcase care au fost supuse unui proces de maturare la o temperatură mai mare de 2 °C timp de cel puțin 24 de ore, iar valoarea pH-ului înregistrat la mijlocul mușchiului *Longissimus dorsi* a fost mai mică de 6,0;

8.2.3. circulația cărnii proaspete obținute de la ungulate din speciile listate, altele decât porcinele, deținute și sacrificate în afara zonei de vaccinare;

8.2.4. circulația cărnii proaspete, cu excepția organelor, obținută de la porcine vaccinate sacrificate în această perioadă, în cazul în care carnea proaspătă a fost produsă în condițiile prevăzute la pct. 91, 92, 103, 104 și 105, 107, 108, 119 și subpct. 121.2 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

8.2.5. circulația laptelui crud obținut de la animale vaccinate în aceleași condiții ca cele prevăzute la pct. 91, 92, 103, 104, 105, 107, 108, 119 și subpct. 121.2 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

8.2.6. circulația produselor lactate obținute de la animale vaccinate dacă produsele lactate au fost supuse unui tratament eficient împotriva FA în conformitate cu anexa nr. 2 la Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, și numai dacă, în timpul procesului de producție, depozitare și transport, au fost separate de produse neeligibile pentru expediere în afara zonei de vaccinare conform prezentei hotărâri;

8.2.7. colectarea de material seminal pentru înșămânțare artificială de la animale donatoare din speciile listate deținute în unități de material germinativ autorizate, situate în zona de vaccinare, în condițiile prevăzute la subpct. 81.4.

8.3. după finalizarea supravegherii specifice prevăzute în pct. 5 din prezenta anexă și până la sfârșitul perioadei de recuperare prevăzute în tabelul din prezenta anexă, pot fi autorizate următoarele:

8.3.1. circulația în vederea sacrificării a animalelor din speciile listate deținute în zona de vaccinare către un abator situat în interiorul sau în afara zonei de vaccinare, dar în Republica Moldova, în aceleași condiții ca cele prevăzute la pct. 91, 92, și 106 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și

eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

8.3.2. circulația animalelor nevaccinate din speciile listate în conformitate cu următoarele dispoziții:

8.3.2.1. în intervalul de 24 de ore înainte de încărcare, toate animalele din speciile listate din unitate au fost supuse unui examen clinic și nu au prezentat semne clinice de FA;

8.3.2.2. animalele au fost ținute în unitatea de origine timp de cel puțin 30 de zile, pe parcursul cărora nu a fost introdus în unitate niciun animal din speciile listate;

8.3.2.3. animalele destinate transportului fie au fost supuse individual, cu rezultate negative, unor teste de depistare a anticorpilor împotriva virusului FA la sfârșitul perioadei de izolare, fie în unitatea respectivă s-a efectuat un studiu sero-epidemiologic, indiferent de speciile în cauză;

8.3.2.4. animalele nu au fost expuse niciunei surse de infecție în timpul transportului de la unitatea de origine la locul de destinație, care se află în Republica Moldova;

8.3.3. circulația vițelilor nevaccinați, a descendenților vacilor vaccinate către:

8.3.3.1. o unitate situată în zona de vaccinare cu același statut sanitar ca unitatea de origine;

8.3.3.2. un abator pentru sacrificare imediată;

8.3.3.3. o unitate desemnată de autoritatea competentă din care descendenții sunt transportați direct până la abator;

8.3.3.4. orice unitate, după obținerea unui rezultat negativ la un test serologic de depistare a anticorpilor împotriva virusului FA, efectuat pe un eșantion de sânge prelevat înainte de expediere din unitatea de origine;

8.3.4. circulația cărnii proaspete, a produselor din carne, a laptelui crud și a produselor lactate în conformitate cu subpct. 8.2.2-8.2.6;

8.3.5. colectarea materialului seminal în conformitate cu subpct. 8.1.4.

Perioade de recuperare pentru febră aftoasă după vaccinarea profilactică de urgență

Perioada de recuperare	Tipul de supraveghere pentru a demonstra absența apariției febrei aftoase
Trei luni după ce ultimul animal vaccinat rămas în zona de vaccinare a fost ucis sau sacrificat, cu excepția animalelor menționate la pct. 56 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025	Clinică și de laborator
Sunt respectate recomandările relevante din capitolul FA, ediția a 30-a, 2022 din Codul sanitar pentru animale terestre al WOA	

Anexa nr. 7
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

**CONDIȚII SPECIFICE DE SUPRAVEGHERE PENTRU VACCINAREA
PROFILACTICĂ DE URGENTĂ, SUPRAVEGHERE, RESTRICȚII
ȘI PERIOADE DE RECUPERARE ÎN CONTROLUL FVR**

1. Infecția cu virusul febrei Văii de Rift (FVR). Dimensiunea zonei de vaccinare: 50 km în jurul unităților afectate sau vaccinarea inelară între 20 și 50 km.

2. Dimensiunea zonei de peri-vaccinare: Nu există norme specifice.

3. Tipul de vaccin care urmează să fie utilizat sau prioritarizat: Vaccinuri inactivate. Vaccinurile vii atenuate pot fi utilizate numai în zone endemice.

4. Acoperire minimă: Nu există norme specifice.

5. Animale/specii vizate: speciile enumerate în lista aprobată de autoritatea competentă pentru o anumită boală deținute în zona de vaccinare, incluzând cel puțin bovinele, ovinele, caprinele și camelidele în conformitate cu art. 23 din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală.

6. Supraveghere pasivă: în zonele de vaccinare și de peri-vaccinare, supravegherea pasivă consolidată a avorturilor, a puilor născuți morți și a mortalității neonatale în timpul verii și al toamnei (în perioada de vârf și la sfârșitul sezonului de activitate a vectorilor).

7. Animale și produse care fac obiectul interdicției de circulație: animale vaccinate și produse provenite de la acestea, inclusiv material seminal, embrioni și ovocite destinate să fie transportate către alte țări.

8. Material germinativ care face obiectul interdicțiilor de colectare: material seminal, ovocite și embrioni proveniți de la animale din speciile listate.

9. Condițiile de acordare a unei derogări în conformitate cu subpct. 30.2.2, 31.2 și 32.2. Tipuri de circulație care pot fi autorizate.

10. Circulația animalelor vaccinate și a produselor provenite de la ele, inclusiv a materialului seminal, a embrionilor și a ovocitelor, către o altă țară pentru care autoritatea competentă din țara de destinație acordă o autorizație specifică pentru intrarea fiecărui transport de animale vaccinate sau de produse

provenite de la acestea. Această autorizație se bazează pe rezultatele analizelor de laborator.

11. Perioada de recuperare pentru FVR nicio cerință suplimentară specifică bolii.

Anexa nr. 8
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

**CONDIȚII SPECIFICE DE SUPRAVEGHERE PENTRU
IMPLEMENTAREA, SUPRAVEGHEREA ȘI RESTRICȚIILE
DE CIRCULAȚIE ASOCIATE VACCINĂRII PROFILACTICE
DE URGENȚĂ PENTRU CONTROLUL DNC**

1. Infecția cu virusul dermatozei nodulare contagioase (DNC). Tipuri de zone de vaccinare:

1.1. zona de vaccinare de categoria I: zonă de vaccinare în care vaccinarea profilactică de urgență este pusă în aplicare în zone în care DNC nu a fost confirmată;

1.2. zona de vaccinare de categoria II: zonă de vaccinare în care vaccinarea profilactică de urgență este pusă în aplicare în zone în care au fost confirmate focare de DNC.

2. Dimensiunea zonei de vaccinare II: zona de vaccinare de categoria II acoperă cel puțin zonele incluse în zonele de protecție, zonele de supraveghere și zonele suplimentare de restricții instituite după confirmarea bolii respective, în pct. 80-82 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025.

3. Dimensiunea zonei de peri-vaccinare: o lățime de cel puțin 20 km față de perimetrul zonelor de vaccinare de categoriile I și II.

4. Tipul de vaccin care urmează să fie utilizat sau prioritarizat: se acordă prioritate utilizării vaccinurilor omoloage.

5. Acoperire minimă: acoperirea vaccinală a cel puțin 95 % din unitățile care dețin bovine, reprezentând cel puțin 75 % din populația de bovine din zona de vaccinare.

6. Animale/specii vizate: toate bovinele și descendenții acestora deținuți în zona de vaccinare.

7. Condițiile specifice pentru supravegherea clinică și de laborator consolidată, care urmează să fie pusă în aplicare în zonele de vaccinare și peri-vaccinare și în timpul vaccinării profilactice de urgență pentru prevenirea și controlul DNC nu includ nicio cerință suplimentară specifică bolii.

8. Animale și produse care fac obiectul unei interdicții de circulație din unitățile situate în zonele de vaccinare de categoriile I și II, până la sfârșitul perioadei de recuperare stabilite în tabelul din prezenta anexă:

8.1. bovine;

8.2. material germinativ provenit de la bovine;

8.3. subproduse de origine animală neprelucrate provenite de la bovine, altele decât lapte, colostru, produse lactate și produse pe bază de colostru, destinate hranei animalelor.

9. Material germinativ care face obiectul interdicțiilor de colectare: niciunul.

10. Condițiile de acordare a unei derogări în conformitate cu subpct. 30.2.2, 31.2 și 32.2. Tipuri de circulație care pot fi autorizate.

11. Circulația bovinelor din zona de vaccinare I:

11.1. circulația transporturilor de bovine este autorizată de la unități situate în zona de vaccinare de categoria I către:

11.1.1. zonele de vaccinare de categoria I sau II din Republica Moldova sau dintr-o altă țară, dacă sunt îndeplinite toate condițiile următoare:

11.1.1.1. bovinele transportate trebuie să fi fost vaccinate împotriva DNC cu cel puțin 28 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului la acea dată;

11.1.1.2. toate celelalte bovine deținute în aceeași unitate de origine ca bovinele transportate trebuie să fi fost vaccinate împotriva DNC cu cel puțin 28 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului la acea dată sau să se afle în perioada de imunitate indusă de vaccinarea anterioară sau de imunitatea maternă la data expedierii;

11.1.1.3. bovinele transportate trebuie să fi fost ținute în unitatea de origine de la naștere sau pentru o perioadă continuă de cel puțin 28 de zile înainte de data expedierii; și

11.1.1.3.1. s-a efectuat o examinare clinică, cu rezultate favorabile, a tuturor bovinelor deținute în unitatea de origine a transporturilor respective, inclusiv a bovinelor transportate;

11.1.1.3.2. dacă a fost necesar, s-a efectuat un examen de laborator, cu rezultate favorabile, al bovinelor deținute în unitatea de origine a transporturilor respective, inclusiv al bovinelor transportate;

11.1.2. orice destinație, din Republica Moldova sau din alte țări, dacă, pe lângă condițiile prevăzute la subpct. 11.1.1.2 și 11.1.1.3, sunt îndeplinite toate condițiile următoare:

11.1.2.1. bovinele transportate trebuie să fi fost vaccinate împotriva DNC cu cel puțin 60 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului la data expedierii;

11.1.2.2. pe o rază de cel puțin 20 km în jurul unității de origine a unor astfel de transporturi nu au existat focare de DNC în cursul unei perioade de cel puțin trei luni înainte de data expedierii; și

11.1.2.3. toate bovinele deținute pe o rază de 50 km în jurul unității de origine a transportului trebuie să fi fost vaccinate sau revaccinate împotriva DNC cu cel puțin 60 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului la acea dată sau în perioada de imunitate indusă de imunitatea maternă;

11.3. orice destinație, din alte țări, dacă, pe lângă condițiile prevăzute la subpt. 11.1.1, sunt îndeplinite condițiile următoare:

11.3.1. animalele trebuie să îndeplinească toate garanțiile de sănătate animală. Aceste garanții se stabilesc în baza unei evaluări pozitive a riscurilor, care vizează măsurile de prevenire și control al răspândirii DNC. Această evaluare trebuie solicitată de autoritatea competentă din Republica Moldova și aprobată de autoritățile competente din țările de destinație și de tranzit, înainte de data expedierii animalelor;

11.3.2. trebuie să nu fi existat focare confirmate de DNC într-o zonă cu raza de cel puțin 20 km în jurul unității de origine a unor astfel de transporturi în cursul unei perioade de cel puțin trei luni înainte de data expedierii; și

11.3.3. toate bovinele deținute pe o rază de 50 km în jurul unității de origine a transportului trebuie să fi fost vaccinate sau revaccinate împotriva DNC cu cel puțin 60 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului la acea dată sau în perioada de imunitate indusă de imunitatea maternă.

