



GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÂRE nr. ____

din _____ 2026

Chișinău

Cu privire la aprobarea Cerințelor specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

În temeiul art. 18 alin. (2) și (3) din Legea nr.82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr. 199-201 art. 265), Guvernul HOTĂRĂȘTE:

1. Se aprobă:

1.1. Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, conform anexei nr. 1;

1.2. Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora, conform anexei nr. 2.

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. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar și se abrogă la data aderării Republicii Moldova la Uniunea Europeană.

4. La data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, se abrogă Hotărârea Guvernului nr. 298/2011 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind

măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2011, nr. 87-90, art. 426), cu modificările ulterioare.

Prim-ministru

ALEXANDRU MUNTEANU

Contrasemnează:

Ministrul agriculturii
și industriei alimentare

Ludmila Catlabuga

NORMĂ
privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând
utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz
veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active
interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora transpune Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 al Comisiei din 7 iulie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului cu cerințe specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, CELEX: 32022R1644, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 248 din 26 septembrie 2022, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2562 al Comisiei din 3 iunie 2024.

1. Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora (în continuare – *Normă*) stabilește cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora.

2. În sensul prezentei Norme, se aplică noțiunile prevăzute în Norma sanitară veterinară privind modul de examinare a neconformităților suspectate sau confirmate, ca urmare a utilizării reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor, neautorizate sau interzise, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 505/2025, și în Norma sanitară veterinară privind metodele analitice pentru reziduurile de substanțe farmacologic active utilizate la animalele de la care se obțin produse alimentare, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 721/2023, precum și următoarele noțiuni:

animale de la care se obțin produse alimentare – animale selecționate, crescute, deținute, sacrificate sau recoltate în scopul producerii de alimente;

eșantion oficial – un eșantion prelevat de autoritatea competentă care poartă, în scopul examinării reziduurilor sau a substanțelor enumerate în anexa nr. 1, o mențiune privind specia, tipul, cantitatea în cauză, metoda de colectare și detalii de identificare a sexului animalului și a originii animalului sau a produsului de origine animală, după caz;

eșantionare direcționată – prelevarea unuia sau a mai multor eșantioane oficiale cu scopul de a maximiza posibilitatea de a depista nerespectarea limitelor maxime pentru reziduuri sau a nivelurilor maxime pentru substanțele farmacologic active;

eșantionare aleatorie – prelevarea unuia sau a mai multor eșantioane oficiale luate în considerare din punct de vedere statistic pentru a furniza date reprezentative;

eșantionare suspectă – prelevarea de eșantioane oficiale ca urmare a unor rezultate neconforme ale controalelor sau ca urmare a oricărei neconformități, suspectate sau confirmate, astfel cum se prevede în Norma sanitară veterinară privind modul de examinare a neconformităților suspectate sau confirmate, ca urmare a utilizării reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor, neautorizate sau interzise, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 505/2025;

matrice – material din care se prelevă un eșantion, inclusiv părțile corpului animalelor, fluidele, excrementele, țesuturile, produsele de origine animală, subprodusele de origine animală, hrana animalelor și apa;

reziduu – reziduu de substanțe cu acțiune farmacologică, de metaboliți ai unor astfel de substanțe, de produși de degradare ai acestor substanțe și de alte substanțe înrudite prezente în animale sau în produsele de origine animală.

3. Se controlează utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și prezența substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora enumerate în anexa nr. 1.

4. În ceea ce privește planurile naționale de control bazate pe riscuri pentru producția din Republica Moldova, astfel cum se specifică la pct. 5, 6 și 7 din Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora, autoritatea competentă controlează combinațiile de grupe de substanțe și grupe de produse în conformitate cu anexa nr. 2 și adoptă o strategie de eșantionare în conformitate cu criteriile stabilite în anexa nr. 3.

5. În ceea ce privește planurile naționale de supraveghere aleatorizată pentru producția din Republica Moldova, astfel cum se specifică la pct. 8-11 din Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora, autoritatea competentă controlează combinațiile de grupe de substanțe și grupe de produse în conformitate cu anexa nr. 4 și adoptă o strategie de eșantionare în conformitate cu criteriile stabilite în anexa nr. 5.

6. În ceea ce privește planurile naționale de control bazate pe riscuri pentru importul din alte țări, astfel cum se specifică la pct. 12, 13 și 14 din Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora, autoritatea competentă controlează combinațiile de grupe de substanțe și grupe de produse în conformitate cu anexa nr. 6 și adoptă o strategie de eșantionare în conformitate cu criteriile stabilite în anexa nr. 7.

Anexa nr. 1

la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

MONITORIZAREA

reziduurilor de substanțe farmacologic active în produse alimentare de origine animală (grupa A și grupa B)

1. Grupa A – substanțe farmacologic active interzise sau neautorizate la animalele de la care se obțin produse alimentare:

1.1. substanțe cu efect hormonal și tireostatic și β -agoniste a căror utilizare este interzisă în Norma sanitar-veterinară privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β -agoniste în creșterea animalelor, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 942/2010:

- 1.1.1. stilbeni;
- 1.1.2. agenți antitiroidieni;
- 1.1.3. steroizi;
- 1.1.4. lactone ale acidului rezorcilic, inclusiv zeranol;
- 1.1.5. β -agoniste;

1.2. substanțe interzise enumerate în tabelul din anexa nr. 2 conform listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic, interzise animalelor de la care se obțin produse alimentare, aprobată de către autoritatea competentă:

- 1.2.1. cloramfenicol;
- 1.2.2. nitrofurani;
- 1.2.3. dimetridazol, metronidazol, ronidazol și alți nitro-imidazoli;
- 1.2.4. alte substanțe;

1.3. substanțe farmacologic active care nu sunt enumerate în tabelul din anexa nr. 2 din punct de vedere farmacologic, autorizate pentru animalele de la care se obțin produse alimentare și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime (LRM), aprobată de către autoritatea competentă, sau substanțe neautorizate pentru utilizarea în hrana animalelor de la care se obțin produse alimentare în Republica Moldova în conformitate cu Cerințele sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 27/2020:

- 1.3.1. vopsele;
- 1.3.2. produse de protecție a plantelor, astfel cum sunt definite în Legea nr. 403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative, și produse biocide, astfel cum sunt definite în Regulamentul sanitar privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor

biocide, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 344/2020, care pot fi utilizate în creșterea animalelor de la care se obțin produse alimentare;

- 1.3.3. substanțe antimicrobiene;
- 1.3.4. coccidiostatice, histomonostatice și alți agenți antiparazitari;
- 1.3.5. hormoni proteici și peptidici;
- 1.3.6. medicamente antiinflamatoare, sedative și orice alte substanțe farmacologic active;
- 1.3.7. substanțe antivirale.

2. Grupa B – Substanțe farmacologic active autorizate pentru utilizarea la animalele de la care se obțin produse alimentare:

2.1. substanțe farmacologic active enumerate în tabelul din anexa nr. 1 din Lista substanțelor active din punct de vedere farmacologic, autorizate pentru utilizare la animalele de la care se obțin produse alimentare și clasificarea lor în funcție de limitele reziduale maxime (LRM), aprobată de către autoritatea competentă:

- 2.1.1. substanțe antimicrobiene;
- 2.1.2. insecticide, fungicide, antihelmintice și alți antiparazitari;
- 2.1.3. sedative;
- 2.1.4. medicamente antiinflamatoare nesteroidiene, corticosteroizi și glucocorticoizi;
- 2.1.5. alte substanțe farmacologic active.

3. Coccidiostatice și histomonostatice autorizate și prezente în Registrul aditivilor pentru hrana animalelor al Uniunii Europene, act recunoscut și preluat conform pct. 7 din Cerințele sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 27/2020.

Anexa nr. 2

la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

CRITERII

pentru selectarea combinației specifice de grupe de substanțe și grupe de produse pentru planul național de control bazat pe riscuri pentru producția din Republica Moldova, menționată la punctul 4 din Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

1. Substanțele din grupa A. Combinații de grupe de substanțe și grupe de produse:

Grupa de substanțe prin trimitere la anexa nr. 1	Grupe de produse									
	Bovine, ovine și caprine	Porcine	Ecvine	Păsări de curte	Acvacultură (pești cu înotătoare, crustacee și alte produse de acvacultură)	Lapte crud de bovine, ovine și caprine	Ouă de găină și alte ouă	Iepuri, vânat de crescătorie, reptile și insecte	Miere	Membrane ⁽¹⁾
A.1	X	X						X ⁽²⁾		
A.1	X	X	X					X ⁽³⁾		
A.1	X	X	X		X ⁽⁴⁾			X ⁽³⁾		
A.1	X	X						X ⁽³⁾		
A.1	X	X	X	X				X ⁽³⁾		
A.2	X	X	X	X	X	X	X	X	X	X
A.3					X					
Grupa A	X	X	X	X	X		X	X		
A.3	X	X	X	X	X	X	X	X ⁽²⁾	X	
A.3	X	X		X			X	X ⁽²⁾		
A.3										
Grupa A	X	X	X	X		X		X	X	
A.3										

⁽¹⁾ Astfel cum sunt definite în Norma sanitară veterinară privind sănătatea animală referitoare la circulația și manipularea transporturilor de anumite specii și categorii de animale, de materiale germinative și de produse de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 439/2025.

⁽²⁾ Nu are relevanță pentru insecte.

⁽³⁾ Relevanță doar pentru reptile.

⁽⁴⁾ Relevanță doar pentru pești cu înotătoare.

2. Grupele de reziduuri sau de substanțe se analizează în eșantioane prelevate de la animalele de la care se obțin produse alimentare, inclusiv, după

caz, din excrementele lor și din fluidele lor corporale, precum și din produse de origine animală neprelucrate, furaje, apă și subprodusele de origine animală.

3. În cazul în care există indicii sau suspiciuni că se pot practica tratamente ilegale vizând grupele de reziduuri sau de substanțe din specii sau produse care nu sunt incluse în planul de control național, aceste controale trebuie să fie incluse și în planul de control bazat pe riscuri pentru producția din Republica Moldova.

4. Criterii pentru selectarea substanțelor specifice pentru testare în cadrul fiecărei grupe de substanțe:

4.1. frecvența neconformităților depistate în Republica Moldova sau raportate în rezultatele din alte țări, în special atunci când sunt notificate în cadrul Sistemului rapid de alertă pentru alimente și furaje (RASFF) al Republicii Moldova sau prin alte sisteme de alertă internaționale, ori în cazul în care există dovezi că în alte țări se utilizează substanțe neautorizate în Republica Moldova pentru utilizare la animalele de la care se obțin produse alimentare;

4.2. disponibilitatea unor metode de laborator și a unor standarde analitice;

4.3. substanțele farmacologic active susceptibile de a fi utilizate în mod abuziv pentru a crește producția sau conversia furajelor;

4.4. substanțele interzise sau neautorizate pentru care există indicii de utilizare abuzivă;

4.5. riscul posibil pentru consumatori sau pentru anumite categorii de populație care rezultă din consumul de reziduuri prezente în produsele alimentare, luând în considerare informațiile puse la dispoziție, printre altele, de către Agenția Europeană pentru Medicamente și de către Comitetul mixt de experți *Codex Alimentarius* pentru aditivii alimentari sau, în absența unor astfel de informații, alte surse de informații, cum ar fi publicațiile științifice sau evaluarea riscurilor la nivel național.

5. Criterii pentru selectarea animalelor și a produselor de origine animală:

5.1. indicii ale utilizării anumitor substanțe farmacologic active, inclusiv mutilări la urechi sau la coadă sau prezența semnelor de injectare;

5.2. caracteristicile sexuale secundare, modificările comportamentale, semnele de boală sau de tulburări cronice, starea de sănătate diferită a anumitor animale din cadrul unui grup;

5.3. sexul, vârsta și starea de gestație a animalelor;

5.4. istoricul veterinar al animalului și certificatul de sănătate;

5.5. animalele care prezintă o bună conformație fizică și o musculatură bine dezvoltată, cu puțină grăsime.

6. Substanțele din grupa B. Criterii pentru selectarea substanțelor specifice pentru testare în cadrul fiecărei grupe de substanțe:

6.1. frecvența depistării de neconformități în eșantioanele prelevate în Republica Moldova, în eșantioanele altor țări, în special atunci când sunt notificate în cadrul Sistemului rapid de alertă pentru alimente și furaje (RASFF) al Republicii Moldova;

6.2. disponibilitatea unor metode de laborator și a unor standarde analitice;

6.3. informații privind cantitățile de medicamente de uz veterinar produse, importate, exportate, comercializate și vândute pentru o anumită specie de animale de la care se obțin produse alimentare;

6.4. informații privind lanțul de distribuție a medicamentelor de uz veterinar, registrul național al substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri, informații privind cele mai populare modele de prescriere;

6.5. probabilitatea utilizării abuzive a substanțelor farmacologic active;

6.6. limitele maxime pentru reziduuri și nivelurile maxime pentru substanțele farmacologic active și aditivii furajeri, inclusiv restricțiile (de exemplu, neutilizarea la animalele în lactație);

6.7. formulările de medicamente de uz veterinar pentru care au fost stabilite perioade lungi de așteptare, după tratamentul animalelor, pentru a se asigura că produsele de origine animală neprelucrate comestibile respectă limitele maxime pentru reziduuri aplicabile în Republica Moldova;

6.8. eventuala tratare cu medicamente de uz veterinar a animalelor de la care se obțin produse alimentare în afara condițiilor autorizației de comercializare, precum și tratarea cu medicamente de uz veterinar a peștilor de la care se obțin produse alimentare.

