



GUVERNUL REPUBLICII MOLDOVA

HOTĂRÂRE nr. _____

din _____ 2025

Chișinău

privind modificarea Hotărârii Guvernului nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor

Guvernul HOTĂRĂȘTE:

Prezenta hotărâre transpune parțial Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor, CELEX: 32003R1831, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene seria L nr. 268 din 18 octombrie 2003 așa cum a fost ultima dată modificat.

1. Hotărârii Guvernului nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2020, nr. 63-68 art. 160), cu modificările ulterioare, se modifică după cum urmează:
 - 1.1. în hotărâre:
 - 1.1.1 în denumire și în tot textul hotărârii, textul „sanitar-veterinare” la orice formă gramaticală se substituie cu textul „sanitare veterinare” la forma gramaticală corespunzătoare.
 - 1.1.2 clauza de armonizare va avea următorul cuprins:

„Prezenta hotărâre transpune parțial Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor (text cu relevanță pentru SEE), publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 268 din 18 octombrie 2003, așa cum a fost modificat ulterior;

2. După punctul 10 se introduce punctul 10¹ cu următorul cuprins:
„10¹. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor publică pe pagina sa web oficială rezumatul public al cererii de înregistrare și alte informații relevante, cu respectarea prevederilor secțiunii a 2-a privind transparența și confidențialitatea.”
3. Denumirea secțiunii a 2-a va avea următorul cuprins:
„Secțiunea a 2-a
Transparența și confidențialitatea”
4. Punctul 31 va avea următorul cuprins:
„31. După consultarea solicitantului, inclusiv, după caz, prin solicitarea de clarificări sau informații suplimentare, Agenția stabilește informațiile care urmează a fi tratate ca fiind confidențiale, în baza evaluării efectuate, și informează solicitantul, în scris sau prin mijloace electronice, cu privire la decizia adoptată.”
5. Punctul 35 și 36 la textul „Ministerului Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului” la orice formă gramaticală se substituie cu textul „Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare” la forma gramaticală corespunzătoare.
6. Prezenta hotărâre intră în vigoare la expirarea termenului de o lună de la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.

PRIM-MINISTRU

Alexandru MUNTEANU

Contrasemnează:

Ministru agriculturii și
industriei alimentare

Ludmila CATLABUGA

NOTA DE FUNDAMENTARE

la proiectul de hotărâre privind modificarea Hotărârii Guvernului nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar- veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor

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

Autoritatea administrației publice: Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare

Subdiviziunea: Direcția sănătatea și bunăstarea animalelor.

Persoana responsabilă și datele de contact: Rodica Fotescu

Tel. 022 204 531, e-mail: rodica.fotescu@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 vine întru executarea acțiunii 102 Capitolul 12 din Cluster 5 anexa A a Programului național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr.306/2025 și în temeiul prevederilor art. 36 din Legea 221-XVI din 19 octombrie 2007 privind activitatea sanitar-veterinară.

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

Hotărârea Guvernului nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor, stabilește cadrul normativ național privind înregistrarea, utilizarea și controlul aditivilor pentru hrana animalelor, fiind elaborată în baza prevederilor Regulamentului (CE) nr. 1831/2003 și actelor conexe.

În urma analizei cadrului normativ existent, s-a constatat că unele prevederi ale hotărârii nu reflectă în totalitate evoluțiile recente ale legislației Uniunii Europene, în special în ceea ce privește:

- procedura de depunere și examinare a cererilor de înregistrare a aditivilor pentru hrana animalelor;
- asigurarea transparenței procesului de evaluare a aditivilor;
- regimul de confidențialitate al informațiilor prezentate în dosarul normativ-tehnic.

În prezent, cadrul normativ național nu conține prevederi suficient de clare privind publicarea informațiilor neconfidențiale din cererile de înregistrare și nici mecanisme detaliate de justificare și evaluare a cererilor de confidențialitate, în conformitate cu cerințele actuale ale legislației Uniunii Europene.

Aceste lacune pot afecta transparența procesului de înregistrare, predictibilitatea pentru operatorii economici și nivelul de aliniere la standardele europene în domeniul siguranței hranei pentru animale.

Prin urmare, se impune actualizarea Hotărârii Guvernului nr. 27/2020, în vederea corectării acestor deficiențe și asigurării unui cadru normativ coerent, transparent și compatibil cu legislația Uniunii Europene.

3. Obiectivele urmărite și soluțiile propuse

3.1. Principalele prevederi ale proiectului și evidențierea elementelor noi

Obiectivul general al proiectului constă în actualizarea cadrului normativ național în domeniul aditivilor pentru hrana animalelor, prin alinierea acestuia la evoluțiile legislației Uniunii Europene și consolidarea transparenței procesului de înregistrare a aditivilor.

Obiectivele specifice ale proiectului sunt:

- clarificarea procedurii de depunere și examinare a cererilor de înregistrare a aditivilor pentru hrana animalelor;
- introducerea unor mecanisme clare privind publicarea informațiilor neconfidențiale aferente cererilor de înregistrare;
- consolidarea cadrului normativ privind tratamentul informațiilor confidențiale;
- asigurarea unui nivel mai ridicat de transparență și predictibilitate pentru operatorii din sectorul hranei pentru animale.

Implementarea acestor modificări va contribui la îmbunătățirea transparenței procesului de înregistrare, la creșterea gradului de conformare a operatorilor economici și la asigurarea compatibilității cadrului normativ național cu legislația Uniunii Europene.

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

În procesul de elaborare a proiectului au fost analizate următoarele opțiuni alternative:

Opțiunea 1 – menținerea cadrului normativ existent (status quo)

Această opțiune nu a fost considerată viabilă, întrucât nu ar permite alinierea legislației naționale la evoluțiile legislației Uniunii Europene și ar menține lacunele existente privind transparența și confidențialitatea informațiilor.

Opțiunea 2 – modificarea parțială a cadrului normativ prin acte administrative interne

Această opțiune a fost exclusă, deoarece modificările necesare vizează norme juridice de nivel guvernamental și nu pot fi implementate eficient prin măsuri administrative.

Opțiunea recomandată – modificarea Hotărârii Guvernului nr. 27/2020

Această opțiune asigură intervenția normativă necesară, oferă claritate juridică și permite alinierea deplină la cerințele legislației Uniunii Europene, fără a afecta structura generală a cadrului normativ existent.

4. Analiza impactului de reglementare

4.1. Impactul asupra sectorului public

Implementarea proiectului nu implică modificări structurale sau instituționale în cadrul administrației publice. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor va continua

să exercite atribuțiile existente în domeniul înregistrării și controlului aditivilor pentru hrana animalelor.

Modificările propuse vor contribui la eficientizarea activității autorității competente, prin clarificarea procedurilor și consolidarea mecanismelor de gestionare a informațiilor, inclusiv a celor confidențiale și a celor destinate publicării.

4.2. Impactul financiar și argumentarea costurilor estimative

Implementarea proiectului nu implică cheltuieli suplimentare din bugetul public național.

Activitățile prevăzute în proiect vor fi realizate în limitele alocațiilor bugetare aprobate pentru Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor.

4.3. Impactul asupra sectorului privat

Proiectul are un impact pozitiv asupra operatorilor din sectorul hranei pentru animale. Modificările propuse contribuie la:

- creșterea transparenței procesului de înregistrare a aditivilor;
- clarificarea cerințelor privind depunerea și conținutul dosarului normativ-tehnic;
- sporirea predictibilității cadrului normativ aplicabil.

Proiectul nu introduce costuri suplimentare pentru operatorii economici, întrucât obligațiile privind prezentarea dosarului normativ-tehnic sunt deja prevăzute de legislația în vigoare.

4.4 Impactul Social

Proiectul are un impact social pozitiv indirect, prin consolidarea cadrului normativ privind siguranța hranei pentru animale, ceea ce contribuie la protecția sănătății animalelor și, implicit, a sănătății publice.

Nu sunt identificate efecte negative asupra grupurilor sociale.

4.4.1. Impactul asupra datelor cu caracter personal

Proiectul nu reglementează prelucrarea datelor cu caracter personal și nu introduce obligații suplimentare în acest domeniu. Prin urmare, impactul asupra datelor cu caracter personal nu este aplicabil.