12. Se permite circulația transporturilor de bovine de la unități situate în zona de vaccinare de categoria II către:

12.1. orice destinație, din Republica Moldova și din alte țări, sub rezerva îndeplinirii tuturor următoarelor condiții:

12.1.1. bovinele transportate trebuie să respecte orice garanții în materie de sănătate animală, pe baza unui rezultat favorabil al unei evaluări a riscurilor privind măsurile de combatere a răspândirii DNC, care a fost solicitată de autoritatea competentă din Republica Moldova și aprobată de autoritatea competentă din țările de destinație și de tranzit, înainte de data expedierii;

12.1.2. bovinele transportate trebuie să fi fost vaccinate împotriva DNC cu cel puțin 28 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului la acea dată;

12.1.3. toate celelalte bovine deținute în aceeași unitate de origine ca bovinele transportate trebuie să fi fost vaccinate împotriva DNC cu cel puțin 28 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului la acea dată sau să se afle în perioada de imunitate indusă de vaccinarea anterioară sau de imunitatea maternă la acea dată;

12.1.4. au fost efectuate următoarele examinări:

12.1.4.1. o examinare clinică, cu rezultate favorabile, a tuturor bovinelor deținute în unitatea de origine a transporturilor respective, inclusiv a bovinelor transportate;

12.1.4.2. dacă este necesar, un examen de laborator, cu rezultate favorabile, al bovinelor deținute în unitatea de origine a transporturilor respective, inclusiv al bovinelor transportate;

12.1.5. bovinele trebuie să fi fost ținute, de la naștere sau pe o perioadă de cel puțin 28 de zile înainte de data expedierii, într-o unitate în care, pe o rază de cel puțin 20 km, nu s-a confirmat niciun focar de DNC pe parcursul ultimelor trei luni anterioare datei de expediere;

12.1.6. toate bovinele de pe o rază de 50 km în jurul unității de origine a transportului trebuie să fi fost vaccinate sau revaccinate împotriva DNC cu cel puțin 60 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului la acea dată sau în perioada de imunitate indusă de imunitatea maternă;

12.2. orice destinație situată în altă zonă de vaccinare de categoria II a Republicii Moldova, dacă toate condițiile următoare sunt îndeplinite:

12.2.1. toate celelalte bovine deținute în unitatea de origine a transporturilor respective trebuie să fi fost vaccinate împotriva DNC cu cel puțin 28 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului la acea dată sau să se afle în perioada de imunitate indusă de vaccinarea anterioară sau de imunitatea maternă la acea dată; și

12.2.2. bovinele trebuie să fi fost vaccinate împotriva DNC cu cel puțin 28 de zile înainte de data expedierii și să se afle în perioada de imunitate conform instrucțiunilor producătorului vaccinului la acea dată sau să fie descendenți nevaccinați cu vârsta mai mică de patru luni, născuți de femele vaccinate cu cel puțin 28 de zile înainte de parturiție, care se aflau în perioada de imunitate conform producătorului vaccinului la data parturiției și pot fi deplasate către o altă unitate.

13. Se permite circulația transporturilor de bovine din zonele de vaccinare de categoriile I și II către un abator din afara acestor zone, situat pe teritoriul Republicii Moldova, cu condiția ca bovinele să fie deplasate în scopul sacrificării imediate în conformitate cu condițiile generale prevăzute la pct. 103-106 și 108 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025.

14. Circulația transporturilor de material seminal, ovocite și embrioni proveniți de la bovine din zonele de vaccinare de categoriile I și II:

14.1. circulația transporturilor de material seminal, ovocite și embrioni proveniți de la bovine este autorizată de la unități de material germinativ aprobate sau de la alte unități situate în zona de vaccinare de categoria I către:

14.1.1. zone de vaccinare de categoria I sau II din aceeași țară, dacă sunt îndeplinite toate condițiile următoare:

14.1.1.1. animalele donatoare:

14.1.1.1.1. au fost vaccinate și revaccinate împotriva DNC în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului utilizat, iar prima vaccinare trebuie să fi fost administrată cu cel puțin 60 de zile înainte de data recoltării materialului seminal, a ovocitelor sau a embrionilor; sau

14.1.1.1.2. au fost supuse unui test serologic de depistare a anticorpilor specifici împotriva virusului DNC în ziua recoltării și la cel puțin 28 de zile după perioada de recoltare în cazul materialului seminal sau în ziua recoltării în cazul embrionilor și al ovocitelor, rezultatele fiind negative;

14.1.1.2. animalele donatoare au fost ținute, în timpul celor 60 de zile anterioare datei recoltării materialului seminal, a ovocitelor sau a embrionilor, într-un centru de înșămânțare artificială sau într-o altă unitate adecvată, unde, pe o rază de cel puțin 20 km, nu s-a confirmat niciun focar de DNC pe parcursul celor trei luni anterioare datei recoltării materialului seminal, a ovocitelor și a embrionilor;

14.1.1.3. animalele donatoare au fost consultate clinic cu 28 de zile înainte de data recoltării, precum și pe parcursul întregii perioade de recoltare și nu au prezentat niciun simptom clinic de DNC;

14.1.2. orice destinație situată într-o altă zonă de vaccinare de categoria I sau II dintr-o altă țară, dacă, pe lângă condițiile prevăzute la subpct. 14.1.1, sunt îndeplinite toate condițiile următoare:

14.1.2.1. animalele donatoare au fost supuse unor teste de depistare a virusului care cauzează DNC prin reacția de polimerizare în lanț (PCR) efectuată pe eșantioane de sânge recoltate la începutul recoltării materialului seminal și ulterior cel puțin o dată la 14 zile pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal sau în ziua recoltării de embrioni și ovocite, rezultatele fiind negative;

14.1.2.2. materialul seminal a fost supus unui test de depistare a virusului care cauzează DNC prin PCR, rezultatele fiind negative;

14.1.3. orice destinație situată în aceeași țară sau, în cazul unei zone de vaccinare de categoria I, într-o altă țară, dacă, pe lângă condițiile prevăzute la subpct. 14.1.1, animalele donatoare respectă orice alte garanții adecvate în materie de sănătate animală, pe baza unui rezultat pozitiv al unei evaluări a riscurilor privind impactul unei asemenea expedieri și măsurile de combatere a răspândirii DNC solicitate de autoritatea competentă din Republica Moldova în care se află unitatea de origine și aprobate de autoritățile competente din țările de tranzit și de destinație, înainte de expedierea materialului seminal, a ovocitelor și a embrionilor respectivi.

14.2. circulația transporturilor de material seminal, ovocite și embrioni proveniți de la bovine este autorizată de la unități de material germinativ aprobate sau de la alte unități situate într-o zonă de vaccinare de categoria II către orice destinație dintr-o altă zonă de vaccinare de categoria II din aceeași țară.

15. Circulația transporturilor de subproduse de origine animală neprelucrate provenite de la bovine din zonele de vaccinare de categoria I:

15.1. circulația transporturilor de subproduse de origine animală neprelucrate provenite de la bovine este autorizată de la unități situate într-o zonă de vaccinare de categoria I către:

15.1.1. orice destinație situată în aceeași țară sau către orice destinație situată în zonele de vaccinare de categoria I sau II dintr-o altă țară;

15.1.2. în cazul transporturilor de piei, orice destinație situată în orice zonă din Republica Moldova sau din altă țară, doar dacă se respectă una dintre următoarele condiții:

15.1.2.1. pieile tratate au fost supuse unuia dintre tratamentele menționate în pct. 418 din Norma sanitar-veterinară privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 11/2022; sau

15.1.2.2. pieile tratate au fost supuse unuia dintre tratamentele specificate și au fost luate toate măsurile de precauție pentru a evita recontaminarea cu agenți patogeni după tratament în conformitatea cu subpct. 200.2 secțiunea 1 capitolul XIII din anexa nr. 2 la Cerințele specifice de igienă care se aplică alimentelor de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 692/2025.

16. Circulația transporturilor de subproduse de origine animală neprelucrate provenite de la bovine din zonele de vaccinare de categoria II:

16.1. circulația transporturilor de subproduse de origine animală neprelucrate provenite de la bovine este autorizată de la unități situate într-o zonă de vaccinare de categoria II către:

16.1.1. în cazul subproduselor de origine animală neprelucrate, altele decât pieile, orice destinație situată în aceeași țară sau orice destinație situată în zonele de vaccinare de categoria I sau II dintr-o altă țară a Uniunii Europene, cu condiția ca subprodusele de origine animală neprelucrate să fie expediate sub supravegherea oficială a autorităților competente în vederea prelucrării sau a eliminării într-o unitate autorizată în conformitate cu art. 22 din Legea nr. 129/2019 privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman;

16.1.2. în cazul pieilor de bovine:

16.1.2.1. orice destinație situată în zona de vaccinare de categoria II din același sau altă țară, cu condiția să fie piei brute netratate și piei destinate consumului uman sau piei netratate care nu sunt destinate consumului uman, expediate sub supravegherea oficială a autorităților competente în vederea prelucrării sau a eliminării într-o unitate autorizată în conformitate cu art. 22 din Legea nr. 129/2019 privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman;

16.1.2.2. orice destinație situată în Republica Moldova sau în altă țară, dacă sunt îndeplinite condițiile prevăzute la subpct. 15.1.2;

16.1.3 în cazul colostrului, al laptelui și al produselor lactate, orice destinație situată în orice zonă a Republicii Moldova sau a altei țări, cu condiția ca ele să fi fost supuse unui tratament de atenuare a riscurilor vizând DNC, astfel cum se prevede în anexa nr. 2 la Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025.

17. Condiții referitoare la mijloacele de transport folosite pentru transportul bovinelor și al subproduselor de origine animală neprelucrate din zone de vaccinare de categoriile I și II în afara acestor zone când se acordă derogările relevante:

17.1. în cazul transportului bovinelor, mijloacele de transport:

17.1.1. respectă cerințele prevăzute la pct. 91 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025; și

17.1.2. sunt curățate și dezinfectate în conformitate cu pct. 92 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025 sub controlul sau supravegherea autorității competente;

17.2. includ numai bovine sau subproduse de origine animală neprelucrate ori piei netratate cu același statut sanitar.

PERIOADE DE RECUPERARE PENTRU DNC DUPĂ VACCINAREA PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ

Perioada de recuperare	Tipul de supraveghere pentru a demonstra absența apariției DNC
14 luni de la sacrificarea sau eutanasierea ultimului caz sau de la ultima vaccinare, dacă s-a utilizat vaccinarea profilactică de urgență (în zona de vaccinare de categoria II), oricare a avut loc cel mai recent, iar pe parcursul acestei perioade trebuie să se fi demonstrat, prin supraveghere clinică și de laborator, că DNC nu este prezentă	Clinică și de laborator (virusologică și serologică)
26 de luni de la sacrificarea sau eutanasierea ultimului caz sau de la ultima vaccinare, dacă s-a utilizat vaccinarea profilactică de urgență (în zona de vaccinare de categoria II), oricare a avut loc cel mai recent, iar pe parcursul acestei perioade trebuie să se fi demonstrat, doar prin supraveghere clinică, faptul că DNC nu este prezentă	Clinică
8 luni de la ultima vaccinare, dacă s-a utilizat vaccinarea profilactică de urgență (în zona de vaccinare de categoria I), iar pe parcursul acestei perioade trebuie să se fi demonstrat, prin supraveghere clinică și de laborator, că DNC nu este prezentă	Clinică și de laborator (virusologică și serologică)

Anexa nr. 9
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

**CONDIȚII SPECIFICE DE SUPRAVEGHERE
PENTRU VACCINAREA PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ (PMR)
ȘI MĂSURI CONEXE DE CONTROL**

- 1. Infecția cu virusul pestei micilor rumegătoare (PMR).** Dimensiunea zonei de vaccinare: Nu există condiții specifice.
- 2.** Dimensiunea zonei de peri-vaccinare: Nu există condiții specifice.
- 3.** Tipul de vaccin care urmează să fie utilizat sau prioritizat: Nu există condiții specifice.
- 4.** Acoperire minimă: Nu există condiții specifice.
- 5.** Animale/specii vizate: speciile enumerate în lista aprobată de autoritatea competentă pentru o anumită boală deținute în zona de vaccinare, incluzând cel puțin ovine și caprine în conformitate cu art. 23 din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală.
- 6.** Supraveghere pasivă: în zonele de vaccinare și de peri-vaccinare, supravegherea pasivă consolidată pentru identificarea semnelor și simptomelor PMR, precum și a creșterii mortalității la rumegătoarele mici.
- 7.** Animale și produse care fac obiectul unei interdicții privind circulația, până la sfârșitul perioadei de recuperare stabilite în tabel.
- 8.** Aceleași animale și produse, situate în zonele de vaccinare, ca și cele care fac obiectul restricțiilor în unități situate în zone de protecție și de supraveghere stabilite în cazul apariției unui focar de PMR prevăzute la pct. 98-101 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, și pentru aceleași restricții.
- 9.** Material germinativ care face obiectul interdicțiilor de colectare: material seminal, ovocite și embrioni proveniți de la animale din speciile listate, până la sfârșitul perioadei de recuperare.