7. Criterii pentru selectarea grupelor de substanțe, a animalelor și a produselor de origine animală:

7.1. informațiile privind autorizațiile de introducere pe piață ale medicamentelor de uz veterinar care conțin substanțe farmacologic active pentru anumite specii de animale și clase de producție;

7.2. informațiile privind autorizațiile de introducere pe piață ale aditivilor furajeri pentru anumite specii de animale și clase de producție;

7.3. informațiile privind frecvența de utilizare a substanțelor din anumite categorii de substanțe la anumite specii de animale;

7.4. frecvența depistării de neconformități în ceea ce privește reziduurile de substanțe farmacologic active și de aditivi furajeri pentru fiecare categorie de producție;

7.5. informațiile privind ratele rezistenței la antimicrobiene în anumite sectoare de producție animalieră.

Anexa nr. 3

la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

CRITERII

pentru strategia de eșantionare pentru planul național de control bazat pe riscuri pentru producția din Republica Moldova

1. Eșantionarea se efectuează la intervale variabile repartizate uniform pe parcursul tuturor lunilor anului sau pe parcursul perioadei de producție. În acest context, se consideră că o serie de substanțe farmacologic active sunt administrate numai în anumite sezoane.

2. Eșantionarea se efectuează la momentul sacrificării, colectării sau recoltării ori în apropierea acestor operațiuni. Pentru substanțele din grupa A, eșantionarea ar trebui efectuată, de asemenea, în orice etapă relevantă a ciclului de viață al animalelor.

3. Toate eșantioanele trebuie să fie direcționate în conformitate cu criteriile stabilite în planul național de control. Pentru substanțele din grupa A, eșantionarea trebuie să fie direcționată către depistarea tratamentelor ilegale cu substanțe interzise sau neautorizate – astfel încât animalele cele mai susceptibile să fi fost tratate să fie selectate în mod preferențial față de celelalte animale și, întrucât această eșantionare se efectuează în mare parte în cadrul fermei, poate fi adecvată eșantionarea apei de băut și a furajelor, în plus față de materialele necomestibile, cum ar fi sângele, urina, materiile fecale, părul etc.

4. Pentru substanțele din grupa B, eșantioanele cuprind numai țesuturi/produse comestibile (obiectivul este de a verifica respectarea limitelor maxime pentru reziduuri și a nivelurilor maxime). Eșantionarea trebuie să vizeze produsele provenite de la animalele care să fi fost tratate cu o anumită substanță farmacologic activă sau cu o anumită substanță dintr-o clasă terapeutică a medicamentelor de uz veterinar.

5. Pentru a controla utilizarea ilegală a substanțelor, poate fi adecvată eșantionarea de la locurile de injectare. În cazul în care eșantioanele sunt prelevate de la locurile de injectare, acest fapt trebuie menționat în mod clar atunci când se raportează rezultatele analitice ale testării acestor eșantioane.

6. Criterii pentru selectarea animalelor sau a produselor care urmează să fie controlate pentru fiecare operator din sectorul alimentar care urmează să fie controlat:

- 6.1. istoricul de neconformitate al fermei sau al producătorului;
- 6.2. deficiențele în aplicarea medicamentelor de uz veterinar, deficiențele identificate în cadrul controalelor anterioare, raportarea unei creșteri a pierderilor de animale în fermă, starea de sănătate a animalelor din fermă, situația epidemiologică a regiunii;
- 6.3. informațiile privind sistemul de creștere a animalelor, sistemul de îngrășare, rasa și sexul animalelor;
- 6.4. practicile curente de administrare a anumitor substanțe farmacologic active în cadrul sistemului respectiv de creștere a animalelor sau de producție;
- 6.5. indiciile referitoare la utilizarea substanțelor farmacologic active;
- 6.6. absența sau lipsa de fiabilitate a controalelor proprii, apartenența la sisteme de asigurare a calității (dacă sunt disponibile) și rezultatele testelor efectuate în cadrul acestor sisteme;
- 6.7. dovezile privind supravegherea insuficientă a fermei de către medicii veterinari;
- 6.8. eșantionarea reprezentativă indiferent de dimensiunea operatorului din sectorul alimentar.

7. Criterii pentru selectarea abatoarelor, a unităților de tranșare, a unităților pentru producția de lapte, a unităților pentru producția și introducerea pe piață a produselor din acvacultură, a unităților pentru miere și a centrelor pentru ouă și de ambalare a ouălor de unde trebuie prelevate eșantioane:

- 7.1. criteriile enumerate la pct. 4 și 6 din anexa nr. 2 și la pct. 6 din prezenta anexă;
- 7.2. ponderea unităților respective din volumul total de producție a țării;
- 7.3. neconformitățile identificate în cadrul controalelor anterioare utilizarea substanțelor farmacologic active și a reziduurilor acestora la animale și la produsele de origine animală;
- 7.4. originea și rutele de transport ale animalelor sacrificate, precum și ale laptelui, ouălor sau mierii;
- 7.5. absența participării la programe de asigurare a calității (dacă sunt disponibile);
- 7.6. domeniul de aplicare și rezultatele controalelor proprii privind reziduurile.

8. La prelevarea eșantioanelor se evită eșantionarea multiplă (prelevarea mai multor eșantioane diferite de la un singur animal/produs (cu excepția cazului în care diferitele eșantioane sunt analizate pentru un grup diferit de substanțe) sau eșantionarea mai multor animale/produse de la un singur producător într-o anumită zi, atunci când se pot preleva eșantioane de la animale/produse de la mai mulți

producători care ar îndeplini criteriile de direcționare), cu excepția cazului în care operatorul a fost identificat pe baza criteriilor incluse la pct. 6 sau în care a fost furnizată o justificare în planul de control. Se asigură respectarea frecvenței planificate a controalelor.

Anexa nr. 4

la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

CRITERII

pentru selectarea combinației specifice de grupe de substanțe și grupe de produse pentru planul național de supraveghere aleatorizată pentru producția din Republica Moldova menționate la punctul 5 din Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

1. Substanțele din grupa A. Eșantioanele care constau în combinații de grupe de substanțe și grupe de mărfuri sunt diferite de eșantioanele prelevate, menționate în planurile naționale de control bazat pe riscuri pentru producția națională.

2. Substanțele din grupa B. Combinații de grupe de substanțe și grupe de produse:

Grupa de substanțe	Bovine, ovine și caprine	Porcine	Ecvine	Păsări de curte	Acvacultură (pești cu înotătoare, crustacee și alte produse de acvacultură)	Lapte crud de bovine, ovine și caprine	Ouă de găină și alte ouă	Iepuri, vânat de crescătorie, reptile și insecte	Miere
B1	X	X	X	X	X	X	X	X	X
B1	X	X	X	X	X	X	X	X	X
B1	X	X	X					X	
B1	X	X	X	X		X		X	
B1									
B2	X	X	X	X			X	X	

3. Fiecare eșantion pentru un anumit tip de animal sau de produs trebuie analizat pentru o gamă cât mai largă de grupe de substanțe enumerate în tabelul inclus în prezenta anexă, în măsura în care acest deziderat este realizabil.

4. Se asigură acoperirea, prin planul de supraveghere, a tuturor grupelor de substanțe enumerate în tabel pentru un anumit tip de animal sau de produs. Controalele se efectuează pentru cât mai multe substanțe farmacologic active în cazul cărora au fost stabilite limite maxime pentru reziduuri în tabelul din anexa nr. 1 conform listei substanțelor active din punct de vedere farmacologic, autorizate pentru animalele de la care se obțin produse alimentare și clasificarea

lor în funcție de limitele reziduale maxime (LRM), aprobată de către autoritatea competentă sau pentru aditivii furajeri în cazul cărora au fost stabilite limite maxime pentru reziduuri și niveluri maxime în conformitate cu Cerințele sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 27/2020.

la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

CRITERII

pentru strategia de eșantionare privind planul național de supraveghere aleatorizată a producției din Republica Moldova menționate la punctul 5 din Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

1. Eșantionarea trebuie să fie aleatorie, să se efectueze la momentul sacrificării, colectării sau recoltării sau în apropierea acestor operațiuni și să fie reprezentativă pentru modelul de producție/consum național:

1.1. pentru substanțele din grupa A, eșantionarea se efectuează pe tot parcursul procesului de producție a animalelor de la care se obțin produse alimentare și al produselor de origine animală neprelucrate, de la animale vii de la care se obțin produse alimentare, din părțile corpului acestora, din excremente și fluide corporale, precum și din țesuturi, produse de origine animală, subproduse de origine animală, hrană pentru animale și apă, în funcție de matricea cea mai relevantă;

1.2. pentru substanțele din grupa B, se prelevă eșantioane numai din carnea proaspătă sau congelată, din organele comestibile, din ouă, lapte sau miere (cât mai aproape de data producției), care nu au fost supuse unei prelucrări sau amestecări ulterioare.

2. În cazul în care mai multe categorii de substanțe urmează să fie analizate dintr-un singur eșantion, dimensiunea eșantionului se ajustează în consecință.

Anexa nr. 6

la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

CRITERII

pentru selectarea combinației specifice de grupe de substanțe și grupe de produse pentru planul național de control bazat pe riscuri pentru importurile din alte țări, menționate la punctul 6 din Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

1. Criteriile enumerate în anexa nr. 2.

2. Informații, dacă sunt disponibile, cu privire la:

2.1. notificările Sistemului rapid de alertă pentru alimente și furaje (RASFF) al Republicii Moldova și informațiile disponibile pentru reziduurile din produsele alimentare importate;

2.2. rezultatele controalelor efectuate în alte țări;

2.3. nivelul garanțiilor oferite de către importator cu privire la conformitatea alimentelor de origine animală importate privind substanțele farmacologic active, inclusiv respectarea limitelor maxime pentru reziduuri și a nivelurilor maxime aplicabile în Republica Moldova sau atestarea neutilizării anumitor substanțe;

2.4. evidențe ale neconformităților pentru operatorii din sectorul alimentar sau importatorii individuali identificate în cadrul controalelor anterioare ale importurilor efectuate de către autoritatea competentă din Republica Moldova.

3. Informații furnizate de către serviciile internaționale, dacă sunt disponibile, cu privire la:

3.1. utilizarea în altă țară a unor substanțe farmacologic active care sunt interzise sau neautorizate în Republica Moldova, existența unor informații referitoare la restricții privind o astfel de utilizare, practicile de administrare pentru medicamentele de uz veterinar (de exemplu, cu sau fără implicarea unor profesioniști autorizați în domeniul sănătății animalelor);

3.2. distribuția medicamentelor de uz veterinar și dacă acestea sunt disponibile fără prescripție sau sunt eliberate pe bază de prescripție veterinară;

3.3. dacă există o obligație de a ține evidențe privind tratamentul cu medicamente de uz veterinar în fermele din altă țară;

3.4. dacă și cum sunt identificate animalele (și, prin urmare, cum se poate face legătura cu tratamentele).

Anexa nr. 7

la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

CRITERII

pentru strategia de eșantionare pentru planul național de control bazat pe riscuri pentru importurile din alte țări, menționată la punctul 6 din Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

1. Eșantionarea trebuie să fie direcționată în conformitate cu normele stabilite în anexa nr. 6, completate de normele prevăzute în anexa nr. 3.
2. Pentru substanțele din grupa A, eșantionarea trebuie să fie direcționată către depistarea tratamentelor ilegale cu substanțe interzise sau neautorizate.
3. Pentru substanțele din grupa B, eșantionarea trebuie să fie direcționată către controlul respectării limitelor maxime pentru reziduuri sau a nivelurilor maxime pentru reziduurile substanțelor farmacologic active.
4. Eșantioanele se prelevă la punctul de intrare în Republica Moldova.

NORMĂ

privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora

Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora transpune parțial Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646 al Comisiei din 23 septembrie 2022 privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora, CELEX: 32022R1646, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 248 din 26 septembrie 2022, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/2563 al Comisiei din 24 septembrie 2024.

Capitolul I**OBIECT, DOMENIU DE APLICARE ȘI DEFINIȚII**

1. Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora (în continuare – *Normă*), incluzând planurile naționale multianuale de control, asigură implementarea normelor prevăzute în Legea nr. 82/2024 privind controale oficiale în domeniul agroalimentar.

2. În scopul efectuării controalelor oficiale privind utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi în

hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, prezenta Normă prevede următoarele:

2.1. frecvența minimă anuală uniformă a prelevării de eșantioane în cadrul controalelor oficiale, având în vedere pericolele și riscurile asociate substanțelor în cauză;

2.2. măsurile specifice suplimentare și conținutul specific suplimentar pentru Planul național multianual de control (în continuare – *PNMAC*), menționat la art. 78 alin. (1), pe lângă cele prevăzute la art. 79 din Legea nr. 82/2024 privind controale oficiale în domeniul agroalimentar.

