



HOTĂRÎRE
pentru aprobarea Normei sanitar-veterinare privind interzicerea
utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic
și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor

nr. 942 din 11.10.2010

Monitorul Oficial nr.202-205/1036 din 15.10.2010

* * *

În temeiul [Legii nr.221/2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr.125–129, art.396), [Legii nr.306/2018](#) privind siguranța alimentelor (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2019, nr.59-65, art.120) și [Legii nr.119/2018](#) cu privire la medicamentele de uz veterinar (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2018, nr.309–320, art.468), Guvernul

[Clauza de adoptare modificată prin Hot.Guv. nr.13 din 27.01.2021, în vigoare 19.03.2021]

[Clauza de emitere în redacția Hot.Guv. nr.259 din 29.05.2019, în vigoare 07.07.2019]

[Clauza de emitere modificată prin Hot.Guv. nr.1034 din 08.09.2016, în vigoare 16.09.2016]

HOTĂRĂȘTE:

1. Se aprobă Norma sanitar-veterinară privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor (se anexează).
2. Prezenta hotărîre intră în vigoare la data publicării în Monitorul Oficial al Republicii Moldova.
3. Controlul asupra executării prezentei hotărîri se pune în sarcina Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

[Pct.3 modificat prin Hot.Guv. nr.513 din 02.07.2014, în vigoare 04.07.2014]

PRIM-MINISTRU

Vladimir FILAT

Contrasemnează:

Viceprim-ministru,

ministrul economiei

Valeriu Lazar

Ministrul agriculturii

și industriei alimentare

Valeriu Cosarciuc

Chișinău, 11 octombrie 2010.

Nr.942.

Aprobată
prin Hotărîrea Guvernului
nr.942 din 11 octombrie 2010

Notă: În Norma sanitar-veterinară:

a) cuvintele „plasare pe piață”, la orice formă gramaticală, se substituie cu cuvintele „introducere pe piață”, la forma gramaticală corespunzătoare;

b) cuvintele „medicamente veterinare”, la orice formă gramaticală, se substituie cu cuvintele „medicamente de

NORMA SANITAR-VETERINARĂ **privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor**

Prezenta Normă sanitar-veterinară transpune prevederile Directivei Consiliului Uniunii Europene nr.96/22/CE din 29 aprilie 1996 privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor și de abrogare a Directivelor 81/602/CEE, 88/146/CEE și 88/299/CEE (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, L 125, din 23 mai 1996, p.3), după cum a fost modificată prin Directiva nr.2003/74/CE a Parlamentului European și a Consiliului din 22 septembrie 2003 (Jurnalul Oficial al Uniunii Europene, L 262 din 14 octombrie 2003, pag.17), precum și prevederile Deciziei Consiliului nr.1999/879/CE din 17 decembrie 1999 privind introducerea pe piață și administrare a somatotropinei bovine (STB) și de abrogare a Deciziei 90/218/CEE, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 331, p.71–72 din 23 decembrie 1999.

[Preambulul în redacția Hot.Guv. nr.259 din 29.05.2019, în vigoare 07.07.2019]

[Preambulul completat prin [Hot.Guv. nr.1034 din 08.09.2016](#), în vigoare 16.09.2016]

Capitolul I **DISPOZIȚII GENERALE**

1. Norma sanitar-veterinară privind interzicerea utilizării anumitor substanțe cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor (în continuare - Norma sanitar-veterinară) prevede interzicerea utilizării substanțelor cu efect hormonal sau tireostatic și a substanțelor β-agoniste în creșterea animalelor.