10. Condițiile de acordare a unei derogări în conformitate cu subpct. 30.2.2, 31.2, 32.2. Tipuri de circulație care pot fi autorizate.

11. Circulația animalelor vaccinate și a produselor provenite de la acestea din unitățile situate în zona de vaccinare este permisă în aceleași condiții generale prevăzute la pct. 135-140 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025. Această circulație este, de asemenea, permisă numai în cazurile vizate de pct. 141-145, 150-153, 157-159 din Norma sanitară veterinară menționată și în aceleași condiții specifice prevăzute la aceste puncte, în ceea ce privește zona de supraveghere.

12. Circulația animalelor vaccinate și a produselor provenite de la acestea din unități situate în zona de vaccinare este permisă cu condiția ca unitățile respective să nu mai dețină animale vaccinate.

13. Circulația animalelor vaccinate și a produselor provenite de la acestea din unități situate în zona de vaccinare după doi ani de la încheierea vaccinării.

PERIOADE DE RECUPERARE PENTRU PMR DUPĂ VACCINAREA PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ

Perioada de recuperare	Tipul de supraveghere pentru a demonstra absența apariției PMR
Șase luni de la sacrificarea sau eutanasierea ultimului caz și de la vaccinarea tuturor animalelor, dacă s-a utilizat vaccinarea profilactică de urgență, iar în această perioadă s-a demonstrat, prin supraveghere clinică și de laborator, că PMR nu este prezentă	Clinică și de laborator (virusologică și serologică)
24 de luni de la sacrificarea sau eutanasierea ultimului caz sau de la ultima vaccinare, dacă s-a utilizat vaccinarea profilactică de urgență, oricare a avut loc mai recent, iar pe parcursul acestei perioade s-a demonstrat, prin supraveghere clinică și de laborator, că PMR nu este prezentă	Clinică și de laborator (virusologică și serologică)

Anexa nr. 10
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

CONDIȚII SPECIFICE DE SUPRAVEGHERE PENTRU PUNEREA ÎN APLICARE A VACCINĂRII PROFILACTICE DE URGENȚĂ PENTRU PREVENIREA ȘI CONTROLUL PEA

1. Pesta ecvină africană (PEA). Tipul de vaccin care urmează să fie utilizat sau prioritarizat: vaccinuri monovalente sau, în cazul în care nu sunt disponibile vaccinuri monovalente, vaccinuri polivalente cu cel mai mic număr posibil de valențe autorizate de autoritatea competentă.

2. Dimensiunea zonei de vaccinare: unitățile în care s-au constatat infecții, care fac obiectul derogării prevăzute în pct. 58 și 59 la Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, și unitățile situate pe o rază de 20 km în jurul unităților în care s-au constatat infecții (incluse în zona de protecție). O zonă de vaccinare acoperă întreaga zonă de protecție. În zona de supraveghere este interzisă orice vaccinare.

3. Dimensiunea zonei de peri-vaccinare: Nu există condiții specifice.

4. Acoperire minimă: Nu există condiții specifice.

5. Animale/specii vizate: toate ecvinele din zona de vaccinare, în conformitate cu instrucțiunile producătorului vaccinului/autorizației de comercializare.

6. În zona de vaccinare se efectuează supraveghere clinică și de laborator.

7. Această supraveghere include cel puțin:

7.1. o examinare clinică a ecvinelor o dată la 3-7 zile sau în fiecare zi dacă este vorba despre cazuri clinice grave, deoarece este posibil ca astfel de cazuri să necesite să fie eutanasiate din motive de bunăstare a animalelor;

7.2. o supraveghere de laborator a ecvinelor (testarea ar trebui efectuată pe eșantioane prelevate la intervale de 3-7 zile, aceasta fiind perioada minimă necesară pentru a cuprinde perioada minimă de incubație după care un animal infectat are rezultat pozitiv la test), protocolul de diagnostic stabilindu-se în funcție de vaccinul utilizat (o supraveghere serologică, în cazul în care se utilizează un vaccin DIVA, sau o supraveghere virusologică). Supravegherea este necesară

pentru a depista tipurile de virus PEA care circulă pentru a se asigura că toate serotipurile în circulație sunt incluse în planul oficial de vaccinare;

7.3. supraveghere vizând *Culicoides*.

8. Animale și produse care fac obiectul interdicției de circulație. Ecvine și material germinativ provenit de la acestea din zona de vaccinare până la sfârșitul perioadei de recuperare.

9. Material germinativ care face obiectul interdicțiilor de colectare: niciunul.

10. Condițiile de acordare a unei derogări în conformitate cu subpct. 30.2.2, 31.2 și 32.2.

11. Animalul ecvin care urmează să fie transportat din unitatea în care a fost deținut la momentul efectuării vaccinării a fost vaccinat cu mai mult de 40 de zile înainte de transport.

12. Animalul menționat la pct. 11:

12.1. a fost supus unei verificări prealabile a identității și unei examinări clinice, astfel cum se menționează la subpct. 144.1 din Norma sanitară veterinară privind circulația animalelor terestre și a ouălor pentru incubatie pe teritoriul Republicii Moldova, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 417/2025;

12.2. nu a prezentat niciun simptom clinic de PEA în ziua examinării clinice;

12.3. este identificat printr-un transponder, iar evidența vaccinării împotriva PEA este păstrată în documentul său unic de identificare pe viață și în baza de date electronică menționată la art. 109 alin. (1) lit. (d) din Legea nr 196/2024 privind sănătatea animală;

12.4. este deținut într-o unitate protejată împotriva vectorilor, astfel cum este definită la subpct. 2.31 din Norma sanitară veterinară cu privire la supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 229/2025, timp de cel puțin 14 zile înainte de transport și este supus, la sfârșitul acestei perioade, unui test de identificare a agentului patogen al PEA, cu rezultat negativ, sau este deținut într-o unitate protejată împotriva vectorilor timp de cel puțin 40 de zile înainte de transport;

12.5. este protejat împotriva atacului vectorilor.

**PERIOADE DE RECUPERARE PENTRU PEA DUPĂ VACCINAREA
PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ**

Perioada de recuperare	Tipul de supraveghere care urmează să fie pusă în aplicare în cursul perioadei de recuperare
12 luni de la vaccinarea ultimului animal și doi ani de la ultimul focar	Clinică și serologică
Recomandările relevante din capitolul PEA, ediția a 30-a, 2022 din Codul sanitar pentru animale terestre al WOAHP	

Anexa nr. 11
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

**CONDIȚII SPECIFICE DE SUPRAVEGHERE PENTRU VACCINAREA
PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ ȘI MĂSURI DE PREVENIRE
ȘI CONTROL AL PESTEII PORCINE CLASICE (PPC)**

1. Pesta porcină clasică (PPC). Dimensiunea zonei de vaccinare: Nu există condiții specifice.

2. Dimensiunea zonei de peri-vaccinare: Nu există condiții specifice.

3. Tipul de vaccin care urmează să fie utilizat: se acordă prioritate vaccinurilor vii atenuate. Alte vaccinuri pot fi utilizate numai din motive justificate în mod corespunzător.

4. Acoperire minimă: Nu există condiții specifice.

5. Animale/specii vizate: speciile enumerate în lista aprobată de autoritatea competentă pentru o anumită boală în conformitate cu art. 23 din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală.

6. Condițiile specifice pentru supravegherea clinică și de laborator consolidată, care urmează să fie pusă în aplicare în zonele de vaccinare și peri-vaccinare și în timpul vaccinării profilactice de urgență pentru prevenirea și controlul PPC nu includ nicio cerință suplimentară specifică bolii.

7. Animale și produse care fac obiectul interdicției de circulație.

Următoarele animale, materiale germinative și produse de origine animală provenite din unități situate în zona de vaccinare spre exteriorul zonelor de vaccinare:

7.1. porcine vaccinate;

7.2. descendenți ai scroafelor seropozitive;

7.3. material seminal, ovocite și embrioni destinați însemnării artificiale de la porcine donatoare deținute în unități de material germinativ autorizate;

7.4. carne proaspătă obținută de la porcine vaccinate.

8. Material germinativ care face obiectul interdicțiilor de colectare.

Material seminal, ovocite și embrioni destinați însemnării artificiale de la porcine donatoare seropozitive deținute în unități de material germinativ autorizate situate în zona de vaccinare.

9. Condițiile de acordare a unei derogări în conformitate cu subpct. 30.2.2, 31.2 și 32.2.

10. Circulația animalelor și a produselor provenite de la acestea care este autorizată:

10.1. circulația porcinelor vaccinate, direct din unitatea de origine către:

10.1.1. un abator situat cât mai aproape posibil de zona de vaccinare, în Republica Moldova, în aceleași condiții ca cele prevăzute la pct. 91, 92, pct. 103-106, 108-110 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

10.1.2. o unitate de producție de subproduse de origine animală autorizată, în aceleași condiții ca cele prevăzute la pct. 91, 92, 103-106, 108, 125 și 126 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

10.2. circulația cărnii proaspete provenită de la animale vaccinate în conformitate cu pct. 119 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

10.3. toate tipurile de circulație a animalelor și a produselor provenite de la acestea, prevăzute la pct. 1, cu condiția ca:

10.3.1. toate porcinele vaccinate deținute în zona de vaccinare să fi fost sacrificate sau eutanasiate, iar carnea proaspătă obținută de la aceste animale să fi fost eliminată sau prelucrată în conformitate cu pct. 119 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

10.3.2. toate unitățile în care au fost deținute porcine vaccinate să fi fost curățate și dezinfectate în conformitate cu pct. 167 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025;

10.3.3. repopularea unităților de mai sus să nu fi avut loc decât după cel puțin 10 zile de la finalizarea operațiunilor de curățare și dezinfectare și după ce toate porcinele din unitățile în care s-a realizat vaccinarea au fost sacrificate sau ucise;

10.3.4. după repopulare, porcinele din toate unitățile din zona de vaccinare au fost supuse examinărilor clinice și de laborator în conformitate cu pct. 5-28 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, pentru a depista posibila prezență a virusului PPC, iar examinările respective nu au fost efectuate decât după cel puțin 40 de zile de la repopulare, perioadă în care porcinele nu sunt autorizate să iasă din unitatea respectivă.

PERIOADE DE RECUPERARE PENTRU PPC DUPĂ VACCINAREA PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ

Perioada de recuperare	Tipul de supraveghere care urmează să fie pusă în aplicare în cursul perioadei de recuperare
Trei luni după ce toate porcinele vaccinate au fost sacrificate sau ucise, cu excepția porcinelor deținute menționate la pct. 56 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, în cazul în care există mijloace, validate în conformitate cu Manualul WOAAH pentru animale terestre, de a face distincția între porcinele deținute vaccinate și cele infectate	Clinică și serologică
Recomandările relevante din capitolul PPC, ediția a 30-a, 2022 din Codul sanitar pentru animale terestre al WOAAH	

Anexa nr. 12
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

CONDIȚII SPECIFICE DE SUPRAVEGHERE PENTRU VACCINAREA PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ, PREVENIREA ȘI CONTROLUL CIRCULAȚIEI ÎN CONTEXTUL HPAI

1. Gripa aviară înalt patogenă (HPAI). Dimensiunea zonei de vaccinare:
Nu există condiții specifice.

2. Dimensiunea zonei de peri-vaccinare: Nu există condiții specifice.

3. Tipul de vaccin care urmează să fie utilizat: vaccinuri care nu conțin virus viu al gripei aviare (nu se utilizează vaccinuri care conțin virus viu al gripei aviare, indiferent dacă este atenuat sau nu).

4. Acoperire minimă: Nu există condiții specifice.

5. Animale/specii vizate: păsări de curte sau păsări captive deținute în unitățile incluse în planul oficial de vaccinare.

6. Supravegherea de laborator prin colectarea unor eșantioane în vederea testării virusologice se pune în aplicare o dată la două săptămâni în unitățile în care s-a efectuat vaccinarea profilactică de urgență pentru a depista apariția infecției cu virusul HPAI sălbatic. Supravegherea trebuie să permită detectarea unei prevalențe a infecției cu virusul HPAI în unitatea vaccinată de cel mult 5% cu un nivel de încredere de 95%.

7. Animale și produse care fac obiectul interdicției de circulație: păsări de curte sau păsări captive vaccinate și produsele provenite de la acestea în interiorul și în afara zonei de vaccinare.