3. În sensul prezentei Norme se aplică noțiunile din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, din Norma sanitară veterinară privind modul de examinare a neconformităților suspectate sau confirmate, ca urmare a utilizării reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor, neautorizare sau interzise, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 505/2025, precum și din Norma sanitară veterinară privind metodele analitice pentru reziduurile de substanțe farmacologic active utilizate la animalele de la care se obțin produse alimentare, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 721/2023.

Capitolul II

CONȚINUTUL SUPLIMENTAR SPECIFIC AL PNMAC

4. Autoritatea competentă asigură faptul că partea din PNMAC referitoare la efectuarea controalelor oficiale privind utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi în hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora în animalele vii și în produsele de origine animală conține următoarele:

4.1. planul național de control bazat pe riscuri pentru producția din Republica Moldova, astfel cum este prevăzut la pct. 5, 6 și 7;

4.2. planul național de supraveghere aleatorie pentru producția din Republica Moldova, astfel cum este prevăzut la pct. 8-11;

4.3. planul național de control bazat pe riscuri pentru importurile din alte țări, astfel cum este prevăzut la pct. 12, 13 și 14.

5. Autoritatea competentă elaborează un plan național de control bazat pe riscuri pentru substanțele din grupele A și B prevăzute în anexa nr. 1 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale în utilizarea substanțelor farmacologic active, aditivi furajeri și a reziduurilor acestora, în scopul verificării conformității animalelor de la care se obțin produse alimentare și a produselor de origine animală produse în Republica Moldova cu legislația care reglementează utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi în hrana animalelor și a substanțelor

farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, precum și pentru verificarea respectării limitelor maxime pentru reziduuri (LMR) și a nivelurilor maxime (NM) aplicabile în alimente.

6. Planul național de control bazat pe riscuri pentru producția din Republica Moldova conține următoarele:

6.1. lista combinațiilor de substanțe și specii, produse și matrice în conformitate cu anexa nr. 2 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora;

6.2. strategia de eșantionare stabilită de către autoritatea competentă în conformitate cu anexa nr. 3 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora;

6.3. frecvențele efective de eșantionare decise de către autoritatea competentă ținând seama de frecvențele minime anuale ale controalelor prevăzute în tabelul 1 din anexa nr. 1 la prezenta Normă;

6.4. metodele analitice care trebuie utilizate și caracteristicile lor în materie de performanță;

6.5. informațiile detaliate menționate la pct. 14 și 15.

7. În temeiul art. 80 alin. (2) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, pe parcursul executării PNMAC, autoritatea competentă revizuieste planul național bazat pe riscuri pentru producția din Republica Moldova pentru a ține seama de tratamentele ilegale identificate, în special prin planul de supraveghere.

8. Autoritatea competentă elaborează un plan național de supraveghere aleatorie a producției din Republica Moldova, în cadrul căruia se efectuează controale oficiale pentru a asigura monitorizarea unui spectru larg de substanțe.

9. Planul național de supraveghere aleatorie pentru producția din Republica Moldova conține următoarele:

9.1. lista combinațiilor de substanțe și specii, produse și matrice în conformitate cu anexa nr. 4 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora;

9.2. strategia de eșantionare stabilită de către autoritatea competentă în conformitate cu anexa nr. 5 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate

ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora;

9.3. frecvențele efective de eșantionare decise de către autoritatea competentă ținând seama de frecvențele minime de eșantionare prevăzute în anexa nr. 2 la prezenta Normă;

9.4. informațiile detaliate menționate la pct. 15.

10. În conformitate cu cerințele privind metodele de analiză prevăzute în Norma sanitară veterinară privind metodele analitice pentru reziduurile de substanțe farmacologic active utilizate la animalele de la care se obțin produse alimentare, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 721/2023, autoritatea competentă utilizează metode analitice pentru analiza substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi în hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora din produsele de origine animală, analiză care generează rezultate cantitative sau semicantitative, inclusiv atunci când aceste reziduuri sunt identificate și cuantificate la niveluri inferioare în raport limitele maxime pentru reziduuri (LMR).

11. Autoritatea competentă raportează pentru controalele privind utilizarea substanțelor autorizate, care asigură includerea tuturor concentrațiilor egale sau mai mari decât capacitatea de detecție pentru screening ($CC\beta$) a metodei, asigurându-se, în același timp, că se obține cea mai mică valoare $CC\beta$ care este realizabilă în mod rezonabil pentru metodele utilizate pentru efectuarea analizelor de screening. Pentru testele efectuate exclusiv prin metode de confirmare, se raportează toate rezultatele cuantificabile. În cazul utilizării unor metode de screening țintite sau nețintite, autoritatea competentă raportează Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare cu privire la utilizarea și rezultatele acestor metode analitice.

12. Autoritatea competentă elaborează un plan național de control bazat pe riscuri pentru animalele de la care se obțin produse alimentare și pentru produsele de origine animală care sunt destinate introducerii pe piața Republicii Moldova și care intră în Republica Moldova prin posturile lor de control la frontieră (PCF) și prin alte puncte de intrare, pentru verificarea conformității privind utilizarea substanțelor farmacologic active enumerate în anexa nr. 1 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora și a respectării limitelor maxime pentru reziduuri și a nivelurilor maxime aplicabile.

13. Controalele privind utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi în hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora se efectuează în cadrul controalelor oficiale desfășurate la posturile lor de control la frontieră (PCF), prevăzute la art. 45 și 59 din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar.

14. Planul național de control bazat pe riscuri pentru importurile din alte țări conține următoarele:

14.1. lista combinațiilor de substanțe și specii, produse și matrice în conformitate cu anexa nr. 6 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora;

14.2. strategia de eșantionare decisă de către autoritatea competentă în conformitate cu anexa nr. 7 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora;

14.3. frecvențele efective de eșantionare pentru controalele efectuate la posturile lor de control la frontieră (PCF), decise de către autoritatea competentă ținând seama de frecvențele de eșantionare minime anuale în conformitate cu anexa nr. 2. Eșantioanele prelevate în scopul controalelor oficiale efectuate în conformitate cu art. 59 alin. (1), (2) și (4) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar nu se consideră ca fiind eșantioane care contribuie la atingerea frecvențelor minime de eșantionare prevăzute în anexa nr. 2 la prezenta Normă;

14.4. metodele analitice care trebuie utilizate și caracteristicile lor în materie de performanță;

14.5. informațiile detaliate menționate la pct. 15 și 16.

15. Planurile naționale de control bazat pe riscuri menționate la pct. 6, 7, 8 și 11 și planul național de supraveghere aleatorie menționat la pct. 9-13 precizează următoarele:

15.1. speciile care trebuie eșantionate și locul eșantionării;

15.2. legislația națională privind utilizarea substanțelor farmacologic active și, în special, interzicerea sau autorizarea, distribuirea, introducerea pe piață și administrarea acestora, în măsura în care legislația respectivă nu este armonizată cu legislația Uniunii Europene;

15.3. autoritatea responsabilă cu punerea în aplicare a planurilor.

16. Planurile naționale de control bazat pe riscuri menționate la pct. 4, 5 și 6 și la pct. 11, 12 și 13 prevăd, pe lângă informațiile menționate la pct. 15, următoarele:

16.1. o justificare pentru substanțele, speciile, produsele și matricele selectate incluse în planuri pe baza criteriilor menționate în anexele nr. 2 și nr. 6 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, inclusiv o justificare a modului în care au fost luate în considerare criteriile menționate în anexele respective, chiar dacă nu au fost efectuate modificări față de planurile din anul precedent;

16.2. o justificare privind modul în care cazurile de neconformitate detectate în ultimii trei ani calendaristici au fost luate în considerare pentru optimizarea planurilor.

Capitolul III

TRANSMITEREA ȘI EVALUAREA PLANURILOR ȘI TRANSMITEREA DATELOR DE CĂTRE AUTORITATEA COMPETENTĂ

18. Până la data de 31 martie a fiecărui an, autoritatea competentă transmite Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare pe cale electronică, într-un format convenit, planurile naționale de control bazat pe riscuri revizuite și actualizate, precum și planurile de supraveghere aleatorii pentru anul calendaristic în curs.

19. Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare evaluează planurile respective pe baza prevederilor prezentei Norme, precum și a prevederilor Normei privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale în utilizarea substanțelor farmacologic active, aditivi furajeri și a reziduurilor acestora și comunică evaluarea sa autorității competente, însoțită de observații sau recomandări, dacă este cazul, în termen de patru luni de la primirea planurilor.

20. Autoritatea competentă furnizează Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare versiuni actualizate ale planurilor respective, prezentând modul în care au fost luate în considerare observațiile Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare, până cel târziu la data de 31 martie a anului următor. În cazul în care autoritatea competentă decide să nu își actualizeze planurile de control pe baza observațiilor Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare, ea își justifică poziția.

21. În cazul în care Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare consideră că planurile ar afecta eficacitatea controalelor oficiale, versiunile

actualizate ale planurilor în cauză se transmit mai devreme, la cerere și într-un termen rezonabil stabilit de către Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare.

Anexa nr. 1

la Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora

FRECVENȚA MINIMĂ DE EȘANTIONARE
prevăzută în planul național de control bazat pe riscuri pentru producția din Republica Moldova, menționată la subpunctul 6.3 din Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora

Tabelul 1

Frecvența de eșantionare minimă pentru substanțele din grupa A, pe specii de animale și produse

	Frecvența eșantionării – Substanțele din grupa A
Bovine	Minimum 0,25% din numărul total de animale sacrificate (minimum 25% dintre eșantioanele care trebuie prelevate de la animale vii din exploatație și minimum 25% dintre eșantioanele care trebuie prelevate la abator)
Ovine și caprine	Minimum 0,01% din numărul total de animale sacrificate per specie
Porcine	Minimum 0,02% din numărul total de animale sacrificate
Ecvine	Minimum 0,02% din numărul total de animale sacrificate
Păsări de curte	Pentru fiecare categorie de păsări de curte avută în vedere (pui de carne, găini ouătoare care nu mai sunt fertile, curcani și alte păsări de curte), minimum 1 eșantion la 400 de tone de producție anuală (greutate carcasă)
Acvacultură (pești cu înotătoare, crustacee și alte produse de acvacultură)	Minimum 1 eșantion la 300 de tone de producție anuală de acvacultură pentru primele 60 000 de tone de producție și apoi câte 1 eșantion pentru fiecare 2 000 de tone suplimentare
Lapte de bovine, ovine și caprine	Minimum 1 eșantion la 30 000 de tone de producție anuală de lapte per specie
Ouă de găină și alte ouă	Minimum 1 eșantion la 2 000 de tone de producție anuală de ouă per specie
Iepuri, vânat de crescătorie, reptile și insecte	Minimum 1 eșantion la 100 de tone de producție anuală (greutate carcasă) de iepuri, vânat de crescătorie sau reptile pentru primele 3 000 de tone de producție și apoi câte 1 eșantion pentru fiecare 1 000 de tone suplimentare Minimum 1 eșantion la 25 de tone de producție anuală de insecte
Miere	Minimum 1 eșantion la 50 de tone de producție anuală pentru primele 5 000 de tone de producție și apoi câte 1 eșantion pentru fiecare 500 de tone suplimentare
Membrane ⁽¹⁾	Minimum 1 eșantion la 300 de tone de producție anuală

⁽¹⁾Astfel cum sunt definite în Norma sanitară veterinară privind sănătatea animală referitoare la circulația și manipularea transporturilor de anumite specii și categorii de animale, de materiale germinative și de produse de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 439/2025.

**Frecvența minimă de eșantionare pentru substanțele din grupa B,
pe specii de animale și produse**

	Frecvența eșantionării – Substanțele din grupa B
Bovine	Minimum 0,10% din numărul total de animale sacrificate
Ovine și caprine	Minimum 0,02% din numărul total de animale sacrificate per specie
Porcine	Minimum 0,02% din numărul total de animale sacrificate
Ecvine	Minimum 0,02% din numărul total de animale sacrificate
Păsări de curte	Pentru fiecare categorie de păsări de curte avută în vedere (pui de carne, găini ouătoare care nu mai sunt fertile, curcani și alte păsări de curte), minimum 1 eșantion la 500 de tone de producție anuală (greutate carcasă)
Acvacultură (pești cu înotătoare, crustacee și alte produse de acvacultură)	Minimum 1 eșantion la 300 de tone de producție anuală de acvacultură pentru primele 60 000 de tone de producție și apoi câte 1 eșantion pentru fiecare 2000 de tone suplimentare
Lapte de bovine, ovine și caprine	Minimum 1 eșantion la 30 000 de tone de producție anuală de lapte per specie
Ouă de găină și alte ouă	Minimum 1 eșantion la 2 000 de tone de producție anuală de ouă per specie
Iepuri, vânat de crescătorie, reptile și insecte	Minimum 1 eșantion la 50 de tone de producție anuală (greutate carcasă) de iepuri, vânat de crescătorie sau reptile pentru primele 3 000 de tone de producție și apoi câte 1 eșantion pentru fiecare 500 de tone suplimentare. Minimum 1 eșantion la 25 de tone de producție anuală de insecte
Miere	Minimum 1 eșantion la 50 de tone de producție anuală pentru primele 5 000 de tone de producție și apoi câte 1 eșantion pentru fiecare 500 de tone suplimentare

1. În cazul în care este relevant pentru verificarea conformității privind utilizarea substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate, autoritatea competentă prelevează eșantioane din hrana pentru animale, din apă sau dintr-o altă matrice relevantă ori dintr-un alt mediu relevant, respectivele eșantioane fiind luate în calcul în vederea atingerii frecvențelor minime de eșantionare prevăzute în prezenta anexă.