2. În sensul prezentei Norme sanitar-veterinare se aplică noțiunile definite în [Hotărârea Guvernului nr.435/2010](#) privind aprobarea Regulilor specifice de igienă a produselor alimentare de origine animală, [Hotărârea Guvernului nr.239/2009](#) cu privire la aprobarea Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate a animalelor și produselor de acvacultură și măsurile de prevenire și combatere a anumitor boli la animalele acvatice, precum și următoarele noțiuni:

animal de fermă - animal domestic din speciile bovine, porcine, ovine și caprine, solipede, păsări și iepuri, precum și animal sălbatic din speciile nominalizate și rumegător sălbatic crescut într-o exploatație;

tratament terapeutic - administrarea, în mod individual, unui animal de fermă examinat de către un medic veterinar de liberă practică sau medic veterinar de liberă practică împuternicit, a unei substanțe autorizate în vederea tratării unei tulburări a fecundației, inclusiv întreruperii gestației nedorite, inducerii tocolizei la vacile gestante cu substanțe β-agoniste, precum și tratării unor tulburări respiratorii și inducerii tocolizei cu substanțe β-agoniste la ecvideele crescute în alt scop decât cel al producției de carne, bolii naviculare și laminitei la ecvidee;

tratament în scop zootehnic – administrarea unei substanțe autorizate, în mod individual, unui animal examinat sau supravegheat de un medic veterinar de liberă practică sau medic veterinar de liberă practică împuternicit, în scopul sincronizării ciclului sexual și pregătirii donatoarelor și receptoarelor de embrioni, precum și animalelor de acvacultură, unui grup de reproducători în scopul inversiunii, în conformitate cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare;

tratament ilegal – utilizarea substanțelor sau a produselor neautorizate sau utilizarea substanțelor sau a produselor autorizate în alte scopuri și condiții decât cele prevăzute în instrucțiunile de utilizare a substanței respective.

[Pct.2 modificat prin Hot.Guv. nr.259 din 29.05.2019, în vigoare 07.07.2019]

Capitolul II **INTERZICEREA UTILIZĂRII ANUMITOR SUBSTANȚE CU EFECT HORMONAL SAU**

TIREOSTATIC ȘI A SUBSTANȚELOR β -AGONISTE ÎN CREȘTEREA ANIMALELOR

3. Se interzice:

1) introducerea pe piață:

a) a substanțelor tireostatice, stilbenilor, derivaților de stilbeni, sărurilor și esterilor acestora, estradiolului 17- β și derivaților esterificați ai acestuia, în scopul administrării la animale din orice specie (în abreviere - Lista A);

b) a substanțelor β -agoniste (în abreviere - Lista B) în scopul administrării acestora la animalele a căror carne și produse sînt destinate consumului uman, cu excepția utilizării autorizate în condițiile și în scopurile specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară;

c) a substanțelor cu acțiune androgenică, gestagenică și estrogenică (cu excepția estradiolului 17- β și derivaților esterificați ai acestuia), cu excepția utilizării autorizate în condițiile și în scopurile specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară;

d) a somatotropinei bovine – în scopul comercializării și administrării acesteia la vacile de lapte.

2) deținerea în cadrul exploatației a animalelor tratate cu medicamente de uz veterinar menționate în prezentul punct, cu excepția celor aflate sub control oficial, precum și a tuturor medicamentelor de uz veterinar menționate în prezentul punct, cu excepția deținerii lor autorizate de către medicul veterinar de liberă practică sau liberă practică împuternicit și sub controlul sanitar-veterinar oficial;

3) aplicarea tratamentului în scop zootehnic, prevăzut de prezenta Normă sanitar-veterinară, animalelor productive, inclusiv în timpul perioadei de îngrijire și animalelor reproducătoare la sfîrșitul perioadei reproductive.

[Pct.3 modificat prin Hot.Guv. nr.259 din 29.05.2019, în vigoare 07.07.2019]

[Pct.3 completat prin Hot.Guv. nr.1034 din 08.09.2016, în vigoare 16.09.2016]

4. Produsele hormonale și substanțele β -agoniste, autorizate de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor (în continuare – Agenția) pentru utilizare a animalelor de fermă trebuie:

a) să corespundă cerințelor față de medicamentele de uz veterinar;

b) să fie înregistrate în Registrul de stat al medicamentelor de uz veterinar.