8. Material germinativ care face obiectul interdicțiilor de colectare: nu se aplică.

9. Condițiile de acordare a unei derogări în conformitate cu subpct. 30.2.2, subpct. 31.2 și subpct. 32.2.

10. Circulația păsărilor de curte sau a păsărilor captive vaccinate și a produselor provenite de la acestea în interiorul și în afara zonei de vaccinare este

autorizată numai în cazurile vizate de aceleași condiții generale și specifice ca și cele prevăzute la pct. 102-115, pct. 119-122, pct. 125 și 126 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025.

11. După încheierea perioadei de recuperare, măsurile prevăzute la pct. 13-15 rămân în vigoare în unitățile care dețin animale vaccinate, atât timp cât ele dețin animale vaccinate.

PERIOADE DE RECUPERARE PENTRU HPAI DUPĂ VACCINAREA PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ

Perioada de recuperare	Tipul de supraveghere care urmează să fie pusă în aplicare în cursul perioadei de recuperare
28 de zile de la finalizarea vaccinării profilactice de urgență sau la momentul eliminării zonelor de restricții stabilite în conformitate cu pct. 80-82 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, dacă el survine mai târziu	Supraveghere consolidată în conformitate cu subpct. 19.3 și cu pct. 6 din prezenta anexă

12. Tipul de vaccin care urmează să fie utilizat: vaccinuri care nu conțin virus viu al gripei aviare (nu se utilizează vaccinuri care conțin virus viu al gripei aviare, indiferent dacă este atenuat sau nu).

13. Supravegherea consolidată care trebuie pusă în aplicare în cazul vaccinării preventive:

13.1. supravegherea pasivă consolidată este pusă în aplicare în unitățile în care se administrează vaccinul, prin teste virusologice săptămânale, pe un eșantion reprezentativ de păsări moarte, colectat în decurs de o săptămână;

13.2. după începerea vaccinării, în unitățile în care se administrează vaccinul, trebuie efectuată, cel puțin o dată la 30 de zile, următoarea supraveghere activă, de către un medic veterinar oficial, pentru a depista apariția infecției cu virusul HPAI sălbatic:

13.2.1. o examinare clinică care include o verificare a evidențelor de producție și a dosarelor de sănătate ale unității în fiecare unitate epidemiologică, inclusiv o evaluare a istoricului clinic al acestora și examinări clinice ale păsărilor de curte sau ale păsărilor captive;

13.2.2. o prelevare de eșantioane reprezentative pentru supravegherea de laborator prin testare serologică sau virusologică care să permită detectarea unei prevalențe a infecției cu virusul HPAI în unitatea epidemiologică de 5 % cu un interval de încredere de 95 %, utilizând metode și protocoale adecvate care să

permite depistarea timpurie a virusului și ținând seama de caracteristicile specifice ale vaccinului utilizat;

13.3. păsările captive vaccinate din unități izolate sunt exceptate de la supravegherea prevăzută la subpct. 13.2.2;

13.4. măsurile prevăzute la subpct. 13.1 și 13.2 rămân în vigoare în unitățile care dețin animale vaccinate atât timp cât ele dețin animale vaccinate.

14. Animale și produse care fac obiectul unei interdicții de circulație în conformitate cu pct. 36: păsări de curte sau păsări captive vaccinate și produsele provenite de la acestea.

15. Condițiile de acordare a unei derogări în conformitate cu subpct. 37.2

16. Condițiile de acordare a unei derogări pentru circulația păsărilor de curte sau a păsărilor captive vaccinate, inclusiv a puilor de o zi și a ouălor de incubație provenite de la astfel de păsări de curte sau păsări captive:

16.1. sunt păsări de curte sau păsări captive vaccinate pentru care rezultatele supravegherii pasive și active consolidate pentru depistarea infecției cu virusul HPAI sălbatic pusă în aplicare în conformitate cu pct. 13 sunt negative sau sunt pui de o zi și ouă de incubație provenite de la astfel de păsări de curte sau păsări captive și

16.1.1. în cazul păsărilor de curte, acestea sunt transportate la un abator în vederea sacrificării imediate; sau

sunt transportate din unitățile lor în alte unități;

16.1.2. unde se efectuează vaccinarea; sau

16.1.3. unde sunt deținute numai păsări de curte vaccinate sau păsări captive vaccinate; sau

16.1.4. unde se asigură separarea completă între păsările de curte sau păsările captive vaccinate și cele nevaccinate; și

16.1.5. păsările de curte sau păsările captive transportate rămân în unitatea de destinație menționată la subpct. 16.1.2-16.1.4 timp de cel puțin 21 de zile, cu excepția cazului în care acestea sunt păsări de curte transportate de la unitatea de destinație la un abator în vederea sacrificării imediate;

16.1.6. păsările de curte sau păsările captive, inclusiv pui de o zi și ouăle de incubație provenite de la astfel de păsări de curte sau păsări captive, menționate la subpct. 16.1.1-16.1.4, nu sunt transportate către o altă țară, sau

16.2. sunt păsări captive vaccinate din unități izolate, transportate către o unitate izolată dintr-o țară Uniunii Europene, cu condiția ca:

16.2.1. aprobarea acestui tip de circulație să fi fost acordată de autoritatea competentă a țării Uniunii Europene de destinație;

16.2.2. să fi fost supuse unui test virusologic, cu rezultate negative, în intervalul de 72 de ore dinainte de transport; sau

16.3. sunt păsări de curte vaccinate destinate sacrificării imediate într-o țară din Uniunea Europeană, cu condiția ca:

16.3.1. supravegherea aplicată în unitatea de origine în conformitate cu pct. 13 să aibă rezultate favorabile;

16.3.2. păsările de curte din transportul care urmează să fie expediat au fost inspectate clinic, cu rezultate favorabile, de către un medic veterinar oficial, în cele 72 de ore dinainte de momentul încărcării și, în cazul păsărilor de curte din specia Anseriforme, au fost obținute rezultate favorabile la testele virusologice efectuate pe eșantioane prelevate în cele 72 de ore anterioare plecării de la 20 de păsări din transportul respectiv; sau

16.4. sunt ouă de incubație provenite de la păsări de curte sau păsări captive vaccinate care:

16.4.1. provin dintr-un efectiv de reproducție vaccinat pentru care supravegherea pasivă și activă consolidată în conformitate cu pct. 13 are rezultate favorabile;

16.4.2. au fost supuse, înainte de plecare, unei dezinfecții efectuate în conformitate cu o metodă aprobată de autoritatea competentă;

16.4.3. sunt transportate direct la abatorul de destinație;

16.4.4. pot fi urmărite în interiorul abatorului;

16.4.5. în cazul în care sunt transportate într-o țară a Uniunii Europene, în plus față de cerințele de la subpct. 16.4.1-16.4.4, țara de destinație a informat Comisia și celelalte țări din Uniunea Europeană că astfel de deplasări sunt autorizate; sau

16.5. sunt pui de o zi care provin de la păsări de curte vaccinate care:

16.5.1. provin dintr-un efectiv de reproducție vaccinat pentru care supravegherea pasivă și activă consolidată în conformitate cu pct. 13 are rezultate favorabile;

16.5.2. sunt amplasate într-un adăpost de păsări de curte în care nu există alte păsări de curte;

16.5.3. rămân în unitatea de destinație timp de cel puțin 21 de zile;

16.5.4. în cazul în care sunt deplasate într-o țară, în plus față de cerințele de la subpct. 16.5.1-16.5.3, țara de destinație a informat Comisia și celelalte țări ale Uniunii Europene că astfel de deplasări sunt autorizate.

17. Condițiile de acordare a unei derogări pentru circulația ouălor destinate consumului uman și a cărnii provenite de la păsări de curte vaccinate:

17.1. ouăle provin dintr-un efectiv vaccinat pentru care supravegherea de la pct. 13 are rezultate favorabile și sunt transportate direct către:

17.1.1. un centru de ambalare desemnat de autoritatea competentă, cu condiția ca ele să fie ambalate într-un ambalaj de unică folosință sau într-un ambalaj care este curățat și dezinfectat astfel încât virusul HPAI să fie neutralizat;

17.1.2. o unitate care fabrică produse din ouă, în conformitate cu secțiunea a 2-a capitolul X din anexa nr. 2 la Cerințele specifice de igienă care se aplică

alimentelor de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 692/2025, sau în care ouăle sunt manipulate și prelucrate în conformitate cu capitolul V, art. 20 din Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare;

17.2. transportul cărnii obținute de la păsări de curte în conformitate cu condițiile prevăzute la subpct. 16.1.1, 16.1.5, și 16.3 poate fi autorizat fără alte condiții.

Anexa nr. 13
la Norma sanitară veterinară privind normele
de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar
în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

**CONDIȚII SPECIFICE DE SUPRAVEGHERE PENTRU VACCINAREA
PROFILACTICĂ DE URGENTĂ, SUPRAVEGHEREA ȘI CONTROLUL
CIRCULAȚIEI ÎN CONTEXTUL BOLII DE NEWCASTLE (BNC)**

- 1. Infecția cu virusul bolii Newcastle (BNC).** Dimensiunea zonei de vaccinare: Nu există condiții specifice.
- 2.** Dimensiunea zonei de peri-vaccinare: Nu există condiții specifice.
- 3.** Tipul de vaccin care urmează să fie utilizat: Nu există condiții specifice.
- 4.** Acoperire minimă: toate păsările de curte din speciile incluse în planul oficial de vaccinare sau păsările captive eluzate în sau transferate la o unitate din interiorul zonei de vaccinare trebuie să fie sau să fi fost vaccinate.
- 5.** Animale/specii vizate: păsări de curte și păsări captive.
- 6.** Nu există condiții specifice în plus față de supravegherea consolidată în conformitate cu subpct. 19.3.
- 7.** Animale și produse care fac obiectul interdicției de circulație: păsări de curte sau păsări captive vaccinate și produsele provenite de la acestea în interiorul și în afara zonei de vaccinare.
- 8.** Material germinativ care face obiectul interdicțiilor de colectare: nu se aplică.
- 9.** Condițiile de acordare a unei derogări în conformitate cu subpct. 30.2.2, 31.2, 32.2.
- 10.** Circulația păsărilor de curte sau a păsărilor captive vaccinate și a produselor provenite de la acestea în interiorul și în afara zonei de vaccinare este autorizată numai în cazurile vizate de aceleași condiții generale și specifice ca și cele prevăzute la pct. 102-117, 119-122, 125 și 126 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025.

PERIOADE DE RECUPERARE PENTRU BNC DUPĂ VACCINAREA PROFILACTICĂ DE URGENȚĂ

Perioada de recuperare	Tipul de supraveghere care urmează să fie pusă în aplicare în cursul perioadei de recuperare
Trei luni de la finalizarea vaccinării profilactice de urgență sau la momentul eliminării zonelor de restricții stabilite în pct. 80, 81 și 82 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, dacă aceasta survine mai târziu	Supravegherea consolidată în conformitate cu subpct.19.3

NOTA DE FUNDAMENTARE

la proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

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

Proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate 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 Normei sanitare veterinare privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate vine întru executarea acțiunii nr. 1 cu termen decembrie 2026, din Cap.12 al Programului național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr. 818/2025.

De asemenea, proiectul prenotat este elaborat în temeiul prevederilor art. 47 alin. (1) din Legea nr 196/2024 privind sănătatea animală

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

1. Condițiile ce au impus elaborarea proiectului de act normativ

Elaborarea prezentului proiect de act normativ este imperios necesară din cauza necesității de a îmbunătăți sistemul existent de prevenire și control al bolilor animale. Situația actuală este marcată de un cadru normativ învechit și cu lacune la capitolul medicamente de uz veterinar, inclusiv vaccinuri, ceea ce prezintă riscuri sporite de epidemii care pot afecta sănătatea publică și, implicit, economia națională, în special sectorul zootehnic. Totodată, nealinierea deplină a legislației naționale la rigorile europene creează bariere în facilitarea comerțului internațional și în accesarea de fonduri europene destinate dezvoltării sectorului.

3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

3.1. Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi

Prevederile principale ale actului normativ vizează îmbunătățirea sănătății și bunăstării animalelor prin reglementarea utilizării medicamentelor de uz veterinar și pot fi sintetizate în următoarele puncte:

1. Reducerea bolilor. Scăderea cu 20% a focarelor de boli din categoriile A și B în termen de 3 ani.
2. Extinderea vaccinării. Creșterea cu 30% a acoperirii vaccinale în zonele cu risc ridicat în primii 2 ani.