4.4.2. Impactul asupra echității și egalității de gen

Proiectul nu are impact diferențiat asupra femeilor, bărbaților sau altor grupuri sociale. Prin urmare, impactul asupra echității și egalității de gen nu este aplicabil.

4.5. Impactul asupra mediului

Proiectul nu are impact direct asupra mediului.

4.6. Alte impacturi și informații relevante

Nu au fost identificate alte impacturi relevante.

5. Compatibilitatea proiectului actului normativ cu legislația UE

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

Proiectul de hotărâre transpune **parțial Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor**, precum și actele juridice ale Uniunii Europene conexe acestuia.

Obiectivul principal al actului juridic al Uniunii Europene este stabilirea cadrului armonizat pentru înregistrarea, utilizarea și controlul aditivilor pentru hrana animalelor, în vederea asigurării unui nivel ridicat de protecție a sănătății animalelor, a sănătății umane și a mediului.

Gradul de transpunere al actului juridic al Uniunii Europene este **parțial**, întrucât Hotărârea Guvernului nr. 27/2020 transpune deja majoritatea prevederilor acestuia, iar prezentul proiect vizează actualizarea unor aspecte specifice, în special:

- procedura de depunere și examinare a cererilor de înregistrare;
- asigurarea transparenței procesului de evaluare a aditivilor;
- regimul de confidențialitate al informațiilor furnizate în dosarul normativ-tehnic.

Proiectul nu introduce reglementări care depășesc cerințele minime stabilite de legislația Uniunii Europene, ci adaptează prevederile acesteia la sistemul instituțional național, în care autoritatea competentă este Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor.

Transpunerea prevederilor regulamentului este realizată prin actualizarea cadrului normativ existent, fără a afecta structura generală a Hotărârii Guvernului nr. 27/2020. Pentru asigurarea trasabilității transpunerii, a fost elaborat tabelul de concordanță între prevederile actului juridic al Uniunii Europene și legislația națională.

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

Proiectul contribuie la consolidarea cadrului juridic intern necesar pentru implementarea prevederilor legislației Uniunii Europene în domeniul aditivilor pentru hrana animalelor.

Modificările propuse asigură funcționarea eficientă a mecanismelor naționale de înregistrare și control al aditivilor, prin clarificarea procedurilor administrative și introducerea unor prevederi privind transparența și gestionarea informațiilor.

Adoptarea proiectului nu necesită elaborarea unor acte normative suplimentare pentru implementare, întrucât cadrul instituțional și normativ existent este suficient pentru aplicarea prevederilor propuse.

6. Avizarea și consultarea publică a proiectului actului normativ

Întru respectarea prevederilor art.9 al Legii nr.239/2008 privind transparența în procesul decizional Anunțul de inițiere a elaborării proiectului la data de 21 ianuarie 2026

a fost plasat pe pagina web a Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare web: https://particip.gov.md/ro/document/stages/*/16360 la compartimentul Transparență decizională, la rubrica Anunțuri de inițiere a elaborării deciziilor.

Proiectul va fi transmis oficial către principalele asociații de business relevante, avize formale vor fi recepționate și plasat anunțul de consultare, situația va fi reflectată în sinteza consultărilor.

7. Concluziile expertizelor

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

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

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

8. Modul de încorporare a actului în cadrul normativ existent

Proiectul de hotărâre prevede modificarea Hotărârii Guvernului nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor.

Adoptarea proiectului nu implică modificarea sau abrogarea altor acte normative.

Prevederile proiectului se încadrează în cadrul normativ existent și asigură actualizarea acestuia în conformitate cu evoluțiile legislației Uniunii Europene în domeniul aditivilor pentru hrana animalelor.

9. Măsurile necesare pentru implementarea prevederilor proiectului actului normativ

Implementarea prevederilor proiectului va fi realizată de către Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, în cadrul atribuțiilor funcționale existente. Aplicarea noilor prevederi nu necesită instituirea unor structuri noi sau alocarea unor resurse financiare suplimentare.

Pentru implementarea proiectului vor fi necesare următoarele măsuri:

- actualizarea procedurilor interne ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor privind examinarea cererilor de înregistrare a aditivilor pentru hrana animalelor;
- asigurarea publicării informațiilor neconfidențiale pe pagina web oficială a autorității competente;
- informarea operatorilor economici cu privire la noile cerințe aplicabile.

Autoritățile implicate dispun de capacitățile instituționale, umane și tehnice necesare pentru implementarea prevederilor proiectului.

Monitorizarea aplicării prevederilor va fi realizată în cadrul activităților curente de control și supraveghere desfășurate de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor.

Secretar de Stat

Tatiana NISTORICĂ

Tabelul comparativ

a proiectului de modificare a Hotărârii de Guvern a Hotărârea Guvernului nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor

Conținutul normei în vigoare	Modificarea propusă	Conținutul normei după modificare
<p>Denumirea hotărârii: cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor</p>	<p>în denumire și în tot textul hotărârii, textul „sanitar-veterinare” la orice formă gramaticală se substituie cu textul „sanitare veterinare” la forma gramaticală corespunzătoare.</p>	<p>Hotărârii de Guvern nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitare veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor</p>
	<p>1. După punctul 10 se introduce punctul 10¹ cu următorul cuprins: „10¹. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor publică pe pagina sa web oficială rezumatul public al cererii de înregistrare și alte informații relevante, cu respectarea prevederilor secțiunii a 2-a privind transparența și confidențialitatea.”</p>	<p>„10¹. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor publică pe pagina sa web oficială rezumatul public al cererii de înregistrare și alte informații relevante, cu respectarea prevederilor secțiunii a 2-a privind transparența și confidențialitatea.”</p>
<p>Secțiunea a 2-a Cerințele de confidențialitate</p>	<p>2. Denumirea secțiunii a 2-a va avea următorul cuprins: „Secțiunea a 2-a Transparența și confidențialitatea”</p>	<p>„Secțiunea a 2-a Transparența și confidențialitatea”</p>
<p>31. După consultarea solicitantului, Agenția stabilește în comun cu acesta informațiile care ar trebui să rămână confidențiale și informează solicitantul cu privire la decizia adoptată.</p>	<p>3. Punctul 31 va avea următorul cuprins: „31. După consultarea solicitantului, Agenția stabilește informațiile care urmează a fi tratate ca fiind confidențiale și informează</p>	<p>„31. După consultarea solicitantului, Agenția stabilește informațiile care urmează a fi tratate ca fiind confidențiale și informează solicitantul, în scris sau prin mijloace electronice, cu privire la decizia adoptată.”</p>

	solicitantul, în scris sau prin mijloace electronice, cu privire la decizia adoptată.”	
„Ministerului Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului”	Punctul 35 și 36 la textul „Ministerului Agriculturii, Dezvoltării Regionale și Mediului” la orice formă gramaticală se substituie cu textul „Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare” la forma gramaticală corespunzătoare.	„Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare”

TABEL DE CONCORDANȚĂ

a proiectului de hotărâre de modificare a Hotărârea Guvernului nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor

1	Transpune parțial Regulamentul (CE) nr. 1831/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind aditivii din hrana animalelor, CELEX: 32003R1831, publicat în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene seria L nr. 268 din 18 octombrie 2003 așa cum a fost ultima dată modificat.
2	Proiectului de hotărâre de modificare a Hotărârea Guvernului nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor
3	Gradul general de compatibilitate – parțial compatibil
4	Autoritatea/persoana responsabilă, MAIA – Rodica FOTESCU
5	Data întocmirii/actualizării 25.03.2026

Actul Uniunii Europene	Proiectul de act normativ național	Gradul de compatibilitate	Observațiile
6	7	8	9
<p>CAPITOLUL I DOMENIU DE APLICARE ȘI DEFINIȚII <i>Articolul 1</i> Domeniu de aplicare (1) Prezentul regulament are ca obiect stabilirea unei proceduri comunitare pentru autorizarea introducerii pe piață și utilizării aditivilor pentru hrana animalelor, precum și stabilirea normelor de supraveghere și etichetare a aditivilor pentru hrana animalelor și a preamestecurilor, astfel încât să se asigure baza care să garanteze un nivel ridicat de protecție a sănătății oamenilor, a sănătății și bunăstării animalelor, a mediului și a</p>	<p>Capitolul I Pct.1-2 la GH nr.27/2020</p>	Compatibil	