2. Controalele pentru fiecare combinație de subgrupe de substanțe din grupa A și grupe de produse de bază enumerate în anexa nr. 2 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora se efectuează anual, în cel puțin 5% dintre eșantioanele prelevate în conformitate cu tabelul din prezenta anexă pentru respectiva grupă de produse de bază. Acest procent minim nu se aplică membranelor și nu se aplică pentru grupa A, pentru nicio grupă de mărfuri.

3. Pentru substanțele din grupa B, selectarea substanțelor specifice pentru testare în cadrul fiecărei grupe de substanțe trebuie stabilită în conformitate cu criteriile enumerate în anexa nr. 2 la Norma privind cerințele specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora.

4. În cadrul grupei de bovine, ovine și caprine, eșantioanele se prelevă de la toate speciile, ținând seama de volumul lor relativ de producție. Eșantionarea include atât animalele pentru producția de lapte, cât și pe cele pentru producția de carne.

5. În cadrul grupei de păsări de curte, se prelevă eșantioane de la puii de carne, de la găinile ouătoare care nu mai sunt fertile, de la curcani și de la alte păsări de curte, ținând seama de volumul lor relativ de producție.

6. În cadrul grupei de acvacultură, se prelevă eșantioane de la speciile de acvacultură, ținând seama de volumul lor relativ de producție.

7. În cazul în care există motive să se creadă că celorlalte produse de acvacultură le sunt aplicate substanțe farmacologic active, atunci aceste specii trebuie incluse în planul de eșantionare proporțional cu producția lor ca eșantioane suplimentare față de cele prelevate pentru produsele din pești cu înotătoare de crescătorie.

8. Se prelevă numărul necesar de eșantioane specifice pentru a se atinge frecvența de eșantionare prevăzută. Aceasta se referă la numărul de animale eșantionate sau la animalele susceptibile de a fi tratate dintr-o anumită grupă (de exemplu, pești), indiferent de numărul de teste efectuate pentru fiecare eșantion.

9. Atunci când substanțele din grupele A și B sunt analizate într-un singur eșantion provenit de la un singur animal, eșantionul respectiv poate fi luat în considerare în vederea atingerii frecvenței minime de eșantionare pentru ambele grupe (grupa A și grupa B), având în vedere că poate fi documentată și că criteriile de risc sunt aceleași pentru grupele A și B. În cazul în care se prelevă un alt eșantion dintr-o altă matrice de la același animal pentru analiza substanțelor din grupa A și/sau din grupa B, rezultatul nu este luat în considerare în vederea atingerii frecvenței minime de eșantionare. În cazul în care substanțele din grupa A sunt analizate într-un eșantion dintr-o singură matrice provenind de la un singur animal, iar substanțele din grupa B sunt analizate într-un eșantion dintr-o altă matrice provenind de la același animal, atunci ambele eșantioane pot fi luate în considerare în vederea atingerii frecvenței minime de eșantionare pentru ambele grupe (grupa A și grupa B), având în vedere că aceasta poate fi documentată și că au fost aplicate criteriile de risc pentru grupa A și grupa B.

10. Eșantioanele suspecte prelevate în cursul monitorizării unui caz de neconformitate, în conformitate cu Norma sanitară veterinară privind modul de examinare a neconformităților suspectate sau confirmate, ca urmare a utilizării reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz

veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor, neautorizare sau interzise, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 505/2025, nu se iau în calcul în vederea atingerii frecvenței de eșantionare prevăzute pentru planul bazat pe riscuri privind producția Republicii Moldova.

11. Pentru a calcula frecvențele minime de eșantionare, autoritatea competentă utilizează cele mai recente date referitoare la producție disponibile, cel puțin din anul anterior sau cel mult din penultimul an, ajustate, dacă este cazul, pentru a reflecta evoluțiile cunoscute ale producției care au avut loc de la punerea la dispoziție a datelor.

12. În cazul în care frecvența de eșantionare calculată în conformitate cu prezenta anexă ar reprezenta mai puțin de cinci eșantioane pe an, eșantionarea poate fi efectuată o dată la doi ani. În cazul în care, într-o perioadă de doi ani, producția care corespunde unui minim de un eșantion nu este atinsă, se analizează cel puțin un eșantion o dată la doi ani, cu condiția ca producția pentru specia sau produsul respectiv să se realizeze în Republica Moldova.

13. Eșantioanele prelevate în scopul altor planuri de control pentru analiza substanțelor farmacologic active și a reziduurilor acestora (de exemplu, contaminanți, reziduuri de pesticide etc.) pot fi utilizate și pentru controale privind substanțele farmacologic active, cu condiția respectării cerințelor privind controalele substanțelor farmacologic active.

14. Eșantioanele prelevate în cadrul planului de supraveghere se distribuie între diferitele specii și produse în funcție de proporția pe care acestea o reprezintă în cadrul producției și al consumului de la nivel național.

15. Pentru substanțele din grupa A se analizează 25% dintre eșantioanele prelevate în cadrul acestui plan.

16. Pentru substanțele din grupa B se analizează 75% dintre eșantioanele prelevate în cadrul acestui plan.

Anexa nr. 2

la Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora

FRECVENȚA MINIMĂ DE EȘANTIONARE

prevăzută în planul național de control bazat pe riscuri pentru importurile din alte țări, menționată la subpunctul 14.3 din Norma privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora

1. Frecvența minimă de eșantionare poate fi utilizată ca parte a unui plan de monitorizare la posturile de control la frontieră, în conformitate cu pct. 5 din Norma de aplicare uniformă a frecvenței în ceea ce privește controalele de identitate și fizice asupra anumitor transporturi de animale și bunuri care intră în Republica Moldova, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 762/2024.

2. Controalele efectuate în cadrul măsurilor de urgență stabilite și controalele oficiale intensificate, în temeiul art. 28 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor și al art. 59 alin. (4) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar nu se iau în considerare în vederea atingerii frecvențelor minime de eșantionare prevăzute în prezenta anexă.

3. Controalele produselor alimentare din anumite țări, cu care autoritatea competentă din Republica Moldova a încheiat acorduri de echivalență pentru controalele fizice, nu se iau în considerare în vederea atingerii frecvențelor minime de eșantionare prevăzute în prezenta anexă.

**Frecvența de eșantionare minimă pentru substanțele din grupa A și grupa B
pentru produsele importate**

	Frecvența eșantionării pentru substanțele din grupa A și grupa B
Bovine (inclusiv animale vii, carne, carne tocată, carne separată mecanic, preparate din carne și produse din carne)	Minimum 7% din transporturile importate
Ovine/caprine (inclusiv animale vii, carne, carne tocată, carne separată mecanic, preparate din carne și produse din carne)	Minimum 3% din transporturile importate
Porcine (inclusiv animale vii, carne, carne tocată, carne separată mecanic, preparate din carne și produse din carne)	Minimum 3% din transporturile importate
Ecvine (inclusiv animale vii destinate sacrificării pentru consumul uman, carne, carne tocată, carne separată mecanic, preparate din carne și produse din carne)	Minimum 3% din transporturile importate
Păsări de curte (inclusiv animale vii, carne de pasăre și produse din carne de pasăre) ⁽¹⁾	Minimum 7% din transporturile importate
Acvacultură (pești cu înotătoare, crustacee și alte produse de acvacultură)	Minimum 7% din transporturile importate
Lapte (inclusiv lapte crud, produse lactate, colostru și produse pe bază de colostru de la toate speciile)	Minimum 7% din transporturile importate
Ouă (inclusiv ouă și produse din ouă de la toate speciile de păsări)	Minimum 12% din transporturile importate
Iepuri, vânat de crescătorie și sălbatic, reptile și insecte (inclusiv animale vii, carne și produse din carne de la speciile menționate și produse derivate din aceste specii) ⁽²⁾	Minimum 12% din transporturile importate pentru fiecare specie
Miere (inclusiv miere și alte produse apicole)	Minimum 7% din transporturile importate
Membrane ⁽²⁾	Minimum 2% din transporturile importate

⁽¹⁾ Astfel cum sunt definite la pct. 5 din Regulile specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 435/2010.

⁽²⁾ Astfel cum sunt definite la Norma sanitară veterinară privind sănătatea animală referitoare la circulația și manipularea transporturilor de anumite specii și categorii de animale, de materiale germinative și de produse de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 439/2025.

4. Pentru calcularea frecvențelor minime de eșantionare menționate în prezenta anexă, autoritatea competentă utilizează cele mai recente date privind numărul de transporturi care intră în Republica Moldova prin posturile lor de control la frontieră, cel puțin din anul anterior sau cel mult din penultimul an.

5. În cazul în care numărul de transporturi care intră în Republica Moldova este mai mic decât numărul de transporturi care corespund unui eșantion, se poate efectua eșantionarea o dată la doi sau trei ani. În cazul în care numărul de transporturi care intră în Republica Moldova pe parcursul unei perioade de trei ani este mai mic decât numărul de transporturi care corespund unui eșantion, se prelevă cel puțin un eșantion o dată la trei ani.

6. Eșantioanele prelevate în scopul altor planuri de control pentru analiza substanțelor farmacologic active și a reziduurilor acestora (de exemplu, contaminanți, reziduuri de pesticide etc.) pot fi utilizate și pentru controale privind substanțele farmacologic active, cu condiția respectării cerințelor privind controalele substanțelor farmacologic active.

NOTA DE FUNDAMENTARE

la proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea Cerințelor specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

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

Proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea Cerințelor specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, 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 Cerințelor specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, vine întru executarea acțiunii nr. 15, din Cap.12 al Planului Național de Acțiuni pentru aderarea Republicii Moldova la Uniunea Europeană pe anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.818/2025.

De asemenea, proiectul prenotat este elaborat în temeiul prevederilor art. 18 alin. (2) și (3) din Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar.

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

1. Situația curentă și problemele care impun intervenția

Situația Curentă. În prezent, eforturile se concentrează pe armonizarea legislației naționale cu Acquis-ul în domeniul siguranței alimentare, în special cu prevederile Regulamentului (UE) 2017/625 privind controalele oficiale și legislația conexă (precum Regulamentul (CE) nr. 470/2009 privind limitele de reziduuri).

Obiectivul principal este protejarea sănătății consumatorilor și facilitarea comerțului cu produse de origine animală, prin respectarea standardelor internaționale și europene.

Au fost sau sunt în curs de adoptare acte normative care vizează metodele analitice pentru reziduuri, gestionarea neconformităților suspectate sau confirmate și

cerințele specifice pentru controalele oficiale vizând substanțele farmacologic active și aditivii furajeri.

Problemele care Impun Intervenția. Intervenția este imperios necesară pentru a soluționa următoarele probleme fundamentale:

1. Riscul pentru Sănătatea Publică.

- În prezența reziduurilor. Există riscul ca produsele alimentare de origine animală să conțină reziduuri de substanțe farmacologic active (inclusiv antibiotice, hormoni, antiparazitare) peste Limita Maximă de Reziduuri (LMR) sau chiar substanțe interzise/neaautorizate.

- Rezistența Antimicrobiană (RAM) în utilizarea nejustificată sau abuzivă a medicamentelor de uz veterinar (în special a antibioticelor) contribuie la dezvoltarea RAM, o amenințare globală majoră pentru sănătatea umană și animală.

2. Deficiențe în sistemul de control și trasabilitate:

- Lipsa de proceduri clare:- în absența unor proceduri detaliate și uniforme, gestionarea cazurilor de neconformitate (investigarea, prelevarea de probe, analizele de laborator și măsurile corective) poate fi inefficientă și incoerentă.

- Trasabilitate dificilă- identificarea rapidă a sursei contaminării (ferma, hrana, medicamentul) și a produselor afectate pe lanțul alimentar rămâne o provocare fără un cadru normativ complet și bine aplicat.

3. Bariere comerciale și nealiniere UE -neîndeplinirea cerințelor UE - cadrul normativ național incomplet sau nealiniat cu cel al UE (deși eforturile sunt mari, cum ar fi transpunerea Regulamentului 2017/625) creează obstacole în calea exportului de produse de origine animală pe piața europeană, afectând competitivitatea operatorilor.

