



HOTĂRÎRE

pentru aprobarea unor norme sanitar-veterinare privind
sănătatea animală la importul materialului reproductiv

nr. 1297 din 05.12.2016

Monitorul Oficial nr.441-451/1405 din 16.12.2016

* * *

În temeiul art.29 al [Legii nr.221-XVI din 19 octombrie 2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară (republicată în Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr.125-129, art.396) și art.59 din [Legea zootehniei nr.213/2022](#) (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2022, nr.267-273, art.556), pentru protecția teritoriului Republicii Moldova față de pătrunderea și izbucnirea bolilor notificabile, declarabile și supuse carantinei, Guvernul

[Clauza de adoptare modificată prin Hot.Guv. nr.214 din 12.04.2023, în vigoare 26.08.2023]

HOTĂRĂȘTE:

1. Se aprobă:

Norma sanitar-veterinară privind sănătatea animală la importul materialului seminal de bovine, conform anexei nr.1;

Norma sanitar-veterinară privind sănătatea animală la importul materialului seminal de porcine, conform anexei nr.2;

Norma sanitar-veterinară privind stabilirea unor modele de certificate de sănătate la importul de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și de ovule și embrioni de animale din specia porcină, conform anexei nr.3;

Norma sanitar-veterinară privind stabilirea condițiilor de sănătate ce reglementează plasarea pe piață și comerțul (importul și exportul) de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii biungulate (*Artiodactyla*), mamifere ce aparțin ordinelor *Lagomorpha* (iepure) și *Carnivora* (vizon, vulpe, câine, pisică și dihore), inclusiv păsări, altele decât găini, curci, bibilici, rațe, gîște, prepelițe, porumbei, fazani, potîrnichi, ratite, struți, conform anexei nr.4.

[Pct.1 completat prin Hot.Guv. nr.482 din 18.10.2019, în vigoare 01.12.2019

2. Controlul asupra executării prezentei hotărîri revine Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor și Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare.

PRIM-MINISTRU

Pavel FILIP

Contrasemnează:

Viceprim-ministru,

ministrul afacerilor externe și integrării europene

Andrei Galbur

Viceprim-ministru, ministrul economiei

Octavian Calmîc

Ministrul agriculturii și industriei alimentare

Eduard Grama

Ministrul justiției

Vladimir Cebotari

Nr.1297. Chișinău, 5 decembrie 2016.

NORMA SANITAR-VETERINARĂ **privind sănătatea animală la importul materialului seminal de bovine**

Prezenta normă transpune parțial Directiva Consiliului nr.88/407/CEE din 14 iunie 1988 de stabilire a cerințelor de sănătate animală aplicabile în schimburile intracomunitare și la importul de material seminal de animale domestice din specia bovină (JO L 194, 22 iulie 1988, p.10), astfel cum a fost modificată ultima oară prin Decizia 2011/629/UE de punere în aplicare a Comisiei din 20 septembrie 2011 (JO L 247, 24 septembrie 2011, p.2).

Capitolul I **DISPOZIȚII GENERALE**

1. Norma sanitar-veterinară privind sănătatea animală la importul materialului seminal de bovine (în continuare – *prezenta Normă sanitar-veterinară*) stabilește cerințe față de sănătatea animală la importul de material seminal de bovine.

Prezenta Normă sanitar-veterinară nu aduce atingere dispozițiilor zootehnice care reglementează organizarea înșămînțării artificiale a bovinelor și distribuției materialului seminal de bovine.

2. În sensul prezentei Norme sanitar-veterinare noțiunile utilizate au următoarele semnificații:

material seminal – produs biologic al aparatului genital masculin recoltat de la bovinele domestice, preparat sau diluat;

centru de colectare a materialului seminal – unitate autorizată sanitar-veterinar și controlată oficial, în care se obține material seminal destinat înșămînțării artificiale;

centru de depozitare a materialului seminal (bancă de spermă) – unitate autorizată sanitar-veterinar și controlată oficial, în care se depozitează material seminal destinat înșămînțării artificiale;

medic veterinar al centrului – medic veterinar împuternicit de autoritatea sanitar-veterinară competentă a cărei responsabilitate este asigurarea respectării zilnice în centru a cerințelor prevăzute în prezenta Normă sanitar-veterinară;

lot – lot de material seminal acoperit de un singur certificat sanitar-veterinar;

țară de colectare – țara în care se recoltează materialul seminal și de unde acesta este expedit către o altă țară;

laborator desemnat – laborator autorizat de autoritatea sanitar-veterinară competentă în vederea efectuării examinărilor prevăzute în prezenta Normă sanitar-veterinară;

colectare – recoltarea materialului seminal (spermei) de la masculul donator.