<p>intereselor utilizatorilor și consumatorilor în ceea ce privește aditivii pentru hrana animalelor, asigurând în același timp funcționarea eficientă a pieței interne.</p> <p>(2) Prezentul regulament nu se aplică:</p> <p>(a) auxiliarilor tehnologici;</p> <p>(b) produselor medicamentoase de uz veterinar, astfel cum sunt definite de Directiva 2001/82/CE (1), cu excepția coccidiostaticelor și a histomonostaticelor utilizate ca aditivi pentru hrana animalelor.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 2</i></p> <p>Definiții</p> <p>(1) În sensul prezentului regulament, se aplică definițiile „furaje”, „întreprindere din sectorul hranei animalelor”, „operator din sectorul hranei animalelor”, „introducere pe piață” și „trasabilitate”, prevăzute de Regulamentul (CE) nr. 178/2002.</p> <p>(2) Se aplică, de asemenea, următoarele definiții:</p> <p>(a) „aditivi pentru hrana animalelor”: substanțe, microorganisme sau preparate, altele decât materiile prime pentru furaje și preamestecurile, adăugate în mod expres în furaje sau apă, pentru a îndeplini, în special, una sau mai multe dintre funcțiile menționate la articolul 5 alineatul (3);</p> <p>(b) „materii prime pentru furaje”: produsele definite la articolul 2 litera (a) din Directiva 96/25/CE a Consiliului din 29 aprilie 1996 privind circulația materiilor prime pentru furaje (2);</p> <p>(c) „furaje combinate”: produsele definite la articolul 2 litera (b) din Directiva 79/373/CEE;</p> <p>(d) „furaje complementare”: produsele definite la articolul 2 litera (e) din Directiva 79/373/CEE;</p>		<p>Compatibil</p>	

(e) „preamestecuri”: amestecurile de aditivi pentru hrana animalelor sau amestecuri de unul sau mai mulți aditivi pentru hrana animalelor cu materii prime pentru furaje sau cu apă, folosite ca materii de bază, care nu sunt destinate hrănirii directe a animalelor;

(f) „rația zilnică”: reprezintă media cantității totale de furaje, calculată la un conținut de umiditate de 12 %, media zilnică a unui animal dintr-o anumită specie, categorie de vârstă și productivitate, necesară pentru a-i satisface toate cerințele;

(g) „furaje complete”: produsele definite la articolul 2 litera (c) din Directiva 1999/29/CE a Consiliului din 22 aprilie 1999 privind substanțele și produsele nedorite din hrana animalelor (³);

(h) „auxiliar tehnologic”: orice substanță care nu se consumă ca furaj în sine, utilizată la prelucrarea furajelor sau a materiilor prime pentru furaje pentru a se realiza un anumit obiectiv tehnologic în timpul tratării sau prelucrării și care poate avea ca rezultat prezența în produsul final, în mod neintenționat însă inevitabil din punct de vedere tehnic, a reziduurilor din această substanță sau a derivatelor acesteia, cu condiția ca aceste reziduuri să nu aibă un efect nociv asupra sănătății animale, a sănătății oamenilor sau asupra mediului și să nu aibă efecte tehnologice asupra furajelor în stare finită;

(i) „antimicrobieni”: orice substanță produsă pe cale sintetică sau naturală pentru a distruge sau a împiedica dezvoltarea de microorganisme, de exemplu bacteriile, virusii sau ciupercile, precum și paraziții, în special protozoarele;

Compatibil

Introducerea pe piață, prelucrarea și utilizarea

(1) Este interzisă introducerea pe piață, prelucrarea sau utilizarea unui aditiv pentru hrana animalelor atunci când:

(a) aditivul nu a fost autorizat în conformitate cu prezentul regulament;

(b) nu sunt îndeplinite condițiile de utilizare stabilite de prezentul regulament, inclusiv condițiile generale stabilite de anexa IV, cu excepția cazului în care există o prevedere contrară în autorizație și în autorizația pentru substanța respectivă, și în cazul în care

(c) nu sunt îndeplinite condițiile de etichetare stabilite de prezentul regulament.

(2) Statele membre pot autoriza, în scopul cercetării științifice, utilizarea ca aditivi a unor substanțe neautorizate la nivel comunitar, cu excepția antibioticelor, cu condiția ca aceste cercetări să se efectueze în conformitate cu principiile și condițiile stabilite de Directivele 87/153/CEE, 82/228/CEE (⁴) sau cu orientările prevăzute la articolul 7 alineatul (4) din prezentul regulament și cu condiția de a fi supravegheate oficial în mod corespunzător. Animalele respective pot fi utilizate pentru obținerea produselor alimentare numai dacă autoritățile stabilesc că acest lucru nu are un efect nociv asupra sănătății animale, a sănătății oamenilor și asupra mediului.

(3) În ceea ce privește aditivii care fac parte din categoriile prevăzute la articolul 6 alineatul (1) literele (d) și (e) și aditivii reglementați de legislația comunitară privind comercializarea unor produse compuse din organisme modificate genetic, care conțin asemenea organisme sau sunt obținute din organisme modificate genetic, numai titularul autorizației menționat în regulamentul privind autorizarea prevăzut la articolul 9, succesorul său legal sau succesorii săi legali sau o persoană care

**Prevederi
UE
netranspuse**

**Aplicabile direct
la data aderării
la UE**

<p>acționează cu acordul scris al acestuia poate introduce produsul pe piață pentru prima dată.</p> <p>(4) În cazul în care nu se prevede altfel, se autorizează amestecul de aditivi destinat vânzării directe către utilizatorul final atunci când se respectă condițiile de utilizare prevăzute de autorizația fiecărui aditiv. Prin urmare, amestecul de aditivi autorizați nu trebuie să facă obiectul unor autorizații specifice, altele decât cerințele stabilite de Directiva 95/69/CE (⁵).</p> <p><u>▼M8</u></p> <p>(5) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 21a în ceea ce privește modificarea anexei IV în vederea adaptării condițiilor generale prevăzute în aceasta la progresele tehnologice sau la evoluțiile științifice.</p> <p><u>▼B</u></p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p>Articolul 4</p> <p>Autorizația</p> <p>(1) Orice persoană care dorește să obțină o autorizație privind un aditiv pentru hrana animalelor sau o nouă utilizare a unui aditiv pentru hrana animalelor depune o cerere în conformitate cu articolul 7.</p> <p>(2) Autorizația este acordată, refuzată, reînnoită, modificată, suspendată sau revocată numai pe baza motivelor și în conformitate cu procedurile prevăzute de prezentul regulament sau în temeiul articolelor 53 și 54 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002.</p> <p>(3) Solicitantul unei autorizații sau reprezentantul său este stabilit în Comunitate.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>(f) să aibă un efect pozitiv asupra producției, randamentului sau bunăstării animalelor, influențând mai ales flora gastro-intestinală sau digestibilitatea furajelor sau</p> <p>(g) să aibă un efect coccidiostatic sau histomonostatic.</p> <p>(4) Antibioticele, altele decât coccidiostaticele sau histomonostaticele, nu sunt autorizate ca aditivi pentru hrana animalelor.</p>	<p>Pct.15 la GH nr. 27/2020</p>	<p>Compatibil</p>	
<p><i>Articolul 6</i></p> <p>Categoriile de aditivi pentru hrana animalelor</p> <p>(1) Aditivii pentru hrana animalelor se clasifică în una sau mai multe din următoarele categorii, după funcțiile și proprietățile lor, în conformitate cu procedura prevăzută la articolele 7, 8 și 9:</p> <p>(a) aditivi tehnologici: toate substanțele adăugate furajelor în scop tehnologic;</p> <p>(b) aditivi senzoriali: toate substanțele care, adăugate în hrana animalelor, ameliorează sau modifică proprietățile organoleptice ale furajelor sau caracteristicile vizuale ale produselor alimentare de origine animală;</p> <p>(c) aditivi nutriționali;</p> <p>(d) aditivi zootehnici: toți aditivii utilizați pentru a influența favorabil randamentul animalelor sănătoase sau mediul;</p> <p>(e) coccidiostatice sau histomonostatice.</p> <p>(2) În cadrul categoriilor menționate la alineatul (1), aditivii pentru hrana animalelor sunt repartizați, de asemenea, în una sau mai multe grupe funcționale menționate la anexa I în conformitate cu funcția (funcțiile) lor principală (principale), pe baza procedurii prevăzute la articolele 7, 8 și 9.</p>	<p>Pct.3 la GH nr. 27/2020</p>	<p>Compatibil</p>	