3. Trasabilitate. Implementarea unui sistem complet de înregistrare a utilizării vaccinurilor în termen de 1 an.

Soluții și Măsuri Administrative

- Reglementarea utilizării vaccinurilor. Stabilirea unor norme stricte și diferențiate în funcție de categoria bolii.
- Aprobarea planurilor oficiale. Consolidarea rolului ANSA ca autoritate responsabilă de aprobarea planurilor de vaccinare.
- Monitorizare și evidență. Crearea unui sistem de înregistrare care să includă identificarea animalelor, tipul de vaccin, data administrării și datele privind eventuala eliminare/ucidere a animalelor.

4. Cooperare și Managementul Riscului

- Colaborare Internațională: Coordonarea cu autoritățile din România și Ucraina pentru gestionarea riscurilor transfrontaliere și crearea unor zone comune de vaccinare.
- Implicarea operatorilor economici relevanți (ex: Medicamentum SRL, Farmavet SA, Vitafort - Combifeed) și a medicilor veterinari în procesul de implementare.

5. Alinierea la Standardele Europene

- Actualizarea legislației naționale pentru a răspunde cerințelor Uniunii Europene, abordând vulnerabilitățile evidențiate de epidemiile recente (Pesta Porcină Africană, Gripa Aviară).
- Protejarea sănătății publice și a siguranței alimentare prin controlul zoonozelor și reducerea impactului economic negativ asupra agriculturii.

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

Opțiunile alternative luate în considerare și motivele

Lipsa de intervenție (menținerea status quo-ului), riscuri și motive pentru respingere:

Risc major de răspândire necontrolată a bolilor: Bolile grave de Categoria A (precum Pesta Porcină Africană, Gripa Aviară) se vor putea răspândi extrem de rapid și vor provoca pagube economice și sociale uriașe fermierilor, ducând la pierderi de animale, restricții de mișcare și costuri ridicate pentru eradicare.

Compromiterea credibilității internaționale: Fără un cadru normativ solid și armonizat cu UE, Republica Moldova nu va putea demonstra un control eficient al bolilor. Acest lucru va duce la restricții severe asupra exporturilor de animale și produse animale, afectând grav sectorul zootehnic și economia națională.

Incapacitatea de a interveni rapid și eficient: Lipsa unor reguli clare și obligatorii va împiedica ANSA să ia măsuri prompte și decisive în cazul unui focar, prelungind criza și amplificând impactul negativ.

Implementarea de măsuri obligatorii (campanii de informare și educare), riscuri și motive pentru respingere:

-Insuficiență pentru boli grave. Deși campaniile de informare și educare sunt valoroase pentru creșterea gradului de conștientizare, ele nu vor fi suficiente pentru controlul unor boli cu potențial epidemic ridicat.

-Lipsa garanției. Nu vom putea garanta că toți deținătorii de animale vor adopta practicile de vaccinare și biosecuritate necesare. Conformitatea voluntară va fi sporadică, compromițând eforturile la nivel național.

-Imposibilitatea impunerii restricțiilor necesare. Fără un temei legal solid, ANSA nu va putea impune restricții de circulație sau alte măsuri obligatorii, esențiale pentru stoparea răspândirii bolii.

-Implementarea legislației cu o perioadă lungă de adaptare, riscuri și motive pentru respingere:

-Vulnerabilitate prelungită la epidemii. O perioadă lungă de tranziție va menține țara vulnerabilă în fața epidemiilor, cu aceleași riscuri economice și de sănătate publică menționate anterior.

-Afectarea parcursului de integrare europeană. Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025, nu oferă, în general, perioade lungi de adaptare pentru prevederile critice legate de controlul bolilor. O implementare tardivă va întârzia alinierea la standardele UE și va afecta negativ procesul de integrare.

Concluzie. Pe baza analizei riscurilor care se vor asocia fiecărei opțiuni alternative, va deveni evident că adoptarea și implementarea proiectului de normă va reprezenta singura cale realistă și eficientă pentru a atinge obiectivele de prevenire și control al bolilor animale, de a proteja economia națională și de a consolida statutul Republicii Moldova ca partener de încredere pe scena internațională și în procesul de integrare europeană.

4. Analiza impactului de reglementare

4.1. Impactul asupra sectorului public

Proiectul va avea un impact pozitiv și va întări rolul ANSA, oferindu-i o putere decizională și de intervenție mai bine definită. În limita bugetului anual al ANSA se vor standardiza proceduri esențiale pentru evaluarea riscurilor, elaborarea planurilor de vaccinare și monitorizarea campaniilor, eficientizând activitatea personalului. Proiectul va îmbunătăți, de asemenea, transparența și cooperarea internațională cu țările vecine. Deși va fi necesară instruirea suplimentară a personalului, beneficiile pe termen lung, inclusiv o protecție sporită a sănătății publice și facilitarea comerțului, justifică eforturile.

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.

Prin intermediul acestei hotărâri, se va institui baza de date de produse (la moment fiind accesibil Registrul de stat al produselor medicinale veterinare, gestionat de ANSA) și sistemul de farmacovigilență pentru a îndeplini sarcinile de

farmacovigilență privind siguranța și eficacitatea produselor medicinale veterinare autorizate. Acest lucru va asigura o evaluare continuă a balanței beneficiu-risc.

Conform bugetului de stat pentru anul 2026, adoptat de Parlamentul Republicii Moldova prin Legea nr. 322/2025, pentru domeniul de creștere și sănătatea animalelor, conform subprogramului 5103 au fost alocate 242842,8 mii lei. Proiectul Hotărârii Guvernului propus stabilește cadrul juridic pentru elaborarea și aprobarea actelor de punere în aplicare, respectiv pentru fiecare act de implementare vor fi stabilite în detaliu impacturile financiare și costurile estimative cu propunerile de rigoare pentru cadrul bugetar.

4.3. Impactul asupra sectorului privat

Obținerea (sau redobândirea un unele situații) și menținerea statutului ”indemn de boală” pentru anumite boli listate și emergente, va favoriza circulația liberă pe teritoriul republicii și cu dreptul de export fără restricții pe piața internațională a animalelor, produselor de origine animală și a materialului genetic, iar crescătorii de animale, sectorul privat, vor obține plus valoare din activitățile sale. Impactul asupra sectorului privat, în special asupra fermierilor și întreprinderilor zootehnice, va fi, în special prin creșterea costurilor de conformare. Fermierii vor trebui să:

- Implementeze măsuri suplimentare de biosecuritate în ferme, cum ar fi sisteme de dezinfectare și bariere sanitare.
- Modernizeze infrastructura pentru a respecta cerințele privind trasabilitatea și notificarea.
- Suporte costuri asociate cu inspecțiile veterinare regulate și procedurile stricte de control al bolilor. Estimări de costuri pentru fermieri:
 - Fermierii mari și medii: 5-8% creștere a costurilor operaționale.
 - Fermierii mici: necesită acces la fonduri europene pentru a acoperi costurile de conformare.

4.4. Impactul social

Sănătatea publică. Deși prevederile din proiect se concentrează pe animale, controlul bolilor animale are un impact pozitiv asupra sănătății publice, prevenind posibile zoonoze (boli transmisibile de la animale la om). De exemplu, controlul gripei aviare la păsări reduce riscul de transmitere la oameni.

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

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 (inspectori, tehnicieni 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.

4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal

Scopul prelucrării: Datele cu caracter personal vor fi prelucrate în scopul înregistrării și monitorizării vaccinării animalelor, precum și a circulației acestora și a produselor derivate.

Categorii de date: Acestea vor include probabil date de identificare ale proprietarilor de animale (nume, adresă, date de contact) și informații legate de unitățile deținătoare de animale (locație, număr de animale, specii, istoricul vaccinării și al sănătății).

Garanții: Se presupune că prelucrarea acestor date se va face în conformitate cu prevederile Legii nr. 195/2024 privind protecția datelor cu caracter personal, asigurând confidențialitatea, integritatea și disponibilitatea datelor. Accesul la aceste date va fi restricționat doar la personalul autorizat al ANSA și la medicii veterinari oficiali.

Riscuri: Există întotdeauna un risc minimal de acces neautorizat sau utilizare abuzivă a datelor, dar acesta va fi gestionat prin măsuri de securitate cibernetică și controale interne stricte. Perioadele de stocare a datelor vor fi stabilite în funcție de cerințele legale și de necesitățile epidemiologice.

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:

-Reducerea riscului de poluare. Prin controlul eficient al bolilor și managementul sanitar, se reduce riscul de răspândire a agenților patogeni în mediu (sol, apă), de exemplu, prin deșeurile de la animalele bolnave.

-Gestionarea deșeurilor. Sacrificarea controlată a animalelor bolnave și vaccinarea supresoare implică măsuri de biosecuritate stricte pentru eliminarea carcaselor și a subproduselor animale, minimizând impactul negativ asupra mediului.

-Utilizarea resurselor. Producția și transportul vaccinurilor, precum și activitățile de eșantionare și diagnosticare în laborator, implică un anumit consum de energie și resurse.

-Deșeuri medicale. Generarea de seringi, flacoane de vaccin și alte deșeuri medicale necesită un management adecvat pentru a preveni poluarea.

-Pe termen lung. Un sector zootehnic sănătos, cu boli controlate, contribuie la o utilizare mai eficientă a resurselor și la o amprentă ecologică mai redusă pe unitate de produs, comparativ cu situația în care bolile ar fi răspândite.

Concluzie, deși măsurile de control al bolilor veterinare, cum ar fi sacrificarea controlată și vaccinarea supresoare, implică un anumit consum de resurse (energie, materiale pentru vaccinuri și diagnostic) și generare de deșeuri medicale (seringi, flacoane), impactul lor general asupra mediului este preponderent pozitiv. Prin reducerea riscului de poluare cu agenți patogeni din deșeurile animale și printr-o

gestionare riguroasă a carcaselor și subproduselor, se minimizează răspândirea bolilor în mediu (sol, apă). Pe termen lung, un sector zootehnic sănătos, rezultat din aceste măsuri, conduce la o utilizare mai eficientă a resurselor și la o amprentă ecologică redusă per unitate de produs, demonstrând că beneficiile de mediu depășesc costurile asociate implementării acestor strategii.

Este necesar de a efectua analize periodice și de a monitoriza impactul normelor asupra mediului.

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 prevenirea și controlul bolilor grave de Categoria A.

Proiectul transpune Regulamentul delegat (UE) 2023/361, asigurând astfel compatibilitatea legislației naționale cu cerințele europene. Aceste reglementări sunt fundamentale pentru facilitarea comerțului internațional și pentru îmbunătățirea normelor de sănătatea populației. Pentru transpunerea regulamentului în legislația națională, următoarele măsuri normative sunt necesare:

- Actualizarea legislației privind neconformitățile cu substanțele farmacologic active.
- Crearea unui sistem național de trasabilitate digitalizată, care să fie compatibil cu cerințele UE pentru urmărirea și gestionarea datelor legate de medicamente de uz veterinar.
- Introducerea de noi norme de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate.

Aceste măsuri sunt necesare pentru a asigura conformitatea cu Legea nr. 196/2024, care stabilește norme de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate asigurând sănătatea animalelor.

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

Acest regulament stabilește normele privind utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate.

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 normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate, transpune Regulamentul delegat (UE) 2023/361 al Comisiei din 28 noiembrie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2016/429 al Parlamentului European și al Consiliului în ceea ce privește normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate (Text cu relevanță

pentru SEE), CELEX: 32023R0361, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 52 din 20 februarie 2023. 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-elaborarii-proiectului-hotararii-guvernului-cu-privire-la-norme-de-utilizare-a-anunilor-medicamente-de-uz-veterinar-in-vederea-prevenirii-si-controlului-anunilor-boli-listate/14844>

A fost stabilită perioada de înaintare a propunerilor și recomandărilor pe marginea proiectelor începând cu data 15.07.2025 - 28.07.2025. În vederea respectării prevederilor legislației în vigoare proiectele urmează a fi supuse avizării și consultării publice cu autoritățile publice și asociațiile de profil, 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-hotararii-de-guvern-privind-aprobarea-normei-sanitare-veterinare-norme-de-utilizare-a-anunilor-medicamente-de-uz-veterinar-in-vederea-prevenirii-si-controlului-anunilor-boli-listate-numar-unic-675maia2025/15200>

A fost stabilită perioada de consultare a propunerilor și recomandărilor pe marginea proiectelor începând cu data 23.09.2025 – 06.10.2025. Anunțul de consultare a fost expediat către asociațiile private relevante, precum: Medicamentum SRL, Farmavet SA și Î.C.S. VITAFORT-COMBIFEED S.R.L, prin adresele electronice medicamentum@mail.ru, farmavet2017@gmail.com, și data2b.md. De asemenea, anunțul a fost plasat prin scrisoarea Nr.11-01/2411 din 25.08.2025.