Capitolul II **CERINȚE GENERALE**

3. Se admite către import material seminal care corespunde următoarelor cerințe generale:

a) a fost colectat și tratat și/sau depozitat, după caz, într-un centru de colectare sau de depozitare autorizat în acest scop, în vederea înșămînțării artificiale;

b) a fost colectat de la bovine a căror stare de sănătate corespunde cerințelor specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară;

c) a fost colectat, tratat, depozitat și transportat în conformitate cu cerințele privind autorizarea și supravegherea oficială a centrelor, precum și a cerințelor față de materialul seminal destinat importului, specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară;

d) este însoțit, pe parcursul transportului către țara de destinație, de un certificat de sănătate animală, întocmit în conformitate cu cerințele prezentei Norme sanitar-veterinare.

4. Materialul seminal recoltat de la taurii vaccinați împotriva febrei aftoase se admite către import numai în cazul în care:

- a) este colectat după douăsprezece luni de la vaccinarea taurului împotriva febrei aftoase; și
- b) 5% din materialul seminal al fiecărui lot (minimum 5 lamele) este supus, într-un laborator al țării de destinație sau într-un laborator desemnat de autoritatea sanitar-veterinară competentă a țării de destinație, unui test de izolare a virusului pentru depistarea febrei aftoase, cu rezultate negative.

5. Centrul de colectare sau de depozitare a materialului seminal:

- a) este autorizat și respectă cerințele prezentei Norme sanitar-veterinare;
- b) este înregistrat și dispune de un număr unic de înregistrare veterinară.

6. Medicul veterinar oficial:

- a) verifică respectarea cerințelor prezentei Norme sanitar-veterinare;
- b) retrace autorizația sanitar-veterinară în cazul în care nu sînt respectate una sau mai multe cerințe specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară.

7. Autoritatea sanitar-veterinară competentă:

1) întocmește, actualizează cu regularitate și face cunoscută publicului lista țărilor din care se permite importul de material seminal, cu luarea în considerare a următoarelor criterii:

a) starea de sănătate a acestor animale, a celorlalte animale domestice și a efectivului sălbatic din țara exportatoare, avînd în vedere în special bolile animalelor exotice, precum și starea de sănătate a mediului țării respective, care ar putea compromite sănătatea efectivului din țară;

b) progresele tehnologice, propunînd, în funcție de acestea, modificări și completări la prezenta Normă sanitar-veterinară;

c) regularitatea și rapiditatea informațiilor furnizate de țara exportatoare privind prezența pe teritoriul său a bolilor animalelor contagioase, în special a celor menționate în listele A și B ale Organizației Mondiale pentru Sănătatea Animală (în continuare – OIE);

d) reglementările țării exportatoare privind prevenirea și combaterea bolilor la animale;

e) structura serviciilor veterinare ale țării exportatoare și prerogativele acestor servicii;

f) organizarea și punerea în aplicare a măsurilor de prevenire și combatere a bolilor contagioase;

g) garanțiile pe care țara exportatoare le oferă în ceea ce privește respectarea cerințelor prezentei Norme sanitar-veterinare;

2) aprobă instrucțiuni de lucru detaliate pentru aplicarea uniformă a prezentului punct;

3) nu avizează importul de material seminal din țara neinclusă în lista țărilor din care se permite importul de material seminal.

8. Materialul seminal admis către import trebuie să fie însoțit de un certificat de sănătate animală echivalent modelului specificat în anexa la prezenta Normă sanitar-veterinară, întocmit și semnat de un medic veterinar oficial din țara de colectare, care trebuie:

a) să fie întocmit în una dintre limbile oficiale ale țării de colectare și în una dintre limbile țării de destinație sau traducerea autentificată a acestuia;

b) să însoțească lotul pînă la locul de destinație, în original;

c) să fie întocmit pe o singură filă;

d) să fie prevăzut pentru un singur destinatar.

9. Autoritatea sanitar-veterinară competentă:

a) interzice importul loturilor de material seminal în cazul în care controlul documentelor scoate în evidență faptul că nu sînt respectate cerințele pct.3. din prezenta Normă sanitar-veterinară;

b) ia măsurile necesare, inclusiv introducerea în carantină, pentru a obține dovezi sigure în cazul în care materialul seminal este suspectat de infectare sau contaminare cu germeni patogeni;

c) permite, la cererea expeditorului sau a reprezentantului său, reexpedierea materialului seminal, dacă acest lucru nu este contraindicat din motive de sănătate animală;

d) dispune nimicirea materialului seminal neconform cerințelor în cazul în care țara exportatoare nu acceptă reexpedierea acestuia în termen de 30 de zile; și

e) comunică expeditorului sau reprezentantului său motivele care au stat la baza luării deciziei.