<p><u>▼M8</u></p> <p>(3) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 21a în ceea ce privește modificarea anexei I în vederea adaptării categoriilor de aditivi pentru hrana animalelor și a grupelor funcționale ca urmare a progreselor tehnologice sau a evoluțiilor științifice.</p> <p><u>▼B</u></p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 7</i></p> <p>Cerere de autorizare</p> <p><u>▼M9</u></p> <p>(1) O cerere de autorizare prevăzută la articolul 4 din prezentul regulament se trimite Comisiei, în conformitate cu formatele standardizate de prezentare a datelor, în cazul în care acestea există în temeiul articolului 39f din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, care se aplică <i>mutatis mutandis</i>. Comisia informează fără întârziere statele membre și transmite cererea Autorității Europene pentru Siguranța Alimentelor (denumită în continuare „autoritatea”).</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p>(2) Autoritatea:</p> <p>(a) confirmă în scris solicitantului primirea cererii, inclusiv a informațiilor și documentelor menționate la alineatul (3), în termen de cincisprezece zile de la primirea acesteia, precizând data de primire;</p> <p>(b) comunică statelor membre și Comisiei orice informație furnizată de solicitant;</p> <p><u>▼M9</u></p> <p>(c) face publice cererea și orice alte informații furnizate de solicitant, în conformitate cu articolul 18.</p>	<p>10¹. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor publică pe pagina sa web oficială rezumatul public al cererii și alte informații relevante, cu respectarea prevederilor secțiunii a 2-a privind transparența și confidențialitatea.</p>	<p>Parțial compatibil</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>(3) La data depunerii cererii, solicitantul trimite direct către autoritate următoarele informații și documente:</p> <p>(a) numele și adresa;</p> <p>(b) denumirea aditivului pentru hrana animalelor, o propunere de clasificare a aditivului pe categorii și grupă funcțională în temeiul articolului 6, precum și caracteristicile sale, inclusiv, dacă este cazul, criteriile de puritate;</p> <p>(c) descrierea metodei prin care se obține produsul, a procesului de fabricație și a utilizărilor aditivului pentru hrana animalelor, a metodei de analiză a aditivului în furaje în funcție de utilizarea prevăzută și, dacă este cazul, a metodei de analiză pentru stabilirea nivelului de reziduuri ale aditivului pentru hrana animalelor sau a metaboliților acestora în produsele alimentare;</p> <p>(d) o copie a studiilor efectuate și orice alt material disponibil care demonstrează că aditivul pentru hrana animalelor este în conformitate cu criteriile stabilite la articolul 5 alineatele (2) și (3);</p> <p>(e) condițiile propuse pentru introducerea pe piață a aditivului pentru hrana animalelor, inclusiv cerințele de etichetare și, dacă este cazul, condițiile specifice de utilizare și manipulare (inclusiv incompatibilitățile cunoscute), conținutul acestuia în furajele complementare și speciile și categoriile de animale cărora le este destinat aditivul;</p> <p>(f) o declarație scrisă care să ateste că solicitantul a trimis trei probe de aditiv pentru hrana animalelor direct laboratorului comunitar de referință menționat la articolul 21, în conformitate cu cerințele stabilite în anexa II;</p> <p>(g) o propunere de supraveghere după introducerea pe piață în cazul aditivilor care, în conformitate cu propunerea menționată la litera (b), nu aparțin categoriilor (a) și (b) prevăzute la articolul 6 alineatul (1), și în cazul aditivilor care intră sub incidența domeniului de aplicare a legislației comunitare</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
---	--	--	--

<p>privind comercializarea produselor compuse din organisme modificate genetic, care conțin asemenea organisme ori sunt fabricate din acestea;</p> <p>(h) un rezumat al informațiilor furnizate în temeiul literelor (a)-(g);</p> <p>(i) detalii privind orice autorizație acordată în conformitate cu legislația în vigoare, pentru aditivii care intră sub incidența domeniului de aplicare a legislației comunitare privind comercializarea produselor compuse din organisme modificate genetic, care conțin asemenea organisme ori sunt fabricate din acestea.</p> <p>(4) După consultarea Autorității, Comisia stabilește, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 22 alineatul (2), normele de aplicare a prezentului articol, inclusiv normele privind întocmirea și prezentarea cererii.</p> <p>Până la adoptarea acestor norme de aplicare, cererea trebuie să fie în conformitate cu dispozițiile anexei la Directiva 87/153/CEE.</p> <p>(5) După consultarea Autorității, se stabilesc orientări specifice privind autorizarea aditivilor, dacă este cazul, pentru fiecare din categoriile de aditivi prevăzute la articolul 6 alineatul (1), în conformitate cu procedura menționată la articolul 22 alineatul (2). Aceste orientări iau în considerare posibilitatea de a extinde rezultatele studiilor efectuate pe speciile principale la speciile minore.</p> <p>▼M3</p> <p>După consultarea autorității, Comisia poate stabili alte norme de punere în aplicare a prezentului articol.</p> <p>▼M8</p> <p>Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 21a pentru a completa prezentul regulament prin stabilirea unor norme care să permită adoptarea</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
---	--	--	--

<p>unor dispoziții simplificate privind autorizarea aditivilor care au făcut obiectul unei autorizări în vederea utilizării în produsele alimentare.</p> <p>▼M3</p> <p>Alte norme de punere în aplicare se pot adopta în conformitate cu procedura de reglementare prevăzută la articolul 22 alineatul (2). Aceste norme ar trebui, după caz, să stabilească o distincție între cerințele privind aditivii utilizați pentru hrana animalelor de la care se obțin produse alimentare și cele care se aplică altor animale, mai ales animalelor de companie.</p> <p>▼B</p> <p>(6) Autoritatea publică orientări detaliate pentru a-l ajuta pe solicitant să redacteze și să prezinte cererea.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 8</i></p> <p>Avizul Autorității</p> <p>(1) Autoritatea emite avizul în termen de șase luni de la primirea unei cereri valabile. Acest termen se prelungește în cazul în care, în conformitate cu alineatul (2), autoritatea cere informații suplimentare din partea solicitantului.</p> <p>(2) Autoritatea poate să ceară solicitantului, dacă este cazul, să prezinte într-un timp dat informații suplimentare aferente cererii, după consultarea solicitantului.</p> <p>(3) La pregătirea avizului său, autoritatea:</p> <p>(a) verifică dacă informațiile și documentele furnizate de către solicitant sunt în conformitate cu articolul 7 și efectuează o evaluare pentru a stabili dacă aditivul pentru furaje respectă condițiile prevăzute la articolul 5;</p> <p>(b) verifică raportul laboratorului comunitar de referință.</p> <p>(4) În cazul în care avizul este favorabil autorizării aditivului pentru hrana animalelor, avizul include și următoarele informații:</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>(a) numele și adresa solicitantului;</p> <p>(b) denumirea aditivului pentru hrana animalelor, inclusiv clasificarea acestuia pe categorie și grupă funcțională în temeiul articolului 6, caracteristicile sale, inclusiv, dacă este necesar, criteriile de puritate și metoda de analiză;</p> <p>(c) în funcție de rezultatele evaluării, condiții sau restricții specifice de manipulare, cerințele de supraveghere după introducerea pe piață și utilizarea acestuia, inclusiv speciile sau categoriile de animale cărora le este destinat aditivul;</p> <p>(d) cerințe suplimentare specifice privind etichetarea aditivilor pentru hrana animalelor necesare în temeiul condițiilor sau restricțiilor impuse în conformitate cu litera (c);</p> <p>(e) o propunere de stabilire a unor limite maxime ale reziduurilor (LMR) în produsele alimentare de origine animală, cu excepția cazului în care autoritatea stabilește în avizul ei că stabilirea LMR nu este necesară pentru protecția consumatorilor sau că LMR au fost deja stabilite în anexa I sau III din Regulamentul (CEE) nr. 2377/90 al Consiliului din 26 iunie 1990 privind procedura comunitară de stabilire a limitelor maxime ale reziduurilor de medicamente de uz veterinar în alimentele de origine animală ⁽⁶⁾.</p> <p>(5) Autoritatea trimite de îndată avizul său către Comisie, statele membre și solicitant, inclusiv raportul privind evaluarea aditivului pentru hrana animalelor și concluziile argumentate.</p> <p>(6) Autoritatea face public avizul după ce a eliminat toate informațiile considerate confidențiale, în temeiul articolului 18 alineatul (2).</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
--	--	--	--