Cadrul normativ aplicabil și deficiențe, lacune normative

Cadrul normativ aplicabil (exemplu: Republica Moldova, în proces de aliniere), cadrul normativ este un mozaic de legi și hotărâri de guvern care transpun reglementările UE, având ca elemente cheie: Legea nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar ce stabilește principiile generale pentru efectuarea controalelor în domeniul agroalimentar și Legea nr. 221/2007 privind activitatea sanitar-veterinară ce definește cadrul general de acțiune pentru sănătatea animală. Legislația transpusă din UE:

- Regulamentul (UE) 2017/625 - cadrul general pentru efectuarea controalelor oficiale.

- Regulamentul (CE) nr. 470/2009 - stabilește procedurile de fixare a Limitelor Maxime de Reziduuri (LMR) pentru substanțele farmacologic active.

- Regulamentul (UE) 2019/6 - vizează medicamentele de uz veterinar și reglementează utilizarea, prescrierea și distribuția acestora, inclusiv aspecte legate de RAM.

Deficiențe și Lacune Normative. Cu toate eforturile de armonizare, persistă anumite deficiențe și lacune care justifică intervenția legislativă suplimentară:

Lacună	Impact principal	Soluția impusă
Transpunere Incompletă/Tardivă	Incertitudine și neaplicabilitate a prevederilor UE (ex. Regulamentul 2017/625).	Intervenție legislativă rapidă pentru transpunerea integrală a actelor delegate.
Lipsa de detaliu procedural	Controale și gestionare a neconformităților ineficiente și incoerente.	Elaborarea de norme practice și proceduri uniforme pentru eșantionare și analize.
Lacune în legislația furajelor și aditivilor	Risc de utilizare necorespunzătoare și apariție a reziduurilor (ex. confuzie între aditivi și medicamente).	Stabilirea unor norme clare de diferențiere și reglementare a utilizării aditivilor furajeri.
Sanctiuni și măsuri corectivei	Nedescurajarea utilizării ilicite/abuzive a substanțelor interzise.	Adoptarea unui cadru de sancțiuni eficiente, proporționale și descurajatoare.

Concluzie: Intervenția legislativă este vitală pentru a transforma legislația existentă dintr-un cadru general într-un sistem de control riguros, detaliat și pe deplin aliniat UE, capabil să gestioneze eficient riscurile asociate reziduurilor de substanțe farmacologic active în produsele de origine animală.

3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

3.1. Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi

Principalele prevederi ale proiectului

Proiectul de act normativ vizează armonizarea controalelor efectuate de ANSA cu normele UE, pentru a combate eficient utilizarea ilegală a substanțelor farmacologic active (SFA) în producția animală și în produsele de origine animală.

Elementele noi și obiectivele urmărite

Definirea frecvențelor minime de control

-Prevedere: Se stabilesc frecvențe minime anuale de eșantionare pentru controale, atât pentru producția internă, cât și pentru importuri, asigurând o abordare uniformă și eficientă.

- Până acum, frecvențele nu erau clar definite sau uniformizate, lăsând loc la discreție. Această măsură introduce un standard cuantificabil pentru inspecții, eliminând lacunele normative.

- Obiectiv: Creșterea nivelului de siguranță alimentară și protecția sănătății umane prin controale regulate și previzibile.

Prevedere- trebuie să includă obligatoriu trei planuri:

- plan național de control bazat pe riscuri pentru producția internă,
- plan național de supraveghere aleatorizată, și
- plan național de control bazat pe riscuri pentru importuri.

Formalizarea și separarea acestor planuri asigură o abordare strategică, ținută și bazată pe risc.

Obiectiv: Îmbunătățirea mecanismelor de control prin o mai bună direcționare a resurselor și colectarea de informații valoroase pentru a identifica noi riscuri.

Cerințe Detaliate pentru Metode Analitice și Raportare

- Se impune utilizarea unor metode analitice specifice (de screening și de confirmare) capabile să cuantifice reziduuri sub nivelul LMR. Se cere, de asemenea, raportarea tuturor rezultatelor cuantificabile, chiar și a celor sub LMR.

- Obligația de a raporta concentrațiile sub LMR și de a folosi metode de screening specifice și nespecifice adaugă un nivel de detaliu și rigurozitate neexistent anterior.

Obiectiv: Asigurarea comparabilității și validității rezultatelor, permițând o evaluare mai precisă a situației și o identificare timpurie a problemelor.

Mecanism de transmitere și evaluare anuală a planurilor

Prevedere: ANSA trebuie să transmită anual, până la 31 martie, planurile revizuite și actualizate Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare pentru evaluare.

- Acest proces de evaluare și feedback de la Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare este un element esențial de monitorizare și responsabilizare. De asemenea, se specifică termene clare (4 luni pentru evaluare, 31 martie a anului următor pentru revizuire), stabilind un cadru de lucru previzibil.

Obiectiv: Asigurarea conformității continue cu standardele europene și îmbunătățirea constantă a planurilor de control pe baza observațiilor experților.

Rezultate Scontate

Creșterea eficienței controalelor: Stabilirea unor frecvențe și metode clare va optimiza alocarea resurselor ANSA și va reduce utilizarea ilegală a SFA.

- Respectarea cerințelor UE va facilita exportul de produse de origine animală și va consolida credibilitatea Republicii Moldova ca producător de alimente sigure.

- Prin monitorizarea riguroasă a reziduurilor, riscul pentru sănătatea publică va fi redus.

- Transmiterea și evaluarea anuală a planurilor vor asigura un nivel ridicat de transparență și responsabilitate din partea ANSA.

Proiectul urmărește să ofere un cadru legal cuprinzător, măsurabil și bazat pe risc pentru controalele privind reziduurile de SFA, transformând o abordare informală și reactivă într-una strategică.

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

Analiza opțiunilor alternative și riscurile neintervenției

În procesul de elaborare a noului act normativ, au fost luate în considerare mai multe opțiuni, însă soluția de a adopta un cadru legal detaliat și armonizat cu normele UE a fost considerată cea mai eficientă și necesară. Riscul principal al lipsei de intervenție este continuarea situației actuale de nereglementare suficientă, cu consecințe negative asupra siguranței alimentare și a comerțului internațional.

Opțiuni alternative analizate

-Campanii de informare și educare

Această opțiune ar fi implicat organizarea de seminare, ateliere și campanii de conștientizare pentru fermieri, medici veterinari și procesatori, având ca scop promovarea bunelor practici în utilizarea substanțelor farmacologic active (SFA).

Motivele respingerii: Deși utile, campaniile de informare nu ar fi oferit un cadru coercitiv și verificabil pentru asigurarea conformității. Riscul de nerespectare a regulilor ar fi rămas ridicat, iar controalele efectuate de ANSA ar fi continuat să fie neuniforme și inefficiente. Această abordare ar fi fost o soluție pe termen scurt, fără a aborda problema structurală a lacunelor normative.

-Discuții și consultări cu subiecții afectați

O altă opțiune ar fi fost limitarea intervenției la dialogul cu actorii din domeniu, pentru a-i încuraja să adopte voluntar standarde mai înalte.

Motivele respingerii: Această abordare ar fi depins în totalitate de buna-credință și voința de cooperare a operatorilor economici. Fără un cadru legal obligatoriu, nu ar fi existat garanții că produsele de origine animală ar fi sigure pentru consum. S-ar fi creat un mediu de concurență neloială, unde cei care ar fi respectat normele s-ar fi aflat în dezavantaj față de cei care ar fi ignorat recomandările.

-Implementarea mai bună a legislației existente - în loc de a crea un nou act normativ, s-ar fi putut încerca o aplicare mai strictă a reglementărilor deja în vigoare.

Motivele respingerii: Această opțiune nu ar fi rezolvat deficiențele normative existente. Legislația anterioară nu prevedea în mod explicit frecvențele minime de eșantionare, structura detaliată a planurilor de control (bazate pe risc și de supraveghere aleatorie) sau cerințele de raportare către ANSA și Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, aspecte esențiale pentru armonizarea cu normele UE și pentru asigurarea unui nivel ridicat de protecție.

Riscurile lipsei de intervenție

Risc pentru sănătatea publică: Absența unor controale eficiente și uniforme ar fi putut duce la o creștere a nivelului de reziduuri de SFA în produsele alimentare, punând în pericol sănătatea consumatorilor.

Obstacole în calea comerțului: Produsele de origine animală din Republica Moldova ar fi putut fi supuse unor controale suplimentare la export sau chiar respinse de țările importatoare, din cauza nealinerii la standardele internaționale de siguranță alimentară.

Neîndeplinirea angajamentelor internaționale: Republica Moldova nu și-ar fi îndeplinit angajamentele de armonizare cu legislația Uniunii Europene, compromițând parcursul său de integrare europeană.

Fragmentarea controalelor: Fără un cadru unitar, fiecare entitate de control ar fi putut adopta propriile standarde, ducând la ineficiență, incoerență și o lipsă de transparență a rezultatelor.

Așadar, singura opțiune viabilă pentru a atinge obiectivele de siguranță alimentară și de aliniere la standardele UE este adoptarea unui act normativ care să reglementeze în detaliu toate aspectele legate de controalele reziduurilor de SFA.

4. Analiza impactului de reglementare

4.1. Impactul asupra sectorului public

Prevederile prezentului proiect au impact pozitiv asupra sănătății publice, a siguranței alimentelor și furajelor și asupra sănătății și bunăstării animalelor.

Se preconizează că ANSA va trebui să își mărească capacitatea logistică pentru a asigura implementarea eficientă a noilor norme pentru controalele oficiale, în special inspecțiile pentru reziduurile de substanțe farmacologic active, medicamente de uz veterinar, aditivi furajeri.

ANSA operează cu un buget care acoperă controalele oficiale. Aceste costuri acoperă:

- instruirea suplimentară a personalului,
- modernizarea infrastructurii informatice pentru trasabilitate,
- achiziția de echipamente specializate pentru controlul sanitar-veterinar.

4.2. Impactul financiar și argumentarea costurilor estimative

Sub aspect financiar și economic implementarea proiectului de Hotărârea Guvernului nu va necesita finanțare din buget.

Prevederile prezentului proiect nu stabilește costuri de conformare din partea operatorilor din domeniul alimentar, întrucât prevederile PHG stabilesc frecvențele minime uniforme pentru controalele oficiale, în special inspecțiile pentru reziduurile de substanțe farmacologic active, medicamente de uz veterinar, aditivi furajeri. 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. Costurile sunt acoperite din bugetul ANSA.

4.3. Impactul asupra sectorului privat

Pentru sectorul privat, în special fermierii nu vor avea necesitatea de investiții adiționale sau alte costuri, iar cerințele de respectare își păstrează caracterul obligatoriu de implementare ca și în normele actuale.

4.4. Impactul social

Prevederile prezentului proiect au impact pozitiv asupra sănătății publice, a siguranței alimentelor, furajelor și asupra sănătății și bunăstării animalelor având în vedere că se va efectua controlul a produselor alimentare care intră pe piața Republicii Moldova printr-o frecvență corespunzătoare.

4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal

Crearea unui sistem național de monitorizare va presupune gestionarea și protejarea datelor personale ale fermierilor, respectând Legea nr. 195/2024 privind protecția datelor cu caracter personal.

4.4.2. Impactul asupra echității și egalității de gen

Impactul asupra datelor cu caracter personal nu a fost analizat, deoarece PHG nu are incidente normative asupra acestui subiect. În prezent, sectorul zootehnic angajează un număr egal de femei și bărbați, iar modificările cerute de regulament nu afectează în mod disproporționat un gen sau altul.

4.5. Impactul asupra mediului

Impactul asupra mediului nu a fost analizat, deoarece PHG nu are incidente normative asupra acestui subiect.

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

Prezenta hotărâre transpune:

- Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 AL Comisiei din 7 iulie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului cu cerințe specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora. (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32022R1644, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 248 din 26 septembrie 2022, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2562 al Comisiei din 3 iunie 2024.

- Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646 al Comisiei din 23 septembrie 2022 privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora. (Text cu relevanță pentru SEE), CELEX: 32022R1646, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 248 din 26 septembrie 2022, așa cum a fost modificat ultima dată prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/2563 al Comisiei din 24 septembrie 2024.

Aceste reglementări sunt fundamentale pentru facilitarea comerțului internațional și pentru îmbunătățirea normelor de sănătatea populației. Pentru transpunerea completă a 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 standarde pentru controale ale reziduurilor substanțelor farmacologic active autorizate în medicamentele de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor sau cu normele aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate.

Aceste măsuri sunt necesare pentru a asigura conformitatea cu Legea nr. 82/2024, care stabilește normele de bază pentru sănătatea populației, animalelor și prevenirea bolilor în caz de folosirea substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate. Termenul de transpunere a acestuia în legislația națională este prevăzut în Planul Național de Acțiuni pentru anul 2025.

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.