Capitolul III

CERINȚE LA IMPORT

10. În cazul importului autoritatea sanitar-veterinară competentă trebuie să se încredințeze că autoritatea competentă a țării exportatoare:

1) întocmește, menține actualizată și făcută cunoscută publicului lista centrelor de colectare sau de depozitare a materialului seminal, înregistrează și atribuie fiecărui centru un număr de înregistrare veterinară;

2) oferă garanții cu privire la respectarea cerințelor privind:

a) autorizarea oficială pentru export a centrelor de colectare sau de depozitare a materialului seminal menționate în prezenta Normă sanitar-veterinară;

b) supravegherea acestor centre conform cerințelor menționate în prezenta Normă sanitar-veterinară;

c) aflarea sub supravegherea unui medic veterinar al centrului;

d) inspectarea oficială a centrelor incluse în listă cel puțin de două ori pe an;

e) suspendarea sau retragerea imediată a autorizației în cazul în care nu sînt respectate prevederile prezentului punct de către autoritatea competentă a țării exportatoare;

f) aplicarea unitară a prezentului punct.

11. Materialul seminal trebuie să provină de la animale care, înainte de recoltare, s-au aflat cel puțin șase luni pe teritoriul țării exportatoare inclusă în lista țărilor din care se permite importul de material seminal și, respectiv, în lista centrelor de colectare sau de depozitare a materialului seminal admis către export.

Nu se avizează importul de material seminal dacă acesta nu corespunde cerințelor față de sănătatea animală, specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară cu luarea în considerație a:

a) stării de sănătate a zonei din jurul centrului de colectare a materialului seminal, acordîndu-se o atenție specială bolilor enumerate în lista A a OIE;

b) stării de sănătate a efectivului prezent în centrul de colectare a materialului seminal, inclusiv a cerințelor privind examenele veterinare;

c) stării de sănătate a animalului donator de material seminal și a rezultatelor examenelor veterinare, specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară;

d) cerințelor legate de examenele la care trebuie supus materialul seminal.

12. La stabilirea cerințelor de sănătate animală pentru tuberculoză, precum și pentru bruceloză, se aplică, ca bază de referință, cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine.

Autoritatea competentă a țării exportatoare furnizează garanții de sănătate animală cel puțin echivalente cu cele specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară la intrarea animalelor în centrele de colectare.

Capitolul IV

MĂSURI DE SALVGARDARE ȘI DE CONTROL

13. La importul materialului seminal autoritatea sanitar-veterinară competentă aplică prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare, precum și prevederile specificate în unele norme sanitar-veterinare, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1408 din 10 decembrie 2008](#) (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr.230-232, art.1442) și în Normele sanitar-veterinare privind controalele sanitar-veterinare la importul animalelor, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1099 din 29 septembrie 2008](#) (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr.180-181, art.1104).

14. În cazul în care este necesară verificarea aplicării uniforme a prezentei Norme sanitar-veterinare, experții veterinari ai autorității sanitar-veterinare competente:

a) efectuează controale la fața locului, în colaborare cu autoritățile competente din țara de colectare;

b) solicită autorităților competente din țara de colectare sprijinul necesar pentru îndeplinirea misiunii;

- c) informează țara de colectare cu privire la rezultatul controalelor efectuate;
- d) examinează măsurile suplimentare luate de țara de colectare care pot fi necesare pentru conformarea cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare;
- e) consultă, în caz de necesitate, Consiliul consultativ cu privire la includerea țării de colectare în lista țărilor din care se permite importul de material seminal.

Capitolul V

CERINȚE PRIVIND AUTORIZAREA CENTRELOR DE COLECTARE ȘI DE DEPOZITARE A MATERIALULUI SEMINAL

15. Centrele de colectare a materialului seminal urmează:

- 1) să se afle în permanență sub supravegherea unui medic veterinar al centrului;
- 2) să dispună cel puțin de:
 - a) unități care să permită adăpostirea și izolarea animalelor;
 - b) unități de colectare a materialului seminal, inclusiv de un spațiu separat pentru curățarea, dezinfectarea sau sterilizarea echipamentelor;
 - c) o unitate de tratare a materialului seminal, care nu trebuie să se situeze neapărat în același loc;
 - d) o unitate de depozitare a materialului seminal, care nu trebuie să se situeze neapărat în același loc;
- 3) să fie construite sau izolate astfel încât să împiedice contactul cu animale din exterior;
- 4) să fie construite astfel încât unitățile folosite pentru adăpostirea animalelor, precum și pentru colectarea, tratarea și depozitarea materialului seminal, să poată fi curățate și dezinfectate cu ușurință;
- 5) să dispună, pentru adăpostirea animalelor care trebuie izolate, de unități care să nu comunice direct cu unitățile obișnuite;
- 6) să fie concepute astfel încât zona de adăpostire a animalelor să fie separată fizic de spațiul de tratare a materialului seminal și ambele să fie separate de spațiul de depozitare a materialului seminal.