<p><i>Articolul 9</i></p> <p>Autorizare de către Comisie</p> <p>(1) În termen de trei luni de la primirea avizului autorității, Comisia întocmește un proiect de regulament privind acordarea sau refuzul autorizației. Proiectul ține seama de cerințele articolului 5 alineatele (2) și (3), de dreptul comunitar și de alți factori care au legătură cu domeniul respectiv, în special avantajele pentru sănătatea și bunăstarea animalelor și pentru consumatorul de produse de origine animală.</p> <p>În cazul în care proiectul nu este în conformitate cu avizul autorității, aceasta oferă o explicație privind natura diferențelor. În cazuri deosebit de complexe, termenul de trei luni poate fi prelungit.</p> <p>(2) Proiectul se adoptă în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 22 alineatul (2).</p> <p>(3) Normele de aplicare a prezentului articol și în special normele privind numărul de identificare pentru aditivii autorizați se pot stabili în conformitate cu procedura menționată la articolul 22 alineatul (2).</p> <p>(4) Comisia informează de îndată solicitantul în legătură cu regulamentul adoptat în temeiul alineatului (2).</p> <p>(5) Regulamentul de acordare a autorizației cuprinde elementele menționate la articolul 8 alineatul (4) literele (b), (c), (d) și (e) și numărul de identificare.</p> <p>(6) Regulamentul de autorizare a aditivilor din categoriile (d) și (e) stabilite de articolul 6 alineatul (1) și a aditivilor compuși din organisme modificate genetic, care conțin asemenea organisme ori sunt fabricați din acestea, cuprinde numele titularului autorizației și, dacă este cazul, identificatorul unic alocat organismului modificat genetic, așa cum este definit de Regulamentul (CE) nr. 1830/2003 al Parlamentului European și al Consiliului din 22 septembrie 2003 privind trasabilitatea și</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
--	--	--	--

<p>etichetarea organismelor modificate genetic și trasabilitatea produselor alimentare și a furajelor obținute din organisme modificate genetic și de modificare a Directivei 2001/18/CE ⁽⁷⁾.</p> <p>(7) În cazul în care reziduurile dintr-un aditiv prezent în alimentele de origine animală provenind de la animale hrănite cu acest aditiv ating niveluri care pot avea efecte nocive asupra sănătății oamenilor, regulamentul prevede LMR pentru substanța activă sau metaboliții acesteia din respectivele produse alimentare de origine animală. În acest caz, se consideră, în conformitate cu Directiva 96/23/CE ⁽⁸⁾ a Consiliului, că substanța activă intră sub incidența anexei I la această directivă. În cazul în care LMR pentru substanța respectivă a fost deja stabilită la nivel comunitar, ea se aplică, de asemenea, reziduurilor din substanța activă sau metaboliților acesteia proveniți din utilizarea substanței ca aditiv pentru hrana animalelor.</p> <p>(8) Autorizația acordată în conformitate cu procedura stabilită de prezentul regulament este valabilă pe întreg teritoriul Comunității timp de zece ani și poate fi reînnoită în conformitate cu articolul 14. Aditivul autorizat pentru hrana animalelor se înscrie în registrul menționat la articolul 17 (denumit în continuare „registru”). Fiecare intrare în registru indică data autorizării și menționează informațiile prevăzute la alineatele (5), (6) și (7).</p> <p>(9) Acordarea autorizației nu aduce atingere răspunderii civile și penale generale a oricărui operator din sectorul furajelor în ceea ce privește aditivul în cauză.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
---	--	--	--

<p><i>Articolul 10</i></p> <p>Statutul produselor existente</p> <p>(1) Prin derogare de la articolul 3, orice aditiv pentru hrana animalelor care a fost introdus pe piață în conformitate cu Directiva 70/524/CEE, precum ureea și derivații acesteia și orice aminoacid, sare de aminoacid sau substanță analogă, prevăzute la punctele 2.1, 3 și 4 din anexa la Directiva 82/471/CEE, poate fi introdus pe piață și utilizat în conformitate cu condițiile stabilite în Directiva 70/524/CEE sau 82/471/CEE și cu dispozițiile de aplicare a acestora, inclusiv în conformitate, în special, cu dispozițiile specifice de etichetare privind furajele combinate și materiile prime pentru furaje, dacă se respectă următoarele condiții:</p> <p>(a) în decurs de un an de la intrarea în vigoare a prezentului regulament, orice persoană sau orice altă parte interesată care introduce pentru prima dată pe piață un aditiv pentru hrana animalelor notifică acest lucru Comisiei. În același timp, informațiile menționate la articolul 7 alineatul (3) literele (a), (b) și (c) se trimit direct autorității;</p> <p>(b) în decurs de un an de la notificarea prevăzută la litera (a), autoritatea, după ce se asigură că au fost furnizate toate informațiile solicitate, informează Comisia că a primit informațiile cerute în temeiul prezentului articol. Produsele respective se înscriu în registru. Fiecare intrare din registru menționează data primei înscrieri în registru a produsului respectiv și, dacă este cazul, data la care expiră autorizația existentă.</p> <p>(2) În cazul aditivilor cu o perioadă limitată de autorizare, în conformitate cu articolul 7, se prezintă o cerere cu cel târziu un an înainte de data de expirare a autorizației acordate în conformitate cu Directiva 70/524/CEE, iar pentru aditivii fără limită de autorizare sau cu autorizație acordată în temeiul</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
--	--	--	--

Directivei 82/471/CEE, în decurs de cel mult șapte ani de la intrarea în vigoare a prezentului regulament. În conformitate cu procedura prevăzută la articolul 22 alineatul (2) se poate adopta un calendar detaliat, care să enumere în ordinea priorităților diferitele categorii de aditivi care urmează a fi reevaluați. La întocmirea listei se consultă Autoritatea.

(3) Produsele înscrise în registru sunt reglementate de dispozițiile prezentului regulament, în special articolele 8, 9, 12, 13, 14 și 16, care, fără a aduce atingere condițiilor speciale privind etichetarea, introducerea pe piață și utilizarea fiecărei substanțe în conformitate cu alineatul (1), se aplică acestor produse ca și cum ar fi fost autorizate în temeiul articolului 9.

(4) În cazul autorizațiilor care nu sunt emise pentru un titular anume, orice persoană care importă ori fabrică produsele menționate în prezentul articol sau orice parte interesată poate prezenta Comisiei informațiile prevăzute la alineatul (1) sau cererea prevăzută la alineatul (2).

(5) În cazul în care notificarea și informațiile aferente acesteia prevăzute la alineatul (1) litera (a) nu sunt furnizate în perioada stabilită sau se constată că sunt incorecte, sau în cazul în care cererea nu este depusă, în conformitate cu alineatul (2), în perioada stabilită, se adoptă un regulament în conformitate cu procedura menționată la articolul 22 alineatul (2), care prevede retragerea de pe piață a aditivilor respectivi. O asemenea măsură poate prevedea o perioadă limitată de timp în care se poate lichida stocul existent de produse.