[Pct.4 modificat prin Hot.Guv. nr.259 din 29.05.2019, în vigoare 07.07.2019]

[Pct.4 modificat prin Hot.Guv. nr.1034 din 08.09.2016, în vigoare 16.09.2016]

5. Se interzice autorizarea pentru utilizare la animalele de fermă:

1) a produselor hormonale:

a) care se depozitează în organism;

b) a căror perioadă de așteptare este mai mare de cincisprezece zile de la terminarea tratamentului;

c) ale căror condiții de utilizare nu sînt cunoscute;

d) pentru care nu există reagenți, material necesar efectuării analizelor pentru detectarea prezenței nivelului maxim admisibil de reziduuri la animalele productive vii și în produsele alimentare obținute da la aceste animale;

2) a medicamentelor de uz veterinar care conțin substanțe β -agoniste a căror perioadă de așteptare este mai mare de douăzeci și opt de zile de la terminarea tratamentului.

6. Agenția trebuie să ia măsuri pentru a asigura:

1) interzicerea substanțelor specificate la subpunctele 1)-2) din punctul 3 al prezentei Norme sanitar-veterinare, în scopul administrării animalelor de fermă și de acvacultură, indiferent de mijloace;

2) interzicerea introducerii pe piață sau a sacrificării în scopul consumului uman:

a) a animalelor de fermă, care conțin substanțe interzise sau în care s-a constatat prezența unor astfel de substanțe, cu excepția cazului în care se poate demonstra că aceste animale au fost tratate în conformitate cu prevederile instrucțiunilor de utilizare a substanțelor respective;

b) a animalelor de acvacultură cărora li s-au administrat substanțele interzise, precum și a produselor prelucrate obținute din aceste animale;

3) interzicerea:

a) introducerii pe piață în scopul consumului uman a cărnii în care s-a constatat prezența unor astfel de substanțe, provenite de la animalele de fermă tratate cu atare substanțe;

b) prelucrării cărnii în care s-a constatat prezența unor astfel de substanțe, provenite de la animalele de fermă tratate cu atare substanțe.

Capitolul III

DEROGĂRI DE LA INTERZICEREA UTILIZĂRII ȘI CERINȚE LA UTILIZAREA SUBSTANȚELOR CU EFECT HORMONAL SAU TIREOSTATIC ȘI A SUBSTANȚELOR β -AGONISTE ÎN CREȘTEREA ANIMALELOR

7. Prin derogare de la pct.3 și pct.6 subpct.1) ale prezentei Norme sanitar-veterinare, Agenția autorizează, în scopuri terapeutice:

1) administrarea testosteronului și progesteronului sau a derivaților ușor hidrolizabili, care după resorbție, în locul aplicării, se transformă în compusul inițial:

a) care corespunde cerințelor de introducere pe piață;

b) de către un medic veterinar de liberă practică sau de liberă practică împuternicit;

c) la anumite animale de fermă, conform instrucțiunii de utilizare a preparatului respectiv;

d) numai sub formă de injecție sau spirale vaginale pentru tratamentul disfuncțiilor ovariene, cu excepția implanturilor;

e) la animalele de fermă identificate în mod clar;

2) folosirea de către medicul veterinar de liberă practică sau liberă practică împuternicit, care tratează animale identificate cu testosteron și progesteron sau derivații unor hidrolizabili, cu notarea într-un registru și punerea la dispoziția Agenției, la cererea acesteia, a cel puțin următoarelor informații:

a) tratamentul aplicat;

b) denumirea produsului autorizat;

c) data tratamentului;

d) identitatea animalelor tratate.