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

Prezentul proiect stabilește un cadru legislativ unic pentru organizarea controalelor oficiale în vederea verificării conformității cu legislația Uniunii pe întreg lanțul agroalimentar. Legislația Uniunii Europene care este transpusă prin prezentul proiect prevede cerințe detaliate care trebuie respectate și care impun competențe speciale și mijloace specifice pentru efectuarea controalelor oficiale. Acest act normativ detaliază normele privind gestionarea cazurilor de neconformitate suspectată sau confirmată cu normele Uniunii aplicabile utilizării sau reziduurilor substanțelor farmacologic active, aspect esențial pentru siguranța alimentară. Aprobarea măsurilor incluse în acest proiect de act normativ este justificată de următoarele argumente fundamentale, esențiale pentru implementarea eficientă a legislației UE:

Republica Moldova s-a angajat să alinieze legislația națională la acquis-ul Uniunii Europene în cadrul Acordului de Asociere cu UE. Transpunerea acestui act juridic este crucială pentru a îndeplini aceste angajamente și pentru a facilita integrarea Republicii Moldova în piața unică europeană, asigurând compatibilitatea sistemului național de controale oficiale cu cel al UE.

Prin implementarea cerințelor detaliate ale Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2022/1646 și a Regulamentului delegat (UE) 2022/1644, se asigură un nivel uniform și ridicat de protecție a sănătății consumatorilor. Acesta previne riscurile generate de prezența reziduurilor de substanțe farmacologic active în produsele de origine animală, contribuind la siguranța alimentară.

Crearea unui cadru juridic intern coerent și aliniat la UE va facilita pozitiv comerțul cu produse de origine animală, în special exporturile pe piața europeană.

Recunoașterea conformității cu standardele UE va elimina barierele tehnice și va spori încrederea partenerilor comerciali.

Proiectul stabilește un cadru legislativ unic pentru organizarea controalelor oficiale pe întreg lanțul agroalimentar. Legislația UE transpusă impune competențe speciale și mijloace specifice pentru efectuarea acestor controale, iar aprobarea prezentelor măsuri este necesară pentru a dota autoritățile naționale cu instrumentele legale și procedurale indispensabile pentru exercitarea eficientă a acestor competențe.

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-controalele-oficiale-reziduurile-de-substante-farmacologic-active-medicamente-de-uz-veterinar-aditivi-furajeri-si-planurile-nationale-de-control/15409>

A fost stabilită perioada de înaintare a propunerilor și recomandărilor pe marginea proiectelor începând cu data 31.10.2025 – 14.11.2025.

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

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

<https://particip.gov.md/ro/document/stages/anunt-privind-initierea-consultarilor-publice-asupra-proiectului-hotararii-guvernului-cu-privire-la-controalele-oficiale-reziduurile-de-substante-farmacologic-active-medicamente-de-uz-veterinar-aditivi-furajeri-si-planurile-nationale-de-control/15473>

A fost stabilită perioada de consultare a propunerilor și recomandărilor pe marginea proiectelor începând cu data 11.11.2025 – 24.11.2025.

7. Concluziile expertizelor

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

Prevederile proiectului propus, care reglementează examinarea neconformităților legate de substanțele farmacologic active, reprezintă cadrul normativ național pentru implementarea Legii nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar și intră în vigoare la data intrării în vigoare a Legii nr. 82/2024 privind controalele oficiale în domeniul agroalimentar, și se abrogă la data aderării la Uniunea Europeană.

9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ

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

1. Modificarea și analiza legislației naționale existente în domeniul farmaceutic.

2. Formarea personalului ANSA. Inspectorii și alți angajați implicați în monitorizarea și controlul unităților vor primi instruire specifică privind noile cerințe de controlul a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate.

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.

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 ale sistemelor de trasabilitate a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate.

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

Potrivit prevederilor din proiect, autoritatea competentă responsabilă de realizarea controalelor este Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, care își planifică aceste controale oficiale, precum și mijloacele financiare necesare pentru efectuarea acestora. Implementarea prevederilor proiectului în cauză se va efectua

din bugetul în limita mijloacelor alocate pentru activitatea ANSA și nu necesită mijloace financiare suplimentare.

Secretar de Stat

Andrian DIGOLEAN

SINTEZA

la proiectul Hotărârii Guvernului cu privire la aprobarea Cerințelor specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora

Participantul la avizare, consultare publică, expertizare	Nr. crt	Conținutul obiecției, propunerii, recomandării, concluziei	Argumentarea autorului proiectului
Avizare și consultare publică			
CENTRUL DE ARMONIZARE A LEGISLAȚIEI Nr. 31/02-126-12344 din 04.12.2025	1.	a) Obiecții privind clauza de armonizare Clauza de armonizare a Anexei nr. 1 la Cerințe va avea următoarea redacție: „Prezenta Normă transpune Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 al Comisiei din 7 iulie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului cu cerințe specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, CELEX: 32022R1644, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 248 din 26 septembrie 2022, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2562 al Comisiei din 3 iunie 2024”	Se acceptă. S-a redactat
	2.	b) Obiecții privind tabelele de concordanță Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 al Comisiei din 7 iulie 2022: La compartimentul 1 al Tabelului pentru Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 se va indica tipul, numărul, instituția/instituțiile care l-a/l-au adoptat, data, titlul actului juridic european, nr. CELEX, inclusiv cea mai recentă modificare a actului care constituie obiect al transpunerii, prin precizarea tipului, a numărului și a datei de adoptare a actului juridic european de modificare, de asemenea, se va exclude cuvântul „ parțial ”.	Se acceptă. S-a corectat

	3.	La compartimentul 3 se propune revizuirea gradului general de compatibilitate pentru Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 în ”compatibil” .	Se acceptă. S-a redactat
	4.	La compartimentul 6 după Anexa II din actul UE se va exclude art. 9 integral, fiind o eroare tehnică.	Se acceptă. S-a exclus art. 9
	5.	La compartimentul 8, pentru art. 3 din actul UE, se va exclude sintagma „Norme UE neaplicabile”, ci se va indica gradul de compatibilitate „Compatibil” . Astfel, la rubrica 9 Observații, se va insera textul propriu-zis a articolului din Legea nr. 82/2024, fiindcă a asigurat transpunerea Regulamentului 2017/625, care respectiv a abrogat Directiva 96/23/CE.	Se acceptă. S-a redactat
	6.	Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646 al Comisiei din 23 septembrie. La compartimentul 6 pentru art. 7, ultimul paragraf din actul UE face trimitere la Regulamentul 2017/625, astfel, la rubrica 9 Observații, se va insera textul propriu-zis a articolului din Legea nr. 82/2024, care a asigurat transpunerea Regulamentului 2017/625, iar la compartimentul 8 se va indica gradul de compatibilitate „Compatibil” .	Se acceptă. S-a redactat
	7.	La compartimentul 9, pentru art. 9 și Anexa II, calificate ca „Norme UE neaplicabile” se va introduce motivația scurtă a netranspunerii și aplicarea sa directă din data aderării la UE.	Se acceptă. S-a redactat
	8.	Totodată, Tabelele de concordanță pentru Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 și Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646 urmează a fi revizuite și completate potrivit cerințelor prevăzute de Anexa nr. 2 (Modelul 1) la HG 1171/2018.	Se acceptă. S-a redactat
AGENȚIA NAȚIONALĂ PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR Nr. 06-6632 din “ 04 ” 12 2025 La nr. DGPȘG-1557-18-69-179 din “ 24 ” 11 2025	1.	1. Denumirea proiectului, se modifică în: „Cerințe specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora” .	Se acceptă. S-a redactat
	2.	2. După pct. 3 se completează cu un pct. nou cu următorul conținut: ”La	Se acceptă. S-a completat cu pct. 4

		data intrării în vigoare a prezentei hotărâri, se abrogă Hotărârea Guvernului nr.298/2011 pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală”. Se precizează că Hotărârea Guvernului nr.298/2011 prevede reglementări abrogate la nivel european, va intra în contradicție cu abordările din prezentul proiect. La fel, Hotărârea Guvernului nr.298/2011 reprezintă armonizarea națională a Directivei 96/23/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996, act abrogat în Uniunea Europeană, respectiv ar trebui abrogată.	
	3.	3. La pct. 2 trimiterile la ”Norma sanitar-veterinară privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 298/2011” sunt irelevante și ar trebui excluse . Hotărârea Guvernului nr. 298/2011 de armonizare a Directivei 96/23 nu este relevantă cazului, ea neregăsindu-se în textul similar al Reg.2022/1644. Totodată se menționează că Directiva 96/23 este abrogată la nivelul Uniunii Europene.	Se acceptă. S-a redactat
	4.	4. La pct. 3.2 din anexa nr.1, textul ”astfel cum sunt definite în punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, care pot fi utilizate în creșterea animalelor de la care se obțin produse alimentare, aprobată prin Hotărârea Guvernului nr. 671/2025;” substituie cu textul ” astfel cum sunt definite în Hotărârea Guvernului nr. 344/2020, care pot fi utilizate în creșterea animalelor de la care se obțin produse alimentare; ”	Se acceptă. S-a redactat
	5.	5. Pct. 5 din anexa nr. 1 se modifică precum urmează: ” 5.Coccidiostatice și histomonostatice autorizate și prezente în Registrul aditivilor pentru hrana animalelor al Uniunii Europene, act recunoscut și preluat conform pct. 7 din Cerințele sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 27/2020 ”.	Se acceptă. S-a redactat
	6.	6. La pct. 6.1 din anexa nr. 2, dar și în tot textul proiectului, expresia ”SRAAP” a se modifica în ”RASFF”.	Se acceptă. S-a redactat
	7.	7. Pct. 6.8 din anexa nr. 2 se modifică precum urmează ” eventuala tratare	Se acceptă. S-a modificat

		cu medicamente de uz veterinar a animalelor de la care se obțin produse alimentare în afara condițiilor autorizației de comercializare, precum și tratare cu medicamente de uz veterinar a peștilor de la care se obțin produse alimentare”.	
	8.	8. La pct. 2 din anexa nr. 6 a se reatribui subpunctele în sensul numerotării și notificărilor RASFF;	Se acceptă. S-a corectat
	9.	9. La pct. 2, subpct. 2.1 din anexa nr. 6 după expresia ”controalelor efectuate” se va continua cu textul ” în țările terțe ” și mai departe ca în text.	Nu se acceptă. În contextul legislativ al Republicii Moldova, utilizarea sintagmei „țări terțe” este improprie. Această terminologie este specifică legislației Uniunii Europene (pentru a desemna statele din afara spațiului comunitar), însă pentru un stat suveran și independent, raportarea la alte state trebuie să se facă prin termeni consacrați în dreptul internațional și în tehnica legislativă națională. Deși Republica Moldova este în proces de aderare la UE, până la momentul integrării depline, aceasta nu face parte din spațiul juridic unic european pentru a utiliza „țara terță” ca punct de reper exterior. În prezent, pentru Republica Moldova, orice stat (inclusiv statele membre UE) reprezintă, din punct de vedere juridic, un alt stat sau o altă jurisdicție. Folosirea unui cuvânt comunitar care nu a fost încă adaptat oficial în terminologia administrativă națională poate crea confuzii de interpretare în aplicarea controalelor oficiale.

MINISTERUL FINANTELOR AL REPUBLICII MOLDOVA data aplicării semnăturii electronice nr. 09/2-03/594/1688 la nr. DGPŞG-1557-18- 69-179 din 24 noiembrie 2025	1.	La indicația Cancelariei de Stat nr. DGPŞG-1557-18-69-179 din 24 noiembrie 2025, Ministerul Finanțelor a examinat proiectul de hotărâre pentru aprobarea cerințelor specifice privind efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active, medicamente de uz veterinar și aditivi furajeri (număr unic 918/MAIA/2025) autor – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare și, în limita atribuțiilor funcționale, comunică lipsa propunerilor și obiecțiilor pe marginea proiectului indicat.	-
ADMINISTRAȚIA NAȚIONALĂ „APELE MOLDOVEI” NATIONAL ADMINISTRATION „APELE MOLDOVEI” Nr. 06-04/1319 din 02.12.2025 La nr.1694__din _01.12.2025		În conformitate cu pct. 221 din Regulamentul Guvernului, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr.610/2018 (republicat în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2024, nr. 311-313, art.631), și conform deciziilor luate în ședința secretarilor generali din data de 24 noiembrie 2025, se remite spre avizare/expertiză de compatibilitate proiectul de hotărâre pentru aprobarea cerințelor specifice privind efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active, medicamente de uz veterinar și aditivi furajeri (număr unic 918/MAIA/2025), autor – Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare In limita competențelor functionale, instituția nu are obiecții sau propuneri asupra proiectului prezentat și emite aviz pozitiv.	-
MINISTERUL SĂNĂTĂȚII AL REPUBLICII MOLDOVA Nr. 18/3911 din data aplicării semnăturii electronice La nr. DGPŞG-1557-18-69- 179 din 24.11.2025	1.	Ministerul Sănătății a examinat proiectul Hotărârii Guvernului pentru aprobarea cerințelor specifice privind efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active, medicamente de uz veterinar și aditivi furajeri (număr unic 918/MAIA/2025) și, în limita competențelor funcționale, comunică lipsa de obiecții și propuneri .	-
MINISTERUL DEZVOLTĂRII ECONOMICE ȘI DIGITALIZĂRII AL REPUBLICII MOLDOVA Nr.03-3511 din 10.12.2025		Cu referire la proiectul de hotărâre pentru aprobarea cerințelor specifice privind efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active, medicamente de uz veterinar și aditivi furajeri (număr unic 918/MAIA/2025), în limita competențelor funcționale, comunicăm lipsa obiecțiilor și propunerilor .	-