(6) În cazul în care, din motive independente de voința solicitantului, nu se ia nici o decizie de reînnoire a unei autorizații înainte de data expirării acesteia, perioada de autorizare a produsului se prelungește automat până când Comisia ia o decizie. Comisia informează solicitantul cu privire la prelungirea autorizației.

**Prevederi
UE
netranspuse**

**Aplicabile direct
la data aderării
la UE**

<p>(7) Prin derogare de la articolul 3, substanțele, microorganismele și preparatele utilizate în Comunitate ca aditivi de însilozare la data menționată la articolul 26 alineatul (2) pot fi introduse pe piață și utilizate, cu condiția să fie respectate dispozițiile alineatului (1) literele (a) și (b) și alineatului (2). Se aplică alineatelor (3) și (4) în mod corespunzător. Pentru aceste substanțe, termenul de prezentare a cererii prevăzut la alineatul (2) este de șapte ani de la intrarea în vigoare a prezentului regulament.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 11</i> Eliminare progresivă (1) În vederea unei decizii de eliminare progresivă a utilizării coccidiostaticelor și histomonostaticelor ca aditivi pentru hrana animalelor până la 31 decembrie 2012, Comisia prezintă Parlamentului European și Consiliului, înainte de 1 ianuarie 2008, un raport referitor la utilizarea acestor substanțe ca aditivi pentru hrana animalelor și soluțiile de înlocuire disponibile, însoțit, dacă este cazul, de propuneri legislative. (2) Prin derogare de la articolul 10 și fără a aduce atingere articolului 13, antibioticele și derivații acestora, altele decât coccidiostaticele și histomonostaticele, pot fi introduse pe piață și utilizate ca aditivi pentru hrana animalelor numai până la 31 decembrie 2005; de la 1 ianuarie 2006, aceste substanțe se elimină din registru.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 12</i> Control (1) După autorizarea aditivului în conformitate cu prezentul regulament, orice persoană sau orice altă parte interesată care utilizează sau introduce pe piață această substanță sau un furaj în care s-a introdus substanța asigură respectarea condițiilor sau</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>restricțiilor impuse introducerii pe piață, utilizării și manipulării aditivului sau a furajelor care conțin acest aditiv.</p> <p>(2) În cazul în care au fost impuse cerințe de supraveghere, în conformitate cu dispozițiile articolului 8 alineatul (4) litera (c), titularul autorizației asigură că se efectuează supravegherea și prezintă rapoarte Comisiei în conformitate cu autorizația. Titularul autorizației comunică de îndată Comisiei orice informație nouă care poate influența evaluarea siguranței aditivului în ceea ce privește utilizarea lui în hrana animalelor, în special în ceea ce privește problemele de sănătate ale unor categorii specifice de consumatori. Titularul autorizației informează de îndată Comisia în legătură cu orice interdicție sau restricție impusă de autoritatea competentă din țările terțe în care aditivul pentru hrana animalelor este comercializat.</p>			
<p><i>Articolul 13</i></p> <p>Modificarea, suspendarea și revocarea autorizațiilor</p> <p>(1) Din proprie inițiativă sau la cererea unui stat membru sau a Comisiei, autoritatea emite un aviz în care se arată dacă o autorizație mai este în conformitate cu condițiile stabilite de prezentul regulament. Ea comunică de îndată avizul Comisiei, statelor membre și, dacă este cazul, titularului autorizației. Avizul se face public.</p> <p>(2) Comisia examinează fără întârziere avizul autorității. Se iau măsurile corespunzătoare în conformitate cu articolele 53 și 54 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002. Decizia de modificare, suspendare sau revocare a autorizației se ia în conformitate cu procedura stabilită de articolul 22 alineatul (2) din prezentul regulament.</p> <p>(3) În cazul în care titularul autorizației dorește să modifice condițiile acesteia și prezintă o cerere Comisiei, însoțită de datele pertinente care susțin cererea de modificare, autoritatea</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>transmite Comisiei și statelor membre avizul ei în legătură cu propunerea. Comisia examinează fără întârziere avizul autorității și decide în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 22 alineatul (2).</p> <p>(4) Comisia informează fără întârziere solicitantul cu privire la decizia luată. Se modifică registrul, dacă este necesar.</p> <p>(5) Se aplică articolul 7 alineatele (1) și (2) și articolele 8 și 9 în mod corespunzător.</p>			
<p><i>Articolul 14</i> Reînnoirea autorizațiilor</p> <p>(1) Autorizațiile acordate în temeiul prezentului regulament se pot reînnoi pe perioade de zece ani. Cererea de reînnoire se trimite Comisiei cu cel mult un an înainte de data la care expiră autorizația.</p> <p>În cazul autorizațiilor care nu sunt emise unui titular anume, persoana care introduce aditivul pe piață pentru prima dată sau orice altă parte interesată poate prezenta cererea Comisiei și este în acest caz considerat solicitant.</p> <p>În cazul în care se eliberează autorizația unui anumit titular, acesta ori succesorul (succesorii) său (săi) legal(i) poate prezenta cererea Comisiei și, în acest caz, este considerat solicitant.</p> <p>(2) Odată cu cererea, solicitantul trimite direct autorității următoarele informații și documente:</p> <p>(a) o copie a autorizației de introducere pe piață a aditivului pentru hrana animalelor;</p> <p>(b) un raport privind rezultatele supravegherii după introducerea pe piață, dacă în autorizație este prevăzută supravegherea;</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>(c) orice nouă informație disponibilă cu privire la evaluarea siguranței aditivului din punct de vedere al utilizării și riscurile pentru animale, oameni sau mediu ale aditivului;</p> <p>(d) dacă este cazul, o propunere de modificare sau completare a condițiilor din autorizația inițială, <i>inter alia</i>, condițiile privind viitoarele operațiuni de control.</p> <p>(3) Se aplică articolul 7 alineatele (1), (2), (4) și (5) și articolele 8 și 9 în mod corespunzător.</p> <p>(4) În cazul în care, din motive independente de voința solicitantului, nu se ia nici o hotărâre privind reînnoirea autorizației înainte de data expirării acesteia, perioada de autorizare a produsului se prelungește automat până când se ia o decizie de către Comisie. Informațiile referitoare la prelungirea autorizației se pun la dispoziția publicului în registrul prevăzut la articolul 17.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 15</i> Autorizarea de urgență În cazurile speciale în care este nevoie de o autorizare urgentă prin care să se asigure bunăstarea animalelor, Comisia poate autoriza provizoriu, în conformitate cu procedura prevăzută la articolul 22 alineatul (2), utilizarea unui aditiv pentru o perioadă maximă de cinci ani.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p>CAPITOLUL III ETICHETARE ȘI AMBALARE <i>Articolul 16</i> Etichetarea și ambalarea aditivilor pentru hrana animalelor și a preamestecurilor (1) Nici un aditiv pentru hrana animalelor sau preamestec de aditivi nu poate fi introdus pe piață fără etichetarea ambalajului sau a containerului de către un producător, ambalator,</p>	<p>Capitolul III Pct. 21-26 la HG nr.27/2020</p>	<p>Compatibil</p>	

importator, vânzător sau distribuitor stabilit în Comunitate, care să conțină următoarele informații aplicate în mod vizibil, lizibil și de neșters, cel puțin în limba națională a statului în care este comercializat sau în limbile naționale ale statelor în care este comercializat, pentru fiecare aditiv conținut în produs:

(a) numele aditivilor așa cum apare pe autorizație, precedat de numele grupului funcțional menționat pe autorizație;

(b) numele sau denumirea comercială și adresa sau sediul social al celui care este responsabil de informațiile prevăzute de prezentul articol;

(c) greutatea netă sau, în cazul aditivilor lichizi și preamestecurilor, volumul sau greutatea netă;

▼M4

(d) dacă este cazul, numărul autorizației atribuit unității producătoare sau care introduce pe piață aditivii pentru hrana animalelor sau preamestecul de aditivi în conformitate cu articolul 10 din Regulamentul (CE) nr. 183/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 12 ianuarie 2005 de stabilire a cerințelor de igienă pentru furaje (⁹) sau, după caz, cu articolul 5 din Directiva 95/69/CE;

▼B

(e) modul de utilizare și recomandările de siguranță privind utilizarea și, dacă este cazul, cerințele specifice menționate în autorizație, inclusiv speciile și categoriile de animale cărora le este destinat aditivul sau preamestecul de aditivi;

(f) numărul de identificare;

(g) numărul de referință al lotului și data de fabricație.