8. Se permite utilizarea, în scopuri terapeutice, a medicamentelor de uz veterinar:

1) care conțin:

a) alil trembolon, administrat pe cale orală, substanțe β -agoniste ecvideelor în conformitate cu indicațiile producătorului;

b) substanțe β -agoniste sub formă de injecții, pentru inducerea tocolizei la vacile parturiente;

2) în cazul în care:

a) este efectuată de către un medic veterinar de liberă practică sau liberă practică împuternicit, iar în cel prevăzut la lit.a) subpct.1) pct.8 al prezentei Norme sanitar-veterinare - sub supravegherea directă a acestuia;

b) se notează într-un registru prin includerea informațiilor prevăzute la subpct.2) pct.7 al prezentei Norme sanitar-veterinare și punerea acestora la dispoziția Agenției – la cererea acesteia;

3) se interzice administrarea substanțelor menționate la prezentul punct animalelor productive, inclusiv animalelor reproducătoare la sfârșitul perioadei reproductive, cu excepția injecțiilor de β -agoniste aplicate în inducerea tocolizei la vacile parturiente.

9. Se permite administrarea medicamentelor de uz veterinar cu acțiune androgenică, gestagenică și estrogenică, cu excepția estradiolului 17- β și derivaților esterificați ai acestuia, în scop zootehnic:

a) animalelor de fermă, cu excepția animalelor productive, inclusiv celor în perioada de îngrășare, precum și animalelor aflate la sfârșitul perioadei reproductive;

b) unui animal identificat în mod clar;

c) efectuată de către un medic veterinar de liberă practică sau liberă practică împuternicit sau sub răspunderea acestuia - în cazul sincronizării ciclului sexual și pregătirii donatoarelor și receptoarelor de embrioni;

d) notată într-un registru cu indicarea informațiilor prevăzute la pct.5 subpct.2) al prezentei Norme sanitar-veterinare și punerea acestuia la dispoziția Agenției, la cerere;

e) alevinilor în primele trei luni, în scopul inversiei sexuale cu medicamente de uz veterinar cu efect androgenic;

f) în baza rețetei unice, în care se precizează tratamentul respectiv, cantitatea de produs necesară, eliberată de medicul veterinar de liberă practică sau liberă practică împuternicit, cu ulterioara înregistrare a produselor prescrise.

10. Agenția autorizează:

a) schimbul, introducerea pe piață a animalelor destinate reproducerii sau a animalelor reproducătoare aflate la sfârșitul perioadei reproductive, care, pe durata acestei perioade, au fost supuse unuia dintre tratamentele autorizate, prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară;

b) aplicarea ștampilei pe carnea provenită de la animale tratate autorizat, cu condiția respectării cerințelor referitoare la tratamentul respectiv și a termenelor de retragere, prevăzute de autorizația de introducere pe piață;

c) schimburile de cai de înaltă valoare, mai ales a cailor de curse, de concurs sau de circ sau a cailor destinați monei sau expozițiilor, inclusiv ecvideele înregistrate cărora le-au fost administrate medicamente de uz veterinar ce conțin alil trembolon sau substanțe β -agoniste în scopurile prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară. Aceste schimburi pot fi efectuate înainte de sfârșitul perioadei de așteptare, cu condiția respectării cerințelor referitoare la modul de administrare, scopul și data tratamentului și includerii acestor informații în certificatul sanitar-veterinar sau pașaportul animalelor respective;

d) comercializarea în vederea consumului uman a cărnii sau a produselor provenite de la animale cărora li s-au administrat substanțe cu efect estrogen, androgen sau gestagen sau substanțe β -agoniste, în conformitate cu dispozițiile și cu respectarea cerințelor, în special referitoare la perioada de așteptare înainte a sacrificării animalelor specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară.

11. Agenții economici care dețin, transportă, produc, depozitează, distribuie, comercializează sau utilizează substanțele reglementate de prezenta Normă sanitar-veterinară trebuie:

a) să dispună de autorizație sanitar-veterinară, eliberată de Agenție în baza rezultatelor verificării respectării cerințelor față de medicamentele de uz veterinar;

b) să colaboreze și să acorde sprijin Agenției în efectuarea controalelor oficiale planificate privind comercializarea medicamentelor de uz veterinar prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară.