Proiectul a fost consultat și avizat de către Cancelaria de Stat Grupul de lucru al Comisiei de stat pentru reglementarea activității de întreprinzător, Centrul de Armonizare a Legislației, Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, Ministerul Sănătății, Ministerul Afacerilor Externe, Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării, Ministerul Mediului și Ministerul Finanțelor.

Obiecțiile, propunerile și recomandările recepționate în procesul de expertizare au fost acceptate, luate în considerare la definitivarea proiectului.

7. Concluziile expertizelor

În conformitate cu art. 32 alin.(2) al Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative proiectul și nota de fundamentare au fost examinate în ședința Grupului de lucru al Comisiei de Stat pentru Reglementarea Activității de Întreprinzător (scrisoarea Nr. 38-78-9396 din 4 septembrie 2025), ca urmare proiectul și nota de fundamentare au fost redactate conform obiecțiilor experților.

În conformitate cu art. 35 al Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative, proiectul și nota de fundamentare au fost supuse expertizei de compatibilitate de către Centrul de Armonizare, (scrisoarea nr. 31/02-126- 9195 din 29 august 2025). Obiecțiile prezentate în avizul proiectului în cauză au fost acceptate și redactate conform tehnicii legislative și a prevederilor Legii nr. 100/2017.

Proiectul și nota de fundamentare au fost supuse expertizei anticorupție de către Centrul Național Anticorupție (scrisoarea Nr. EHG25/10910 din 07.10.2025). Obiecțiile prezentate în expertiza au fost acceptate și redactate în conformitate cu art. 36 al Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative.

Proiectul și nota de fundamentare au fost supuse expertizei juridice de către Ministerul Justiției (scrisoarea 02.10.2025 nr. 04/2-9642 la nr. 11-01/2664 din 23.09.2025). Obiecțiile prezentate în expertiza au fost acceptate și redactate în conformitate cu art. 37 al Legii nr. 100/2017 cu privire la actele normative.

8. Modul de încorporare a actului în cadrul normativ existent

Norma sanitară veterinară privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate reprezintă cadrul normativ național de implementare a Legii nr.196/2024 privind sănătatea animală și este elaborat în temeiul art. 47 alin. (1) din Legea respectivă.

Prezenta hotărâre intră în vigoare la data de 08.05.2028 și se abrogă la data aderării la Uniunea Europeană. Prezentul proiect de hotărâre este elaborat în conformitate cu legislația în vigoare și nu necesită elaborarea, modificarea sau abrogarea altor acte normative.

9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ

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

1. Formarea personalului ANSA. Inspectorii și alți angajați implicați în monitorizarea și controlul unităților vor primi instruire privind utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate.

2. 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.

3. 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 de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate.

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

Secretar de Stat

Iurie SCRIPNIC

SINTEZA

la proiectul Norma sanitară veterinară privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate

Participantul la avizare, consultare publică, expertizare	Nr. crt	Conținutul obiecției, propunerii, recomandării, concluziei	Argumentarea autorului proiectului
Avizare și consultare publică			
Grupul de Lucru al Comisiei de Stat pentru Reglementarea Activității de Întreprinzător	1.	La p. 5 al proiectului Normei sanitare veterinare privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate (în continuare – proiectul) este prevăzut că autoritatea competentă permite utilizarea vaccinurilor la animale pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A, cu excepția bolilor enumerate în anexa nr. 1, numai sub controlul autorității competente și dacă acestea sunt utilizate: mai departe după text sunt prevăzute condițiile. Deoarece cuvintele „autoritatea competentă permite” pot fi interpretate ca obligativitatea de a obține un act permisiv, se recomandă reformularea prevederilor punctului respectiv cu următorul cuprins: se permite utilizarea vaccinurilor la animale pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A, cu excepția bolilor enumerate în anexa nr. 1, numai sub controlul autorității competente și dacă acestea sunt utilizate: mai departe după text (sau utilizarea vaccinurilor la animale pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A, cu excepția bolilor enumerate în anexa nr. 1, se efectuează numai sub controlul autorității competente și dacă acestea sunt utilizate: mai departe după text). De menționat, că alin. (1) al articolului 3 din Regulamentul delegat (UE) 2023/361 al Comisiei din 28 noiembrie 2022 prevede, că statele membre pot permite utilizarea vaccinurilor la animale pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A, cu excepția bolilor enumerate în partea 1 din anexa I, numai sub controlul autorității competente mai departe după text. Astfel, prin stabilirea în acest proiect a normelor de reglementare recomandate supra, statul Republica Moldova permite utilizarea vaccinurilor la animale pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A în anumite condiții	Se acceptă. S-a reformulat pct. 5

	2.	Recomandare de reformulare prin reglementare valabilă și pentru propoziția a doua al punctului 6, punctul 7 din proiect, deoarece Regulamentul delegat (UE) 2023/361 prevede că statele membre pot autoriza și pot permite. Totodată, la punctul 8, din considerentele menționate mai sus, se recomandă cuvintele „Autoritatea competentă interzice” de substituit cu cuvintele „Se interzice”. În acest context se recomandă revizuirea proiectului și reformularea tuturor prevederilor de autorizare în reglementare, fiind utilizate cuvintele „se permite” sau alte formulări de reglementare. Spre exemplu pp. 12 (Circulația transporturilor de bovine este autorizată de la unități situate în zona de vaccinare de categoria II către: să fie reformulat în Se permite circulația transporturilor de bovine de la unități situate în zona de vaccinare de categoria II către:), 13 din anexa nr. 9, alte prevederi de așa gen.	Se acceptă. S-au reformulat pp. 6,7,8 din proiect, și 12,13 din anexa nr. 8;
	3.	Prevederile punctelor 29 – 33, 36, 37, 39 stabilesc norme conform cărora autoritatea competentă interzice sau permite activități în anumite condiții, inclusiv prevăzute și în unele anexe. Se recomandă revizuirea prevederilor respective și reformularea acestora, fiind prevăzut că medicul veterinar oficial (care se prezumă a fi autoritate competentă) va interzice sau permite anumite activități prevăzute la aceste puncte cu respectarea condițiilor stabilite de proiect. Sau de reformulat prevederile respective în norme de reglementare. Spre exemplu, la p. 29 cuvintele „La punerea în aplicare a vaccinării profilactice de urgență, autoritatea competentă interzice” de substituit cu cuvintele „La punerea în aplicare a vaccinării profilactice de urgență, se interzice”.	Se acceptă. S-a reformulat pp. 29 – 33, 36, 37, 39
	4.	•Condițiile ce au impus elaborarea proiectului actului normativ La sub punctului 2.2 informația referitor la soluțiile propuse este irelevantă și necesită a fi exclusă. Totodată, această informație poate să se regăsească la compartimentul „Obiectivele urmărite și soluțiile propuse” fără a admite dublări. Și informația referitor la rezultatele așteptate ale proiectului de act normativ este irelevantă și aceasta poate să se regăsească la compartimentul „Analiza impactului”.	Se acceptă. S-a readctat pct. 2.2
	5.	•Obiectivele urmărite și soluțiile propuse	Se acceptă. S-a redactat

		La acest compartiment se recomandă de expus obiectivele și rezultatele scontate în mod măsurabil, cuantificat și fixat în timp.	
	6.	•Analiza impactului de reglementare La compartimentul respectiv (p.4.3 Impactul asupra sectorului privat) este prevăzut, că vor fi costuri directe cu achiziția vaccinurilor (dacă nu sunt subvenționate integral de stat) și plata serviciilor veterinare. Informația respectivă ridică semne de întrebare, deoarece la sub punctul 4.2 (Impactul financiar) este prevăzut că costurile de așa gen vor fi suportate din bugetul de stat. Din aceste considerare ridică semne de întrebare și informația referitor la costurile administrative și referitor la exemplul de Costuri Anuale pentru o Asociație de Fermieri. Se recomandă clarificarea informației respective.	Se acceptă. S-a redactat sub.pct. 4.2 și 4.3
	7.	•Avizarea și consultarea publică a proiectului actului normativ La acest compartiment este prezentată informația doar referitor la publicarea anunțului de inițiere a elaborării proiectului și este necesar de prevăzut linkul, prin care poate fi nemijlocit accesat proiectul și Nota de fundamentare. Totodată, se recomandă organizarea consultărilor publice a proiectului și Notei de fundamentare cu reprezentanții mediului de afaceri, fiind expuse rezultatele acestor consultări.	Se acceptă. A fost publicat Anunțul de consultare linkul este prezentat în NF.
CENTRUL DE ARMONIZARE A LEGISLAȚIEI Nr. 31/02-126- 9195 29 august 2025	1.	b) Obiecții privind compatibilitatea cu Regulamentul delegat (UE) 2023/361 Proiectul național nu a asigurat transpunerea Anexei XI la actul UE care stabilește condiții specifice pentru punerea în aplicare a vaccinării profilactice de urgență pentru prevenirea și controlul pestei ecvine africane, iar tabelul de concordanță nu indică motivele netranspunerii. Prin urmare, este necesară revizuirea proiectului național în vederea transpunerii Anexei XI la Regulamentul delegat (UE) 2023/361 și reflectarea acestui fapt în tabelul de concordanță.	Se acceptă. S-a completat cu Anexa nr.10 în tabelul de concordanță.
	2.	a) Obiecții privind tabelul de concordanță Cu referire la tabelul de concordanță, menționăm că acesta urmează a fi revizuit și ajustat după cum urmează: - în compartimentul 8 al tabelului de concordanță, va fi indicat pentru articolul 17 din Regulament, calificativul Prevederi UE neaplicabile. - pentru Anexele I - X și XII - XIV din actul UE	Se acceptă. S-a completat calificativul Prevederi UE neaplicabile în tabelul de concordanță Se acceptă. S-a completat. Pentru Anexele I - IX și XI – XIII - Compatibil

		se va indica gradul de compatibilitate Compatibil pentru fiecare dintre acestea, or cele din urmă nu sunt indicate în tabelul de concordanță.	
AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR Nr.05-4722 din 29 august 2025 La nr.18-69-8794 din 18 august 2025	1.	1. La pct.4.3 și pct.4.4, definițiile „boală de categoria A” și „boală de categoria B” se regăsesc în Hotărârea Guvernului nr.229/2025 privind aprobarea Normei sanitare veterinare cu privire la supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente, drept urmare se consideră inoportun menționarea repetată în acest proiect.	Se acceptă. S-au redactat pp.4.3 și 4.4
	2.	2. Pct.5 care transpune art.3 alin.(1) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361 va avea următorul cuprins „Utilizarea vaccinurilor la animale pentru prevenirea și controlul bolilor de categoria A, cu excepția bolilor enumerate în partea 1 din anexa I, se permite numai sub controlul autorității competente și dacă ele sunt utilizate:”	Se acceptă. S-a redactat pct. 5 după propunerea de GL CSRAÎ.
	3.	3. La pct.18.2 cuvântul „insecuritate” se va substitui cu cuvântul „biosecuritate”	Se acceptă. S-a redactat pct. 18.2
	4.	4. La pct.29.2.2 cuvântul „oocite” se va substitui cu cuvântul „ovocite”.	Se acceptă. S-a redactat
	5.	5. Pe tot parcursul textului proiectului, în Nota de fundamentare și în tabelul de concordanță cuvintele „anti microbiene” și „anti protozoare” se vor scrie la un loc.	Se acceptă. S-a redactat
MINISTERUL FINANTELOR AL REPUBLICII MOLDOVA la nr.18-69-8794 din 18 august 2025	1.	Examinând Nota de fundamentare, anexată la proiect se constată că, în compartimentul 4.2. sunt reflectate estimările privind alocările bugetare pentru perioada 2025-2027, ceea ce nu oferă o informație suficientă pentru aprecierea unui eventual impact asupra bugetului de stat, mai degrabă referința nu este relevantă, deoarece alocările pentru următorii ani vor fi efectuate în baza Cadrul Bugetar pe Termen Mediu (CBTM) 2026-2028 care la moment este în proces de definitivare. Prin urmare, estimările respective urmează a fi actualizate în conformitate cu noile prevederi bugetare.	Se acceptă. S-a redactat pct. 4.2 Nota de fundamentare a fost completată cu costurile prevăzute în Cadrul bugetar pe termen mediu (2026- 2028).

MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA Nr. 09/2798 din 03.09.2025 La nr. 18-69-8794 din 18.08.2025	1.	1. În Capitolul 1: 1.1. la punctul 2.3 textul: „prin intermediul animalelor vaccinate sau al produselor provenite de la astfel de animale” se substituie cu textul: „prin intermediul utilizării vaccinurilor sau a produselor provenite de la animale vaccinate” ; 1.2. la punctul 4.15 textul: „pentru a introduce imunitate” se substituie cu textul: „pentru a forma/produce imunitate” .	Deoarece scopul este transpunerea corectă a dreptului Uniunii, varianta „animalelor vaccinate” este singura care asigură conformitatea cu Regulamentul delegat (UE) 2023/361. Acest lucru este confirmat explicit de Ministerul Justiției, autoritatea responsabilă cu asigurarea coerenței și legalității transpunerilor.
	2.	2. În cuprinsul regulamentului și în anexa nr.1, cuvintele: „a diagnostica situația imunității” se substituie cu textul: „a determina statutul imun”	Se acceptă. S-a redactat anexa nr.1
	3.	3. În tot cuprinsul regulamentului și în anexele nr.2, nr.9, nr.10 cuvântul: „ucidere” se substituie cu cuvântul: „eutanasie” .	Se acceptă. S-a redactat anexele nr.2, nr.9, nr.10.
MINISTERUL DEZVOLTĂRII ECONOMICE ȘI DIGITALIZĂRII AL REPUBLICII MOLDOVA Nr.03-2559 din 03.09.2025 La nr.18-69-8794 din 18.08.2025		Cu referire la proiectul de hotărâre pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate (număr unic 675/MAIA/2025), în limita competențelor funcționale, comunicăm lipsa obiecțiilor și propunerilor.	-
MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE AL REPUBLICII MOLDOVA Nr. DI/3/041-8646 din 22 august 2025 La nr. 18-69-8794 din 18 august 2025	1.	Ministerul Afacerilor Externe a examinat proiectul de hotărâre pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate (număr unic 675/MAIA/2025) și, în limita competențelor funcționale, comunică lipsa de obiecții și propuneri.	-
MINISTERUL MEDIULUI		În contextul examinării proiectului de hotărâre de Guvern pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind normele de utilizare a anumitor	-

AL REPUBLICII MOLDOVA Nr.13-05/2481 din 02.09.2025 la nr. 18-69-8794 din 18.08.2025		medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate (număr unic 675/MAIA/2025), Vă comunicăm lipsa obiecțiilor și propunerilor.	
		Expertizare	
Cancelaria de Stat 24 sept. 2025, 10:32:06 Expertizare juridică și anticorupție Cristina Zamă	1.	CAL comunică lipsă de obiecții și validează proiectul.	-
Ministerul Sănătății 30 sept. 2025, 09:20:01 Expertizare juridică și anticorupție Mihaela Popa	1.	Ministerul Sănătății comunică lipsa de propuneri suplimentare	-
Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor 30 sept. 2025, 13:37:52 Expertizare juridică și anticorupție Viorica Botnari		Se ia act.	-

Ministerul Finanțelor 30 sept. 2025, 13:59:23 Expertizare juridică și anticorupție Doina Iarovoii	1.	Ministerul finanțelor a examinat repetat proiectul de hotărâre pentru aprobarea Normei sanitare veterinare privind normele de utilizare a anumitor medicamente de uz veterinar în vederea prevenirii și controlului anumitor boli listate (număr unic 675/MAIA/2025) și, în limita atribuțiilor funcționale, comunică lipsa propunerilor și obiecțiilor pe marginea proiectului indicat.	-
MINISTERUL JUSTIȚIEI AL REPUBLICII MOLDOVA 02.10.2025 nr. 04/2-9642 La nr. 11-01/2664 din 23.09.2025	1.	În conformitate cu art. 53 alin. (1) din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, „(1) În funcție de complexitatea actului normativ, elementele structurale ale actului normativ pot fi grupate după cum urmează: a) articolele și punctele – în secțiuni, însemnate succesiv cu numere ordinare exprimate prin cifre arabe. În cazul unor acte normative complexe, articolele și punctele pot fi grupate mai întâi în paragrafe și/sau subsecțiuni; b) secțiunile – în capitole, însemnate succesiv cu numere ordinare exprimate prin cifre romane; c) capitolele – în titluri, însemnate succesiv cu numere ordinare exprimate prin cifre romane;”. 2 Ținând cont de prevederea legală enunțată, punctele se vor grupa mai întâi în secțiuni, iar ulterior în capitole. Prin urmare, titlurile I și II se vor exclude din proiectul hotărârii.	Se acceptă. Titlurile I și II s-au exclus din proiectul hotărârii.
	2.	Potrivit art. 45 alin. (1) din Legea nr. 100/2017, „(1) Dispozițiile generale ale actului normativ sunt prevederile care: a) determină obiectul, scopul și domeniul de aplicare; b) orientează întreaga reglementare; c) explică termeni (noțiuni) și definesc concepte.”. Pornind de la normele enunțate, capitolul I va avea denumirea: „Dispoziții generale”.	Se acceptă. S-a modificat.
	3.	La subpct. 2.3, care transpune art. 1 alin. (1) lit. (c) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, cuvântul „vaccinurilor” se va substitui cu cuvintele „animalelor vaccinate”.	Se acceptă. S-a modificat.
	4.	La subpct. 4.3, în semnificația noțiunii „boală de categoria A” se va indica actul normativ național care transpune art. 9 alin. (1) lit. (a) din Regulamentul (UE) 2016/429, la care se face referință la art. 2 alin. (1) lit. (a) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, or, în tabelul de concordanță este indicată mențiunea „compatibil” (obieecție similară și la noțiunea „boală de categoria B”).	Se acceptă. S-a redactat la subpct. 4.3 și 4.4

	5.	La pct. 5, care transpune art. 3 alin. (1) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, menționăm că referința la „anexa nr. 1” este ambiguă, or, la art. 3 alin. (1) se face referință la partea 1 din anexa I care conține reglementări cu privire la „Boli de categoria A pentru care statele membre interzic utilizarea vaccinurilor „Infecția cu virusul pestei bovine”, care, deși sunt indicate în anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară, nu sunt clar delimitate. Prin urmare, fie la pct. 5, referința la anexa nr. 1 se va substitui cu referința la reglementările concrete, fie prevederile enunțate din anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară, se vor delimita ca elemente structurale distincte, astfel încât să fie clare prevederile la care se face referință în pct. 5 (obiecție similară și la pct. 7).	Se acceptă. S-au modificat pct. 5 și 7.
	6.	La subpct. 8.3, care transpune art. 4 lit. (c) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, se va indica actul normativ național, ce transpune art. 2 alin. (3) din Regulamentul (UE) 2019/6, la care se face referință la art. 4 lit. (c).	Se acceptă. La subpct. 8.3, care transpune Articolul 4 lit. (c) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, trimiterea se realizează către cadrul normativ național reprezentat de Legea nr. 119/2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar. Referința vizează definiția stabilită la art. 2, conform căreia un medicament de uz veterinar include orice substanță sau combinație de substanțe destinată tratării/prevenirii bolilor ori restabilirii/modificării funcțiilor fiziologice la animale. În acest context, se precizează că medicamentele imunologice de uz veterinar (atât cele inactivate, cât și cele activate) fac parte integrantă din categoria substanțelor imunologice reglementate, acoperind integral spectrul de produse la care face referire norma europeană.

	7.	La subpct. 9.1, care transpune art. 5 alin. (1) lit. (a) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „anexa nr. 2” se va substitui cu textul „pct. 1 și 2 din anexa nr. 2” , care transpun partea 1 din anexa II, la care se face referință la art. 5 alin. (1) lit. (a).	Se acceptă. S-a modificat
	8.	La pct. 10, care transpune art. 5 alin. (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „în anexa nr. 2” se va substitui cu textul „la pct. 3 din anexa nr. 2” , care transpune partea 2 din anexa II, la care se face referință la art. 5 alin. (2).	Se acceptă. S-a modificat
	9.	La subpct. 11.1, care transpune art. 6 alin. (1) lit. (a) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „prevăzute în anexa nr. 3” se va substitui cu textul „prevăzute la pct. 1 și 2 din anexa nr. 3”	Se acceptă. S-a modificat
	10.	La pct. 12, care transpune art. 6 alin. (2) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „subpct. 9.2” se va substitui cu textul „subpct. 16.1.1” , care transpune art. 7 alin. (1) lit. (a) pct. (i), la care se face referință la art. 6 alin. (2).	Se acceptă. S-a modificat
	11.	La pct. 13, care transpune art. 6 alin. (3) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „subpct. 16.1.1” se va substitui cu textul „subpct. 9.2” , care transpune art. 5 alin. (1) lit. (b), la care se face referință la art. 6 alin. (3).	Se acceptă. S-a modificat
	12.	La capitolul II, menționăm că capitolul constituie element de structură complex al actului normativ, prin urmare nu poate fi constituit dintr-o singură secțiune.	Se acceptă. S-a modificat în: Secțiunea 2-a Norme privind strategiile de vaccinare, monitorizarea bolilor și intrarea în vigoare la animalele terestre
	13.	La pct. 21, care transpune art. 9 alin. (3) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, în referința la „teritoriul mai multor țări vecine Republicii Moldova (România sau Ucraina),”, menționăm că la art. 9 alin. (3) se face referință la „teritoriul mai multor state membre”, prin urmare, în tabelul de concordanță se va modifica gradul de compatibilitate din „compatibil” în „parțial compatibil” .	Se acceptă. în tabelul de concordanță s-a modificat în „parțial compatibil”.
	14.	La pct. 22, care transpune art. 9 alin. (4) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „anexele nr. 7-14” se va revizui , or, la art. 9 alin. (4) se	Se acceptă. S-a adăugat pct. 1-5 din anexa nr. 6, pct. 1-6 din anexa nr. 7, pct. 1-7 din

		face referință la „părțile 1 și 2 din anexele VII-XIV”, ce sunt transpuse prin anexa nr. 7 pct. 1-5, anexa nr. 8 pct. 1-6, anexa nr. 9 pct. 1-7, anexa nr. 10 pct. 1-6, anexa nr. 11 pct. 1-7, anexa nr. 12 pct. 1-6, anexa nr. 13 pct. 1-6, anexa nr. 14 pct. 1-5.	anexa nr. 8, pct. 1-6 din anexa nr. 9, pct. 1-7 din anexa nr. 10, pct. 1-6 din anexa nr. 11, pct. 1-6 din anexa nr. 12, pct. 1-6 din anexa nr. 13
	15.	La pct. 23, care transpune art. 10 alin. (1) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „anexele nr. 7-14” se va revizui , or, la art. 10 alin. (1) se face referință la „partea 5 din anexele VII-XIV”, iar anexele VII-XII și anexa XIV nu are partea 5. Totodată, în referința la anexa nr. 13 se vor indica punctele concrete care transpun partea V, și anume „pct. 12-17” (obiecție similară și la subpct. 24.2).	S-a corectat. Partea a 5 are doar anexa XIII din Regulamentul delegat. Referința celelalte anexe reprezintă o eroare comisă la adoptare.
	16.	La subpct. 29.3, care transpune art. 13 alin. (1) lit. (c) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „pct. 7-9 din anexa nr. 8” se va substitui cu textul „pct. 7-10 din anexa nr. 8” , ce transpun partea III din anexa VIII, la care se face referință la art. 13 alin. (1) lit. (c) (obiecție valabilă și la pct. 33).	Se acceptă. S-a modificat
	17.	La subpct. 30.2.2, care transpune art. 13 alin. (2) lit. (b) diviziunea (ii) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „pct. 10 din anexa nr. 9” se va substitui cu textul „pct. 10-17 din anexa nr. 9” , ce transpun partea 3 punctul 3 din anexa IX, textul „pct. 10 din anexa nr. 10” se va substitui cu textul „pct. 10-13 din anexa nr. 10” , textul „pct. 10 din anexa nr. 11” se va substitui cu textul „ <u>pct. 10-12 din anexa nr. 11</u> ”, textul „pct. 9 din anexa nr. 12” se va substitui cu textul „ <u>pct. 10 din anexa nr. 12</u> ”, textul „pct. 9 din anexa nr. 13” se va substitui cu textul „ <u>pct. 9-11 din anexa nr. 13</u> ”, textul „pct. 8 din anexa nr. 14” se va substitui cu textul „ <u>pct. 8 și 9 din anexa nr. 14</u> ”, ce transpun partea 3 pct. 3 din art. 13 alin. (2) lit. (b) diviziunea (ii) (obiecție similară și la subpct. 31.2, 32.2).	Se acceptă. S-au modificat
	18.	La subpct. 34.1, textul „în conformitate cu pct. 129 – 131, 162 și 163 din hotărârea menționată” se va substitui cu textul „în conformitate cu pct. 129-131, 162, 163 din Norma sanitară veterinară menționată” (obiecție valabilă și la subpct. 34.2).	Se acceptă. S-a modificat
	19.	La subpct. 34.3, care transpune art. 13 alin. (6) lit. (c) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „în art. 71 alin. (3)” se va exclude , or, art. 71 din Legea nr. 196/2024 nu are alin. (3). Mai mult, art. 71 alin. (3) din	Se acceptă. S-a modificat