▼M4

În cazul preamestecurilor, literele (b), (d), (e) și (g) nu se aplică aditivilor încorporați pentru hrana animalelor.

▼B

Compatibil

(2) În ceea ce privește compușii aromatizanți, lista de aditivi poate fi înlocuită cu termenii „amestec de compuși aromatizanți”. Nu se aplică această dispoziție compușilor aromatizanți care fac obiectul restricțiilor cantitative atunci când sunt utilizați în hrana animalelor și în apa potabilă.

▼M4

(3) În plus față de informațiile menționate la alineatul (1), ambalajul sau containerul unui aditiv pentru hrana animalelor care face parte dintr-un grup funcțional menționat în anexa III sau dintr-un preamestec ce conține un aditiv aparținând unui grup funcțional menționat în anexa III conține informațiile prevăzute de anexă, aplicate în mod vizibil, lizibil și de neșters.

(4) În ceea ce privește preamestecurile, termenul „preamestec” figurează pe etichetă. Substanțele de bază, în cazul materiilor prime pentru furaje, sunt declarate în conformitate cu articolul 17 alineatul (1) litera (e) din Regulamentul (CE) nr. 767/2009 al Parlamentului European și al Consiliului din 13 iulie 2009 privind introducerea pe piață și utilizarea furajelor (¹⁰), iar, în cazurile în care apa este folosită ca suport, se declară conținutul de umiditate al preamestecului. Se poate indica doar o perioadă minimă de valabilitate pentru fiecare preamestec considerat ca întreg; această perioadă este determinată pe baza duratei minime de valabilitate a fiecăreia dintre componentele sale.

▼B

(5) Aditivii și preamestecurile se comercializează numai în ambalaje sau containere care trebuie să fie închise în așa fel încât sistemul de închidere să se deterioreze la deschidere și să nu poată fi refolosit.

▼M8

(6) Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 21a în ceea ce privește modificarea

Compatibil

<p>anexei III în vederea luării în considerare a progreselor tehnologice și a evoluțiilor științifice.</p> <p>▼B</p>			
<p>CAPITOLUL IV DISPOZIȚII GENERALE ȘI FINALE <i>Articolul 17</i> Registrul comunitar al aditivilor pentru hrana animalelor (1) Comisia întocmește și actualizează un registru comunitar al aditivilor pentru hrana animalelor. (2) Publicul are acces la acest registru.</p> <p>▼M9</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 18</i> Transparența și confidențialitatea (1) Autoritatea face publice cererea de autorizare, informațiile justificative relevante și orice informații suplimentare furnizate de solicitant, precum și opiniile sale științifice, în conformitate cu articolele 38-39e din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, care se aplică <i>mutatis mutandis</i>. (2) În conformitate cu condițiile și procedurile prevăzute la articolele 39-39e din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 și la prezentul articol, solicitantul poate transmite o cerere ca anumite părți ale informațiilor transmise în temeiul prezentului regulament să fie tratate ca fiind confidențiale și însoțește această cerere de justificări verificabile. Autoritatea evaluează cererea de tratament confidențial depusă de solicitant. (3) În plus față de informațiile menționate la articolul 39 alineatul (2) din Regulamentul (CE) nr. 178/2002 și în temeiul articolului 39 alineatul (3) din regulamentul menționat, autoritatea poate acorda, de asemenea, tratament confidențial</p>	<p>„31. După consultarea solicitantului, inclusiv, după caz, prin solicitarea de clarificări sau informații suplimentare, Agenția stabilește informațiile care urmează a fi tratate ca fiind confidențiale, în baza evaluării efectuate, și informează solicitantul, în scris sau prin mijloace electronice, cu privire la decizia adoptată.”</p>	<p>Parțial compatibil</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>cu privire la următoarele informații, în cazul în care solicitantul a demonstrat că divulgarea respectivelor informații i-ar putea prejudicia interesele în mod semnificativ:</p> <p>(a) planul de studiu pentru studiile care demonstrează eficacitatea unui aditiv din hrana animalelor în ceea ce privește scopurile utilizării prevăzute, astfel cum sunt definite la articolul 6 alineatul (1) și în anexa I la prezentul regulament; și</p> <p>(b) specificațiile privind impuritățile substanței active și ale metodelor de analiză relevante elaborate la nivel intern de către solicitant, cu excepția impurităților care pot avea efecte negative asupra sănătății animalelor, a sănătății umane sau a mediului.</p> <p>(4) Prezentul articol nu aduce atingere articolului 41 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 19</i></p> <p>Controlul administrativ</p> <p>Orice decizie adoptată în temeiul competențelor conferite autorității sau neexercitarea competențelor conferite autorității prin prezentul regulament face obiectul unui control administrativ al Comisiei din proprie inițiativă sau la cererea unui stat membru sau a oricărei persoane interesate direct și individual.</p> <p>În acest sens, se prezintă o cerere Comisiei în termen de două luni de la data la care partea interesată a aflat de actul sau de omisiunea respectivă.</p> <p>Comisia ia o decizie în termen de două luni și, dacă este cazul, cere autorității să-și retragă decizia sau să acționeze într-un termen dat.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>Persoanele care solicită autorizație pentru aditivi contribuie la costurile laboratorului comunitar de referință și ale grupului de laboratoare naționale de referință prevăzute de anexa II, legate de îndeplinirea atribuțiilor lor.</p> <p>▼M3</p> <p>Se adoptă norme de punere în aplicare a anexei II în conformitate cu procedura de reglementare menționată la articolul 22 alineatul (2).</p> <p>▼M8</p> <p>Comisia este împuternicită să adopte acte delegate în conformitate cu articolul 21a în ceea ce privește modificarea anexei II.</p> <p>▼M8</p>			
<p><i>Articolul 21a</i></p> <p>Exercitarea delegării de competențe</p> <p>(1) Competența de a adopta acte delegate se conferă Comisiei în condițiile prevăzute la prezentul articol.</p> <p>(2) Competența de a adopta acte delegate menționată la articolul 3 alineatul (5), la articolul 6 alineatul (3), la articolul 7 alineatul (5), la articolul 16 alineatul (6) și la articolul 21 se conferă Comisiei pe o perioadă de cinci ani de la 26 iulie 2019. Comisia elaborează un raport privind delegarea de competențe cu cel puțin nouă luni înainte de încheierea perioadei de cinci ani. Delegarea de competențe se prelungește tacit cu perioade de timp identice, cu excepția cazului în care Parlamentul European sau Consiliul se opune prelungirii respective cu cel puțin trei luni înainte de încheierea fiecărei perioade.</p> <p>(3) Delegarea de competențe menționată la articolul 3 alineatul (5), la articolul 6 alineatul (3), la articolul 7 alineatul (5), la articolul 16 alineatul (6) și la articolul 21 poate fi revocată în orice moment de Parlamentul European sau de</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>Consiliu. O decizie de revocare pune capăt delegării de competențe specificate în decizia respectivă. Decizia produce efecte din ziua care urmează datei publicării acesteia în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i> sau de la o dată ulterioară menționată în decizie. Decizia nu aduce atingere actelor delegate care sunt deja în vigoare.</p> <p>(4) Înainte de adoptarea unui act delegat, Comisia consultă experții desemnați de fiecare stat membru în conformitate cu principiile prevăzute în Acordul interinstituțional din 13 aprilie 2016 privind o mai bună legiferare ⁽¹¹⁾.</p> <p>(5) De îndată ce adoptă un act delegat, Comisia îl notifică simultan Parlamentului European și Consiliului.</p> <p>(6) Un act delegat adoptat în temeiul articolului 3 alineatul (5), al articolului 6 alineatul (3), al articolului 7 alineatul (5), al articolului 16 alineatul (6) și al articolului 21 intră în vigoare numai în cazul în care nici Parlamentul European și nici Consiliul nu au formulat obiecții în termen de două luni de la notificarea acestuia către Parlamentul European și Consiliu sau în cazul în care, înaintea expirării termenului respectiv, Parlamentul European, și Consiliul au informat Comisia că nu vor formula obiecții. Respectivul termen se prelungește cu două luni la inițiativa Parlamentului European sau a Consiliului.</p> <p>▼B</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 22</i> Comitetul</p> <p>(1) Comisia este asistată de către Comitetul permanent pentru lanțul alimentar și sănătatea animală instituit prin articolul 58 din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, denumit în continuare „comitet”.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>(2) Atunci când se face trimitere la prezentul alineat, se aplică articolele 5 și 7 din Decizia 1999/468/CE, în conformitate cu dispozițiile articolului 8.</p> <p>Perioada prevăzută la articolul 5 alineatul (6) din Decizia 1999/468/CE se stabilește la trei luni.</p> <p>▼M8 _____</p> <p>▼B</p>			
<p><i>Articolul 23</i></p> <p>Abrogări</p> <p>(1) Directiva 70/524/CEE se abrogă de la data aplicării prezentului regulament. Cu toate acestea, articolul 16 din Directiva 70/524/CEE rămâne în vigoare până la revizuirea Directivei 79/373/CEE în vederea includerii normelor de etichetare a furajelor care încorporează aditivi.</p> <p>(2) Punctele 2.1, 3 și 4 din anexa la Directiva 82/471/CEE se elimină de la data aplicării prezentului regulament.</p> <p>(3) Directiva 87/153/CEE se abrogă de la data aplicării prezentului regulament. Cu toate acestea, anexa la directiva menționată rămâne în vigoare până la adoptarea normelor de aplicare prevăzute la articolul 7 alineatul (4) din prezentul regulament.</p> <p>(4) Trimiterile la Directiva 70/524/CEE se interpretează ca trimiteri la prezentul regulament.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>
<p><i>Articolul 24</i></p> <p>Sancțiuni</p> <p>Statele membre stabilesc normele privind sancțiunile care se aplică în caz de nerespectare a prezentului regulament și iau toate măsurile necesare pentru a asigura aplicarea acestora. Sancțiunile prevăzute trebuie să fie efective, proporționale și descurajatoare.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<p>Statele membre notifică aceste norme și măsuri Comisiei în cel mult douăsprezece luni de la data publicării prezentului regulament și o notifică de îndată cu privire la orice modificare ulterioară.</p>			
<p><i>Articolul 25</i> Măsuri tranzitorii (1) Cererile prezentate în temeiul articolului 4 din Directiva 70/524/CEE înainte de data aplicării prezentului regulament sunt tratate ca cereri depuse în conformitate cu articolul 7 din prezentul regulament atunci când observațiile inițiale prevăzute la articolul 4 alineatul (4) din Directiva 70/524/CEE nu au fost încă transmise Comisiei. Orice stat membru care acționează ca raportor în legătură cu o astfel de cerere transmite de îndată Comisiei dosarul prezentat în susținerea acestei cereri. Fără a aduce atingere dispozițiilor articolului 23 alineatul (1), astfel de cereri vor fi tratate în continuare în conformitate cu articolul 4 din Directiva 70/524/CEE atunci când observațiile inițiale prevăzute la articolul 4 alineatul (4) din Directiva 70/524/CEE au fost deja transmise Comisiei. (2) Cerințele de etichetare stabilite la capitolul III nu se aplică produselor care au fost fabricate și etichetate în Comunitate în mod legal ori care au fost importate în mod legal în Comunitate și introduse pe piață înainte de data aplicării prezentului regulament.</p> <p><i>Articolul 26</i> Intrare în vigoare (1) Prezentul regulament intră în vigoare în a douăzecea zi de la data publicării în <i>Jurnalul Oficial al Uniunii Europene</i>. (2) Se aplică la douăsprezece de luni de la data publicării. Prezentul regulament este obligatoriu în toate elementele sale și se aplică direct în toate statele membre.</p>		<p>Prevederi UE netranspuse</p>	<p>Aplicabile direct la data aderării la UE</p>