La nr. DGPŞG-1557-18-69-179 din 24.11.2025			
MINISTERUL AFACERILOR EXTERNE AL REPUBLICII MOLDOVA Nr. DI/3/041.1-13109 din 15 decembrie 2025 La Nr. DGPŞG-1557-18-69-179 din 24 noiembrie 2025	1.	Ministerul Afacerilor Externe a examinat proiectul Hotărârii de Guvern pentru aprobarea cerințelor specifice privind efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active, medicamente de uz veterinar și aditivi furajeri (număr unic918/MAIA/2025) și, în limita competențelor funcționale, comunică următoarele. La pct. 3 din Anexa nr. 2 la Norma privind controalele oficiale pentru substanțe farmacologic active, aditivi furajeri și reziduuri, inclusiv planurile naționale de control, se recomandă a preciza dacă acordurile la care se face referire reprezintă tratate sau acorduri care nu creează drepturi și obligații de drept internațional public	Se acceptă S-a redactat. Acordurile de echivalență la care se face referire reprezintă aranjamente administrative cu caracter tehnic, încheiate între autoritățile competente (autorități de reglementare), care au scopul de a recunoaște conformitatea sistemelor de control oficial. Acestea nu constituie tratate internaționale și nu creează drepturi sau obligații de drept internațional public între state, ci stabilesc condițiile operaționale pentru facilitarea comerțului cu produse de origine animală, în baza garanțiilor de siguranță alimentară oferite de țara exportatoare în conformitate cu Anexa nr.1 la Ordinul Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor nr. 456 din 19 iulie 2024 REGULAMENT cu privire la modul de efectuare a auditului și de încheiere a acordului de echivalență a autorității competente dintr-o țară terță care are intenția să exporte produse și subproduse de origine animală, animale vii, material seminal, ovule și embrioni în Republica Moldova

MINISTERUL MEDIULUI AL REPUBLICII MOLDOVA Nr. .13-05/3311 din 05.12.2025 La nr. DGPŞG-1557-18-69- 179 din 24 noiembrie 2025	1.	În acest sens, pct. 3.2. din Anexa nr. 1 la Norma de aplicare a cerințelor specifice pentru efectuarea controalelor oficiale în utilizarea substanțelor farmacologic active, aditivi furajeri și a reziduurilor acestora, va avea următorul cuprins: „3.2. produse de protecție a plantelor, astfel cum sunt definite în Legea nr. 403/2023 privind introducerea pe piață a produselor fitosanitare și pentru modificarea unor acte normative, și produse biocide, astfel cum sunt definite în Regulamentul sanitar privind punerea la dispoziție pe piață și utilizarea produselor biocide, aprobat prin Hotărârea Guvernului nr. 344/2020, care pot fi utilizate în creșterea animalelor de la care se obțin produse alimentare;” .	Se acceptă. S-a corectat
	2.	Consecvent, se impune necesitatea înlocuirii sintagmei „sanitar-veterinare” cu forma corectă „sanitare veterinare” (fără cratimă), cu adaptarea corespunzătoare a flexiunilor gramaticale în funcție de context. Această ajustare este necesară pentru asigurarea coerenței terminologice cu legislația în vigoare și pentru respectarea formei normative standardizate utilizate în actele Guvernului și în actele subsecvente.	Nu se acceptă. Înlocuirea sintagmei „sanitar-veterinare” cu „sanitare veterinare” (fără cratimă) nu este posibilă, deoarece forma cu cratimă este introdusă și utilizată în denumirile actelor normative, conform Hotărârilor de Guvern nr. 27/2020 și nr. 298/2011. Menținerea formei „sanitar-veterinare” este esențială pentru a asigura coerența și conformitatea juridică cu legislația în vigoare.
	3.	Totodată, se recomandă eliminarea sau reformularea expresiilor care generează tautologisme, ambiguități sau lipsă de claritate, precum: „vizând”, „adecvate”, „relevante”, „totuși” , „care sunt cel mai probabil să fi fost tratate” , „poate fi adecvată” , „se depun eforturi pentru a” , „corespunzătoare” , precum și a altor termeni similari, pentru asigurarea clarității și preciziei limbajului normativ.	Se acceptă. S-au reformulat
		Expertizare	

RAPORT DE EXPERTIZĂ ANTICORUPȚIE Nr.EHG25/11102 din 26.12.2025	1.	Obiecție generală Obiecții: Potrivit denumirii proiectului, acesta a fost elaborat în vederea aprobării cerințelor specifice pentru efectuarea controalelor oficiale privind utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri, a substanțelor farmacologic active interzise ori neautorizate, precum și a reziduurilor acestora. Totodată, se constată că denumirea anexelor utilizează o formulare diferită, fiind omis textul „ autorizate ca medicamente de uz veterinar ”	Se acceptă. S-au reformulat
	2.	În acest sens, se creează impresia că ar fi vorba despre o categorie distinctă de substanțe farmacologic active autorizate de uz veterinar, și nu despre substanțe farmacologic active în general. Suplimentar, atragem atenția asupra necesității corelării intențiilor normative ale Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare, în calitate de organ central de specialitate care asigură realizarea politicii guvernamentale în domeniile ce îi sunt încredințate, potrivit Hotărârii Guvernului nr. 695/2017 cu privire la organizarea și funcționarea Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare. Astfel, prin proiectul cu număr unic 387/MAIA/2025, elaborat în vederea executării acțiunilor din Planul Național de Aderare pentru anii 2024–2027, Capitolul 28, autorul propune proiectul de lege privind produsele medicinale veterinare, care, potrivit notei de fundamentare, „ajustează și actualizează cerințele legislației naționale în raport cu cele comunitare privind produsele medicinale veterinare și impune 4 elaborarea și adoptarea unei noi legi, menită să asigure alinierea la normele și cerințele Uniunii Europene, precum și abordarea eficientă a decalajelor existente între cadrul legislativ actual și prevederile regulamentelor europene”. Totodată, prin același proiect se propune ca, la data intrării în vigoare a noii legi, Legea nr. 119/2018 cu privire la medicamentele de uz veterinar să fie abrogată. În acest context, se recomandă corelarea prevederilor proiectului supus expertizei cu inițiativele normative promovate de Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare în domeniul produselor medicinale veterinare, în vederea asigurării coerenței cadrului normativ, evitării paralelismelor normative și a eventualelor confuzii de reglementare. Totodată, se impune	Referitor la obiecția privind terminologia utilizată și necesitatea corelării cu inițiativele normative recente (înlocuirea Legii nr. 119/2018 cu noua Lege privind produsele medicinale veterinare), se impun următoarele precizări și ajustări conceptuale: 1. Distincția între Produsele Medicinale Veterinare și Furajele Medicamentate Este esențial să se facă distincția între substanțele administrate în scop terapeutic direct și cele utilizate prin intermediul nutriției. În timp ce produsele medicinale veterinare sunt destinate tratării, prevenirii sau diagnosticării bolilor prin acțiune farmacologică, imunologică sau metabolică (conform definiției din Art. 4 al noii legi), utilizarea lor în furaje intră sub incidența reglementărilor privind furajele medicamentate. 2. Excluderile din domeniul de aplicare (Art. 2 alin. (7)) Pentru a evita paralelismele normative și a asigura o reglementare coerentă, trebuie avut în

		ajustarea denumirii proiectului și a anexelor acestuia, astfel încât să reflecte în mod unitar și clar obiectul reglementării, inclusiv în perspectiva modificărilor legislative preconizate prin proiectul de lege privind produsele medicinale veterinare și a abrogării Legii cu privire la medicamentele de uz veterinar nr. 119/2018	vedere că viitoarea Lege privind produsele medicinale veterinare nu se aplică: Aditivilor pentru hrana animalelor (care au rol nutrițional sau de stimulare a producției, nu terapeutic direct); Furajelor medicamentate și produselor intermediare, care constituie un vehicul pentru administrarea substanțelor active, dar fac obiectul unor norme specifice de siguranță alimentară și control al reziduurilor. 3. Justificarea utilizării termenului de „Substanțe Farmacologic Active” Pentru a nu crea confuzia că proiectul vizează doar o categorie restrânsă de medicamente, denumirea va fi generalizată la „substanțe farmacologic active”. Această abordare este unitară și acoperă: Substanțele din produsele medicinale veterinare (utilizate în scop terapeutic, diagnostic sau eutanasiere); Substanțele utilizate ca aditivi furajeri; Substanțele interzise sau neautorizate. 4. Alinierea la Proiectul de Lege nr. 387/MAIA/2025 Proiectul de Hotărâre de Guvern va fi ajustat pentru a înlocui sintagma „medicamente de uz veterinar” (specifică Legii nr. 119/2018, propusă spre abrogare) cu termenul de „produse medicinale veterinare”, asigurând astfel o tranziție legislativă lină
--	--	--	---

			și o terminologie compatibilă cu normele Uniunii Europene. Această corelare garantează că sistemul de controale oficiale pentru reziduuri va rămâne valabil și aplicabil indiferent de schimbarea legii-cadru. Prin redefinirea obiectului de reglementare în spiritul noii legi, se elimină riscul de confuzie între tratamentul terapeutic (produs medicinal) și administrarea prin furaje, asigurând totodată un control riguros asupra oricărei substanțe care poate lăsa reziduuri în produsele de origine animală, indiferent de originea acesteia (umană, animală, vegetală sau chimică).
MINISTERUL JUSTIȚIEI AL REPUBLICII MOLDOVA 06.01.2026 nr. 04/2-158 La nr. 11-01/3497 din 19.12.2025	1.	La proiectul hotărârii Guvernului: În conformitate cu art. 42 alin. (2) din Legea nr. 100/2017 cu privire la actele normative, „(2) Denumirea actului normativ trebuie să fie laconică și să exprime cu claritate obiectul reglementării.”. Pornind de la prevederile legale enunțate, denumirea proiectului se va completa în conformitate cu obiectul de reglementare al anexei nr. 2.	Se acceptă. S-a corectat după propunerea de către ANSA.
	2.	La subpct. 1.1, denumirea anexei nr. 1 se va ajusta la denumirea Regulamentului delegat (UE) 2022/1644, pe care îl transpune (obiecție valabilă și la textul anexei nr. 1).	Se acceptă. S-a corectat
	3.	În aceeași ordine de idei, la subpct. 1.2, denumirea anexei nr. 2 se va ajusta la denumirea Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2022/1646 (obiecție valabilă și la textul anexei nr. 2).	Se acceptă. S-a corectat
	4.	Totodată, la subpct. 1.1 și 1.2, textul „(se anexează)” se va exclude ca fiind excedent.	Se acceptă. S-a exclus

	5.	Având în vedere că instituția responsabilă de transpunerea Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2022/1646 este Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare, dispoziția de la pct. 2 va revizui în partea în care vizează instituția responsabilă de controlul asupra executării prezentei hotărâri, prin indicarea acestui minister.	Nu se acceptă. ANSA este instituția desemnată să pună în aplicare actele normative în domeniu și să exercite controlul asupra respectării legislației normative în domeniu.
	6.	La pct. 4, se va indica și sursa publicării Hotărârii Guvernului nr. 298/2011, propusă spre abrogare.	Se acceptă. S-a corectat
	7.	La anexa nr. 1 la Hotărârea Guvernului: Întru corectitudinea redactării, parafa de aprobare va avea următorul cuprins: „Anexa nr. 1 la Hotărârea Guvernului nr. / ”.	Se acceptă. S-a corectat
	8.	La pct. 1, cuvântul „cerințele” va fi succedat de cuvântul „specifice”, iar cuvintele „controalelor oficiale” vor fi succedate de cuvântul „vizând”.	Se acceptă. S-a corectat
	9.	La pct. 2, se vor exclude cuvintele „și la interpretarea rezultatelor”, or, cuvintele enunțate nu sunt indicate în denumirea anexei la Hotărârea Guvernului nr. 721/2023. Textul „suplimentar, următoarele noțiuni semnifică:” se va substitui cu textul „precum și următoarele noțiuni:”.	Se acceptă. S-a corectat
	10	În conformitate cu art. 55 alin. (4) din Legea nr. 100/2017, „(4) În cazul în care se face trimitere la o normă juridică care este stabilită în același act normativ sau element structural, pentru evitarea reproducerii acesteia, se face trimitere la norma juridică relevantă fără a se preciza că aceasta face parte din același act normativ sau element structural, cu excepția cazurilor în care această precizare este necesară pentru a exclude orice echivoc.”. Ținând cont de prevederile legale enunțate, la subpct. 2.2, cuvintele „la Normă” se vor exclude ca fiind excedente.	Se acceptă. S-a corectat
	11	La anexa nr. 2 la Normă: Denumirea anexei nr. 2, ce transpune anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644, se va completa cu textul „menționată la pct. 4 din Normă”, care transpune art. 2 alin. (2), la care se face referire în anexa II.	Se acceptă. S-a corectat
	12	În coloanele din tabel, asteriscul se va exclude, deoarece nu este caracteristic actelor normative.	Se acceptă. S-a corectat
	13	În conformitate cu art. 52 alin. (2) din Legea nr. 100/2017, „(2) Punctele, de regulă, nu au denumire, sunt expuse fără utilizarea cuvântului „punct” și se	Se acceptă. S-a corectat