		Regulamentul (UE) 2016/429 reglementează activitatea Comisiei, care nu a fost transpus în legislația națională, în acest sens se va modifica și gradul de compatibilitate din tabelul de concordanță.	
	20.	La subpct. 37.2, care transpune art. 14 alin. (2) lit. (b) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, în care se face referință la partea 5 din anexele VII-XIV, reiterăm că doar anexa XIII din Regulamentul delegat (UE) 2023/361 are partea 5. Prin urmare, textul „anexele nr. 7-14” se va substitui cu textul „pct. 12-17 din anexa nr. 13”.	Se acceptă. S-a modificat
	21.	La pct. 39, care transpune art. 16 alin. (1) din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „tabelele anexelor nr. 7-14” se va substitui cu textul „tabelele din anexele nr. 7, nr. 9-14 și pct. 11 din anexa nr. 8”, ce transpun partea a 4-a, la care se face referință la art. 16 alin. (1) (obiecție valabilă și la subpct. 40.1.1).	Se acceptă. S-a modificat
	22.	La anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară, în coloana a treia din tabel, referințele la Hotărârea Guvernului nr. 417/2025, Hotărârea Guvernului nr. 229/2025, Hotărârea Guvernului nr. 418/2025 și Hotărârea Guvernului nr. 435/2010 se vor substitui cu referința la anexele care sunt aprobate prin hotărârile respective.	Se acceptă. S-a modificat
	23.	La subpct. 1.13 din anexa nr. 2 la Norma sanitară veterinară, cuvintele „zonei de restricții” vor fi succedate de cuvintele „stabilite în conformitate”, cu ajustarea ulterioară a textului.	Se acceptă. S-a modificat
	24.	La subpct. 1.12 din anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară, care transpune partea I pct. 1 lit. (l) din Anexa III la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, se va indica actul normativ național care transpune art. 110 alin. (2) din Regulamentul (UE) 2019/6, la care se face referință la pct. 1 lit. (l).	Se acceptă. S-a corectat (în conformitate cu prevederile Legii nr. __/__ privind produsele medicinale veterinare. Care v- intra în vigoare mai 2028. V-a exista timp suficient pentru modificarea HG.
	25.	La subpct. 2.4 din anexa nr. 4 la Norma sanitară veterinară, care transpune lit. (f) din Anexa IV la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, se va indica elementul structural care transpune art. 110 alin. (2) din Regulamentul (UE) 2019/6, la care se face referință la lit. (f).	Se acceptă. S-a corectat (în conformitate cu prevederile Legii nr. __/__ privind produsele medicinale veterinare. Care v- intra în vigoare mai 2028. V-a exista timp suficient pentru modificarea HG.

	26.	La subpct. 1.1 din anexa nr. 5 la Norma sanitar-veterinară, referința la „Hotărârea Guvernului nr. 72/2025” se va substitui cu referința la „Norma sanitară veterinară privind unitățile care dețin animale terestre, incubatoare și trasabilitatea acestora, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 72/2025” .	Se acceptă. S-a modificat
	27.	La anexa nr. 7 la Norma sanitară veterinară: La pct. 4, care transpune pct. 4 din partea I a Anexei VII la Regulamentul delegat (UE) 2023/36, menționăm că lista care urmează a fi aprobată de autoritatea competentă trebuie să transpună Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882, la care se face referință la pct. 4 (obiecție valabilă și la pct. 5 din anexele nr. 8, 10, 12).	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2018/1882 a fost transpus prin Ordin ANSA nr. 335/2025 cu privire la aprobarea Regulamentului privind notificarea și raportarea bolilor listate. La formatele și procedurile de transmitere de raportarea programelor de supravegherea programelor de eradicare și pentru cererea de recunoaștere a statutului, de indemn de boli După recomandarea de DJ s-a adăugat în text „în conformitate cu art. 23 din Legea nr. 196/2024 privind sănătatea animală”
	28.	La subpct. 8.1.3, care transpune partea 3 subpct. 3.1 lit. (c) din Anexa VII la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, menționăm că referința la „pct. 9-23 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025” se va revizui, deoarece nu transpune anexa VII la Regulamentul delegat (UE) 2020/687, la care se face referință la subpct. 3.1 lit. (c).	Se acceptă. S-a modificat în „anexa nr. 2 din Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025”
	29.	La anexa nr. 8 la Norma sanitară veterinară este necesar să fie clar indicat că dispoziția de la pct. 11 reglementează perioada de recuperare pentru FVR, astfel cum este indicat în Anexa VIII la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, pe care îl transpune.	Se acceptă. S-a modificat prin: Perioada de recuperare pentru FVR nicio cerință suplimentară specifică bolii.
	30.	La anexa nr. 9 la Norma sanitară veterinară: 5 Este necesar să fie clar indicat că dispoziția de la pct. 7 reglementează condițiile specifice pentru	Se acceptă. S-a modificat

		supraveghere clinică și de laborator consolidată, care urmează să fie pusă în aplicare în zonele de vaccinare și peri-vaccinare și în timpul vaccinării profilactice de urgență pentru prevenirea și controlul DNC, astfel cum este indicat în partea 2 din Anexa IX la Regulamentul delegat (UE) 2023/361 (obiecție similară și la pct. 6 din anexa nr. 12).	
	31.	La subpct. 15.1.2.1, care transpune partea 3 subpct. 3.5 lit. (b) diviziunea (i) din Anexa IX la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, se va revizui referința la „pct. 377 la Norma sanitar-veterinară privind subprodusele de origine animală și produsele derivate care nu sunt destinate consumului uman, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 11/2022”, or, pct. 377 nu transpune pct. 28 lit. (b)-(e) din Anexa I la Regulamentul (UE) nr. 142/2011, la care se face referință la subpct. 3.5 lit. (b) pct. (i).	Se acceptă. S-a modificat
	32.	La subpct. 15.1.2.2, care transpune partea 3 subpct. 3.5 lit. (b) pct. (ii) din Anexa IX la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, se va indica elementul structural din actul normativ național care transpune secțiunea XIV capitolul I pct. 4 lit. (b) pvct. (ii) din anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004, la care se face referință la subpct. 3.5 lit. (b).	Se acceptă. S-a modificat
	33.	La subpct. 16.1.1, care transpune subpct. 3.6 lit. (a) din partea 3 a Anexei IX la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „categoria I sau II dintr-o altă țară” vor fi succedate de cuvintele „a Uniunii Europene”, or, la subpt. 3.6 lit. (a) se face referință la categoria I sau II din alt stat membru.	Se acceptă. S-a modificat
	34.	La anexa nr. 10 la Norma sanitară veterinară: La pct. 7, cuvintele „la prezenta anexă” se vor exclude ca fiind excedente.	Se acceptă. S-a modificat
	35.	La pct. 11, textul „pct. 141-145, 150-153, 157-159 din hotărârea menționată” se va substitui cu textul „pct. 141-145, 150-153, 157-159 din Norma sanitară veterinară menționată”, or, punctele constituie elemente structurale ale Normei sanitare veterinare și nu ale Hotărârii Guvernului de aprobare a acesteia.	Se acceptă. S-a modificat
	36.	La pct. 12, care transpune subpct. 3.2 din partea 3 a Anexei X la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, cuvântul „nevaccinate” se va substitui cu cuvântul „vaccinate”, astfel cum este indicat la subpct. 3.2.	Se acceptă. S-a modificat

	37.	La anexa nr. 11 la Norma sanitară veterinară: La pct. 2, care transpune pct. 2 din partea 1 a Anexei XI la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „anexa nr. 3 la Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 73/2025” se va revizui , deoarece nu transpune anexa III la Regulamentul delegat (UE) 2020/687, la care se face referință la pct. 2.	Se acceptă. S-a modificat
	38.	La subpct. 12.1, care transpune subpct. 3.2 lit. (a) din partea 3 a Anexei XI la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „pct. 144” se va substitui cu textul „subpct. 144.1” , ce transpune art. 91 alin. (1) lit. (a) din Regulamentul delegat (UE) 2020/688, la care se face referință la subpct. 3.2 lit. (a).	Se acceptă. S-a modificat
	39.	La subpct. 12.4, care transpune subpct. 3.2 lit. (d) din partea 3 a Anexei XI la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „subpct. 2.30 din Norma sanitară 6 veterinară cu privire la supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 229/2025” se va substitui cu textul „subpct. 2.31 din Norma sanitară veterinară cu privire la supravegherea, programele de eradicare și statutul de indemn de boală pentru anumite boli listate și emergente, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 229/2025” , care transpune art. 2 alin. (18) din Regulamentul delegat (UE) 2020/689, la care se face referință la subpct. 3.2 lit. (d).	Se acceptă. S-a modificat
	40.	La anexa nr. 12 la Norma sanitară veterinară: În denumire, cuvântul „control” va fi precedat de cuvintele „prevenire și” , astfel cum este indicat în denumirea Anexei XII din Regulamentul delegat (UE) 2023/361.	Se acceptă. S-a modificat
	41.	În scopul uniformizării terminologiei, la subpct. 10.3.1, cuvântul „ucise” se va substitui cu cuvântul „eutanasiate” .	Se acceptă. S-a modificat
	42.	La subpct. 10.3.4, care transpune subpct. 3.3 lit. (d) din partea a 3-a a Anexei XII la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „anexa nr. 1 la Norma sanitară veterinară privind prevenirea, controlul și eradicarea bolilor transmisibile la animale, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr.	Se acceptă. S-a modificat

		73/2025” se va revizui , deoarece nu transpune Anexa I a Regulamentului delegat (UE) 2020/687, la care se face referință la subpct. 3.3 lit. (d).	
	43.	La anexa nr. 13 la Norma sanitară veterinară: În denumire, cuvântul „supravegheherea” se va substitui cu cuvântul „prevenirea” , astfel cum este indicat în denumirea Anexei XIII la Regulamentul delegat (UE) 2023/361.	Se acceptă. S-a modificat
	44.	Ținând cont de prevederile art. 55 alin. (4) din Legea nr. 100/2017, la pct. 11 se vor exclude cuvintele „din prezenta anexă” .	Se acceptă. S-a modificat
	45.	La subpct. 16.1, care transpune subpct. 4.1 lit. (a) din partea 5 a Anexei XIII la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „pct. 2” se va substitui cu textul „pct. 13” , ce transpune pct. 2, la care se fac referință la subpct. 4.1 lit. (a) (obiecție valabilă și la subpct. 16.3.1, 16.4.1, 16.5.1, 17.1).	Se acceptă. S-a modificat.
	46.	L subpct. 16.2, care transpune subpct. 4.1 lit. (b) din partea 5 a Anexei XIII din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, cu referire la cuvintele „altă țară” se va ține cont că la subpct. 4.1 lit. (b) se face referință la alt stat membru UE (obiecție valabilă și la subpct. 16.2.1, 16.3, 16.4.5, 16.5.4).	Se acceptă. S-a corectat în țară Uniunii Europene
	47.	La subpct. 16.5.4, care transpune subpct. 4.1 lit. (e) pct. (iv) din partea 5 la Anexa XIII din Regulamentul delegat (UE) 2023/361, textul „16.4.1-16.4.3” se va substitui cu textul „16.5.1-16.5.3” , care transpun pct. (i)-(iii), la care se face referință la subpct. 4.1 lit. (e) pct. (iv).	Se acceptă. S-a modificat.
	48.	La subpct. 17.1.2, care transpune subpct. 4.2 lit. (a) pct. (ii) din partea 5 a Anexei XIII la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, menționăm că referința la „Capitolul IV, art. 10 sau în care ouăle sunt manipulate și prelucrate în conformitate cu Capitolul V, art. 17, alin. (3) din Legea nr. 296/2017 privind cerințele generale de igienă a produselor alimentare” este greșită , or, elementele structurale enunțate nu transpun secțiunea X capitolul II din Anexa III la Regulamentul (CE) nr. 853/2004 și capitolul XI din 7 Anexa II la Regulamentul (CE) nr. 852/2004, la care se fac referință la subpct. 4.2 lit. (a) pct. (ii).	Se acceptă. S-a modificat.
	49.	La subpct. 17.2, care transpune subpct. 4.2 lit. (b) din partea 5 a Anexei XIII la Regulamentul delegat (UE) 2023/361, cuvântul „este” se va substitui cu cuvântul „poate fi” , astfel cum este indicat la subpct. 4.2 lit. (b).	Se acceptă. S-a modificat.