<i>ANEXA I</i>	Pct. 3 la HG nr.27/2020	Compatibile	
<i>ANEXA II</i>	Secțiunea a 3-a pct. 19-21 la HG nr.27/2020		
<i>ANEXA III</i>	Pct. 27 -29 la HG nr.27/2020		
<i>ANEXA IV</i>	Pct. 14 la HG nr.27/2020		

* Prevederile privind transparența și confidențialitatea prevăzute la articolul 18 din Regulamentul (CE) nr. 1831/2003, care fac trimitere la articolele 38–39e din Regulamentul (CE) nr. 178/2002, au fost transpuse prin prevederile existente ale Hotărârii Guvernului nr. 27/2020, în special punctele 30–32.

Modificările propuse prin proiect vizează completarea cadrului existent prin introducerea obligației de publicare a informațiilor neconfidențiale și prin consolidarea cerinței de justificare a confidențialității, în conformitate cu evoluțiile legislației Uniunii Europene.

Prevederile detaliate privind procedurile de transparență și confidențialitate stabilite în Regulamentul (CE) nr. 178/2002 nu se transpun distinct, întrucât acestea țin de mecanismele instituționale ale Uniunii Europene și sunt reflectate la nivel național prin cadrul general privind accesul la informații și protecția datelor.

Se menționează că cadrul normativ național general în domeniul siguranței alimentelor, reglementat prin Legea nr. 306/2018 privind siguranța alimentelor, urmează a fi actualizat în vederea alinierii la ultimele modificări ale legislației Uniunii Europene, inclusiv cele introduse prin modificările M9–M11 ale Regulamentului (CE) nr. 178/2002.

Procesul de modificare a actului normativ menționat este deja inițiat și va include, într-o etapă ulterioară, completarea cadrului juridic național cu prevederi detaliate privind transparența și tratamentul informațiilor confidențiale.



MD-2004, Chisinau, 162 Stefan cel Mare si Sfânt Blvd
Tel. 204512; e-mail: cancelaria@maia.gov.md

Nr. 12-01/907 din 25.03.2026

CERERE
privind înregistrarea de către Cancelaria de Stat
a proiectelor de acte ale Guvernului

Nr. crt.	Criterii de înregistrare	Nota autorului
1.	Categoria și denumirea proiectului	Proiectul de hotărâre de modificare a Hotărârii Guvernului nr. 27/2020 cu privire la aprobarea Cerințelor sanitar-veterinare față de aditivii pentru hrana animalelor.
2.	Autoritatea care a elaborat proiectul	Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare
3.	Justificarea depunerii cererii	Proiectul de hotărâre a fost elaborat la inițiativa Ministerului în vederea actualizării conținutului Hotărârii Guvernului nr. 27/2020, ca urmare a modificărilor și completărilor ulterioare operate asupra Regulamentului (UE) nr. 1831/2003 al Comisiei.
4.	Referința la documentul de planificare care prevede elaborarea proiectului (<i>PNA, PND, PNR, alte documente de planificare sectoriale</i>)	Proiectul Hotărârii Guvernului vine întru executarea acțiunii 102 Capitolul 12 din Cluster 5 anexa A a Programului național de aderare a Republicii Moldova la Uniunea Europeană pentru anii 2025-2029, aprobat prin Hotărârea de Guvern nr.306/2025.

5.	Lista autorităților și instituțiilor a căror avizare este necesară	Ministerul Dezvoltării Economice și Digitalizării Ministerul Afacerilor Externe Ministerul Sănătății Ministerul Finanțelor Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor Ministerul Mediului Centrul de Armonizare a Legislației
6.	Termenul-limită pentru depunerea avizelor/expertizelor	10 zile lucrătoare
7.	Persoana responsabilă de promovarea proiectului	Executor: Rodica Fotescu, Consultantă principală al Direcției sănătate și bunăstarea animalelor; Tel.: 022 204 531; <i>email:</i> rodica.fotescu@maia.gov.md
8.	Anexe	1. Nota de fundamentare; 2. Proiectul de hotărâre a Guvernului; 3. Tabelele de concordanță.
9.	Data și ora depunerii cererii	25.03.2026
10.	Semnătura	Rodica Fotescu

Secretar de Stat

Tatiana NISTORICĂ