12. Agenții economici care cumpără sau produc substanțe cu efect tireostatic, estrogen, androgen sau gestagen sau substanțe β -agoniste, somatotropina bovină și care sînt autorizați, indiferent în ce condiții, să comercializeze aceste substanțe, precum și cei care cumpără sau produc produse farmaceutice și medicamente de uz veterinar pe baza acestor substanțe, trebuie:

1) să țină un registru în care să fie notate, în ordine cronologică:

a) cantitățile produse;

b) cantitățile achiziționate;

c) cantitățile transmise sau utilizate pentru fabricarea produselor farmaceutice;

d) cantitățile de medicamente de uz veterinar;

e) persoanele cărora le-au fost transmise sau care au cumpărat aceste cantități;

2) să pună la dispoziția Agenției, la cererea acesteia, informațiile prevăzute la prezentul punct și, în cazul dosarelor computerizate, să fie mai întii imprimate.

[Pct.12 completat prin [Hot.Guv. nr.1034 din 08.09.2016](#), în vigoare 16.09.2016]

Capitolul IV VERIFICAREA CONFORMĂRII

13. Agenția efectuează controale, fără aviz prealabil:

1) pentru a constata:

a) deținerea sau prezența substanțelor interzise de prezenta Normă sanitar-veterinară, care pot fi administrate animalelor în scopuri de îngrășare;

b) tratamentul ilegal al animalelor;

c) nerespectarea perioadei de așteptare prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară;

d) nerespectarea restricțiilor la folosirea anumitor substanțe sau produse prevăzute de Normă sanitar-veterinară;

2) pentru a identifica, conform Planului de monitorizare a reziduurilor în animalele vii și produselor de origine animală:

a) prezența substanțelor interzise în organismul animalelor sau în apa de băut a animalelor, precum și în toate locurile în care sînt crescute sau întreținute animalele;

b) prezența reziduurilor din substanțele interzise în organismul animalelor vii, în excrementele și lichidele lor biologice, precum și în țesuturi și în produsele de origine animală.

14. În baza controalelor cu rezultate pozitive, Agenția:

1) indică:

a) prezența substanțelor sau a produselor a căror utilizare sau deținere sînt interzise;

b) prezența reziduurilor de substanțe a căror administrare denotă un tratament ilegal;

2) ia următoarele măsuri de rigoare:

a) emite prescripții și oferă posibilitate pentru conformare la cerințele prevăzute în instrucțiunile de utilizare a preparatului respectiv, în cazul depistării tratamentului ilegal al animalelor și nerespectării perioadei de așteptare;

b) pune sub interdicție veterinară, pînă la stabilirea destinației finale, a acestor substanțe sau produse;

c) pune sub interdicție veterinară, pînă la stabilirea destinației finale, a animalelor eventual tratate sau a produselor obținute de la/din aceste animale;

d) întocmește procese-verbale în conformitate cu prevederile [Codului contravențional](#) pentru aplicarea sancțiunilor legale, în cazul neconformării la cerințele prezentei Norme sanitar-veterinare.

15. Agenția va stabili și va face public, prin plasarea pe pagina web a Agenției, lista țărilor, a căror legislație autorizează comercializarea și administrarea stilbenelor, derivaților de stilbene, sărurilor și esterilor acestora, estradiolului 17-β și derivaților esterificați ai acestuia, precum și tireostaticelor, în vederea administrării lor la animalele de toate speciile.

Se interzice importul de animale de fermă sau de acvacultură, de carne sau produse obținute de la aceste animale, provenite din țările incluse în lista menționată în prezentul punct, cu excepția cazului în care se demonstrează că acestea corespund cerințelor prezentei Norme sanitar-veterinare.

Animalele destinate reproducerii, animalele reproducătoare aflate la sfîrșitul perioadei reproductive sau carnea acestora, provenite din alte țări, pot fi importate cu condiția respectării cerințelor referitoare la modul de administrare, scopul și data tratamentului și includerii acestor informații în certificatul sanitar-veterinar sau în pașaportul animalelor respective.