		însemnează consecutiv cu numere ordinare, exprimate prin cifre arabe, urmate de punct, începând cu primul și terminând cu ultimul, de la începutul și până la sfârșitul actului normativ.”. Ținând cont de prevederea legală enunțată, la pct. 1, lit. A se va exclude.	
	14	În tabel, rândurile „A.3 litera (c)”, „A.3 litera (d)”, „A.3 litera (g)” se vor ajusta la cele din anexa II la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644. Totodată, rândul „Grupa A punctul 3 litera (f)” se va ajusta la prevederile pct. 1 lit. (b) din anexa la Regulamentul delegat (UE) 2024/2562.	Se acceptă. S-a corectat
	15	La pct. 3, cuvintele „ tratamente ilegale ” vor fi succedate de cuvântul „ vizând ”.	Se acceptă. S-a corectat
	16	La anexa nr. 3 la Normă: La pct. 3, care transpune pct. 3 din anexa III la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644, menționăm că la pct. 3 din anexa III până la cuvintele „eșantionarea apei de băut și a furajelor” sunt utilizate cuvintele „ poate fi adecvată ”. Prin urmare, în proiect, transpunerea urmează a fi realizată, astfel încât să fie asigurat sensul normei indicat la pct. 3 din anexa III (obiecție similară și la pct. 5).	Se acceptă. S-a corectat
	17	Denumirea anexei nr. 4 la Normă se va completa cu textul „ menționate la pct. 5 din Normă ”, care transpune art. 2 alin. (3), la care se face referire în anexa IV la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644, pe care o transpune.	Se acceptă. S-a corectat
	18	În aceeași ordine de idei, denumirea anexei nr. 5 la Normă, ce transpune anexa V la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644, se va completa cu textul „ menționate la pct. 5 ”.	Se acceptă. S-a completat
	19	La anexa nr. 6 la Normă: Denumirea anexei nr. 6 la Normă, care transpune anexa VI la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644, se va completa cu textul „ menționate la pct. 6 din Normă ” care transpune art. 2 alin. (4), la care se face referință în denumirea anexei VI.	Se acceptă. S-a corectat
	20	În conformitate cu art. 54 alin. (1) lit. i) din Legea nr. 100/2017, „exprimarea prin abrevieri a unor denumiri sau termeni se poate face numai după explicarea acestora în text, la prima folosire”. Ținând cont de prevederea legală enunțată, la subpct. 2.1, abrevierea „RASFF” se va substitui cu denumirea completă.	Se acceptă. S-a corectat

	21	Totodată, menționăm că la subpct. 2.1, ce transpune pct. 2 liniuța întâi din anexa VI la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644, nu se face referință la sistemul de asistență și cooperare administrativă, deși în tabelul de concordanță este indicat gradul de compatibilitate „compatibil”. Prin urmare, gradul de compatibilitate se va modifica.	Se acceptă. S-a corectat
	22	La subpct. 2.2, cuvintele „țările terțe” se vor substitui cu cuvintele „ alte țări ”, ținând cont de regulile de transpunere prin reformulare.	Se acceptă. S-a corectat
	23	Denumirea anexei nr. 7, care transpune anexa VII la Regulamentul delegat (UE) 2022/1644, se va completa cu textul „ menționată la pct. 6 din Normă ”, ce transpune art. 2 alin. (4), la care se face referință în denumirea anexei VII.	Se acceptă. S-a corectat
	24	La anexa nr. 2 la Hotărârea Guvernului: Parafa de aprobare va avea următorul cuprins: „Anexa nr. 2 la Hotărârea Guvernului nr. / ”.	Se acceptă. S-a corectat
	25	La pct. 1, menționăm că potrivit Regulamentului de punere în aplicare (UE) 2022/1646, pe care îl transpune, substanțele farmacologic active autorizate sunt folosite ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor. Prin urmare, la pct. 1, cuvintele „ substanțelor farmacologic active autorizate ” vor fi succedate de cuvintele „ ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor ”. Cuvintele „interzise sau neautorizate” vor fi precedate de cuvintele „ și a substanțelor farmacologic active ”, iar cuvintele „ ca medicamente de uz veterinar, aditivi pentru hrana animalelor ”, care succed cuvintele „ interzise sau neautorizate ”, se vor exclude ca fiind excedente.	Se acceptă. S-a corectat
	26	La pct. 3, în referința la Norma de aplicare a cerințelor specifice pentru efectuarea controalelor oficiale în utilizarea substanțelor farmacologic active, aditivi furajeri și a reziduurilor acestora se va indica și actul normativ prin care a fost aprobată. În acest sens, menționăm că în proiect se poate face referință doar la actele normative în vigoare, cel târziu la data intrării în vigoare a proiectului hotărârii.	Se acceptă. S-a corectat
	27	La subpct. 4.1, ce transpune art. 3 lit. (a) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, textul „pct. 4-6” se va substitui cu textul „ pct. 5-7 ”, care transpun art. 4, la care se face referire în art. 3 lit. (a).	Se acceptă. S-a corectat

	28	La subpct. 4.2, ce transpune art. 3 lit. (b) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, textul „pct. 7-10” se va substitui cu textul „pct. 8-11” , care transpun art. 5, la care se face referire în art. 3 lit. (b).	Se acceptă. S-a corectat
	29	La subpct. 4.3, ce transpune art. 3 lit. (c) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, textul „pct. 11-13” se va substitui cu textul „pct. 12-14” , care transpun art. 6, la care se face referire în art. 3 lit. (c).	Se acceptă. S-a corectat
	30	Dispoziția de la pct. 5 se va revizui din punct de vedere redacțional, întrucât prevederile de la propoziția a doua nu constituie un enunț distinct.	Se acceptă. S-a corectat
	31	La subpct. 9.4, ce transpune art. 5 lit. (d) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, textul „pct. 14” se va substitui cu textul „pct. 15” , care transpun art. 7 alin. (1), la care se face referire în art. 5 lit. (d).	Se acceptă. S-a corectat
	32	La subpct. 14.3, ce transpune art. 6 alineatul al patrulea lit. (c) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, textul „anexa nr. 3” se va substitui cu textul „anexa nr. 2” , care transpune anexa III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646.	Se acceptă. S-a corectat
	33	La subpct. 14.5, ce transpune art. 6 alineatul al treilea lit. (e) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, textul „pct. 14 și 15” se va substitui cu textul „pct. 15 și 16” , care transpun art. 7 alin. (1) și (2), la care se face referire în art. 6 alineatul al treilea lit. (e).	Se acceptă. S-a corectat
	34	La pct. 15, ce transpune art. 7 alin. (1) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, textul „4-6 și 11-13” se va substitui cu textul „pct. 6-8 și pct. 11” care transpun art. 4 și 6 (obiecție similară și la pct. 16), iar textul „pct. 7-10” se va substitui cu textul „pct. 9-13” , care transpune art. 5, la care se face referire în art. 7 alin. (1).	Se acceptă. S-a corectat
	35	La pct. 16, ce transpune art. 7 alin. (2) din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, textul „pct. 14” se va substitui cu textul „pct. 15” , care transpune art. 7 alin. (1), la care se face referință în art. 7 alin. (2).	Se acceptă. S-a corectat
	36	La pct. 19, ce transpune art. 8 alineatul al doilea din Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, cuvintele „reziduurilor acestora” vor fi succedate de cuvintele „și comunică evaluarea sa autorității competente” , astfel cum rezultă din prevederile art. 8 alineatul al doilea.	Se acceptă. S-a corectat

	37	La anexa nr. 1 la Normă: Denumirea anexei nr. 1 la Normă se va completa cu textul „menționat la subpct. 6.3 din Normă”, care transpune art. 4 lit. (c), la care se face referință în anexa I la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646. La pct. 2, cuvântul „Norma” urmează a fi succedat de cuvântul „privind” , astfel cum este indicat la subpct. 1.1 din proiectul hotărârii, cu ajustarea ulterioară a textului.	Se acceptă. S-a corectat
	38	La anexa n. 2 la Normă: Denumirea anexei nr. 2, care transpune anexa III la Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646, se va completa cu textul „menționată la subpct.14.3 din Normă” , care transpune art. 6 lit. (c), la care se face referință în anexa III.	Se acceptă. S-a corectat
	39	La pct. 1 fie se va face referință la anexa nr. 2 la Hotărârea Guvernului nr. 762/2024, fie se va indica denumirea corectă a acestei anexe, fără a specifica ca este anexa nr. 2, după cum urmează: „Norma de aplicare uniformă a frecvenței în ceea 4 ce privește controalele de identitate și fizice asupra anumitor transporturi de animale și bunuri care intră în Republica Moldova” .	Se acceptă. S-a corectat
	40	La pct. 2, textul „în art. 28 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor” se va substitui cu textul „în temeiul art. 28 din Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor” .	Se acceptă. S-a corectat
	41	În subsolul tabelului de la pct. 3, textul „la punctul 1.3, 1.5 și 1.6 din anexa nr. 1 la Regulile specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 435/2010” se va substitui cu textul „la pct. 5 din Regulile specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 435/2010” or, subpct. 1.3, 1.5 și 1.6 din anexa I la Regulamentul (UE) nr. 853/2004 sunt transpuse prin pct. 5 din anexa nr. 1 la Regulile specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală, aprobate prin Hotărârea Guvernului nr. 435/2010.	Se acceptă. S-a corectat
Agencia Națională pentru Siguranța Alimentelor 19 dec. 2025, 15:11:44	1.	Se ia act.	-

Expertiza MJ / CNA Viorica Botnari Notificarea susținerii proiectului Da Comentariu public Expertizare			
Centrul de Armonizare a Legislației (CS) 22 dec. 2025, 10:48:46 Cu titlu de informare Victoria Mardari Comentariu public Cu titlu de informare	2.	Se validează condiționat, cu menținerea următoarelor observații: În conformitate cu pct. 33 și 35 din HG nr. 1171/2018 pentru fiecare Anexă, se va introduce clauza de armonizare în următoarea redacție: Anexa nr. 1: „Prezenta Normă transpune Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 al Comisiei din 7 iulie 2022 de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului cu cerințe specifice pentru efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi furajeri și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și a reziduurilor acestora, CELEX: 32022R1644, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 248 din 26 septembrie 2022, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul delegat (UE) 2024/2562 al Comisiei din 3 iunie 2024”. Anexa nr. 2 „Prezenta Normă transpune parțial Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646 al Comisiei din 23 septembrie 2022 privind modalitățile practice uniforme pentru efectuarea controalelor oficiale în ceea ce privește utilizarea substanțelor farmacologic active autorizate ca medicamente de uz veterinar sau ca aditivi pentru hrana animalelor și a substanțelor farmacologic active interzise sau neautorizate și reziduurile acestora, conținutul specific al planurilor de control naționale multianuale și modalitățile specifice de elaborare a acestora, CELEX: 32022R1646, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 248 din 26 septembrie 2022, așa cum a fost modificat ultima oară prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2024/2563 al Comisiei din 24 septembrie 2024”. Cu referire la tabelele de concordanță:	Se acceptă. S-a redactat. Se acceptă. S-a redactat.

		- pentru Regulamentul delegat (UE) 2022/1644 se constată că la art. 3 din actul UE, la rubrica 9 Observații, nu este indicat/insera textul propriu-zis a articolului din Legea nr. 82/2024, care a asigurat transpunerea Regulamentului 2017/625, care respectiv a abrogat Directiva 96/23/CE; - pentru Regulamentul de punere în aplicare (UE) 2022/1646 la compartimentul 3 se propune revizuirea gradului general de compatibilitate în „parțial compatibil”. De asemenea, la compartimentul 6 pentru art. 7, ultimul paragraf din actul UE face trimitere la Regulamentul 2017/625, astfel, la rubrica 9 Observații, se va insera textul propriu-zis a articolului din Legea nr. 82/2024, care a asigurat transpunerea Regulamentului 2017/625.	Se acceptă. S-a redactat. Se acceptă. S-a redactat.
Ministerul Finanțelor 23 dec. 2025, 08:27:31 Expertiza MJ / CNA Doina Iarovoi Notificarea susținerii proiectului Da Comentariu public Expertizare	1.	MF a examinat repetat proiectul de hotărâre pentru aprobarea cerințelor specifice privind efectuarea controalelor oficiale vizând utilizarea substanțelor farmacologic active, medicamente de uz veterinar și aditivi furajeri (număr unic 918/MAIA/2025) și, în limita atribuțiilor funcționale, comunică lipsa propunerilor și obiecțiilor.	-
Ministerul Afacerilor Externe 26 dec. 2025, 09:31:01 Expertiza MJ / CNA Lidia Badia Notificarea susținerii proiectului Da Comentariu public		Expertizare MAE comunică lipsa de obiecții și propuneri.	-