16. Centrele de depozitare a materialului seminal urmează:

- a) să se afle în permanență sub supravegherea unui medic veterinar al centrului;
- b) să fie construite sau izolate astfel încât să împiedice contactul cu animale în exterior;
- c) să fie construite astfel încât unitățile folosite pentru depozitarea materialului seminal să poată fi curățate și dezinfectate cu ușurință.

Capitolul VI

CERINȚE PRIVIND SUPRAVEGHEREA CENTRELOR DE COLECTARE ȘI DE DEPOZITARE A MATERIALULUI SEMINAL

Secțiunea 1

Centre de colectare

17. Centrele de colectare trebuie:

- a) să fie supravegheate astfel încât în ele să nu poată staționa decât animale din specia de la care trebuie colectat materialul seminal, excepție făcând alte animale domestice care sînt absolut necesare pentru funcționarea normală a centrului de colectare, cu condiția că aceste animale nu prezintă nici un risc de infecție pentru animalele din speciile al căror material seminal trebuie colectat și corespund condițiilor stabilite de medicul veterinar al centrului;
- b) să fie supravegheate astfel încât să se poată întocmi un registru privind toate bovinele prezente în unitate și care să furnizeze informații cu privire la rasă, data nașterii și identificarea fiecărui animal, precum și un registru privind controalele de depistare a bolilor și vaccinările efectuate pe fiecare animal;
- c) să fie supuse unor inspecții periodice, efectuate cel puțin de două ori pe an de către un medic veterinar oficial, în cadrul controlului permanent al condițiilor de autorizare și de supraveghere;
- d) să beneficieze de supraveghere care să împiedice accesul persoanelor neautorizate, iar accesul persoanelor autorizate să se facă în conformitate cu condițiile stabilite de medicul veterinar al centrului;
- e) să dețină personal tehnic competent, asigurat cu echipament special, instruit corespunzător în

ceea ce privește tehnicile de dezinfectare și de igienă care previn răspândirea bolilor.

18. Supravegherea trebuie să garanteze că centrele de colectare autorizate:

1) tratează și depozitează material seminal colectat într-un centru autorizat, fără a intra în contact cu alte loturi de material seminal; sau

2) tratează și depozitează material seminal colectat într-un centru neautorizat:

a) recoltat de la bovine care întrunesc condițiile de sănătate pentru acceptarea animalelor în centrele autorizate de colectare a materialului seminal, specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară la intrarea animalelor în centrele de colectare;

b) cu echipamente separate de materialul seminal destinat exportului, urmat de curățarea și sterilizarea acestora după utilizare;

c) care nu face obiectul exportului și nu intră în nici un moment în contact sau nu este depozitat împreună cu materialul seminal destinat exportului;

d) care trebuie să poarte un marcaj diferit de marcajul materialului seminal destinat exportului pentru a putea fi identificat.

19. În centrele de colectare autorizate pot fi depozitați, de asemenea, embrioni congelați rapid, cu condiția ca:

a) această depozitare să fie autorizată de autoritatea competentă;

b) embrionii să corespundă cerințelor de sănătate animală care reglementează comerțul și importul de embrioni de bovine;

c) embrionii să fie depozitați în recipiente separate, în spații prevăzute pentru depozitarea materialului seminal autorizat.

Supravegherea trebuie să garanteze că centrele de colectare autorizate colectează, tratează și depozitează material seminal exclusiv în spații rezervate în acest scop și în cele mai riguroase condiții de igienă:

a) cu instrumente, care intră în contact cu materialul seminal sau cu animalul donator în timpul colectării și tratării, dezinfectate sau sterilizate în mod corespunzător înainte de fiecare utilizare, cu excepția instrumentelor de unică folosință;

b) cu produse de origine animală, inclusiv aditivi sau diluanți proveniți din surse care nu prezintă nici un risc pentru sănătate, sau care au fost supuse unui tratament prealabil pentru îndepărtarea riscului;

c) în recipiente pentru depozitare și transport dezinfectate sau sterilizate în mod corespunzător înainte de începerea oricărei operațiuni de umplere, cu excepția recipientelor de unică folosință;

d) în agent criogenic neutilizat anterior pentru alte produse de origine animală;

e) marcat cu un marcaj vizibil, comunicat autorității sanitar-veterinare competente, care permite să se stabilească cu ușurință data colectării materialului seminal, a fiecărei doze individuale de material seminal, rasa și identificarea animalului donator, precum și numărul autorizației centrului;

f) în unități de depozitare care corespund cerințelor specifice privind supravegherea centrelor de depozitare a materialului seminal, specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară.

Secțiunea a 2-a **Centre de depozitare**

20. Centrele de depozitare urmează:

a) să fie supravegheate astfel încât să fie înregistrate toate mișcările (intrările și ieșirile) materialului seminal, precum și starea de sănătate a taurilor donatori al căror material seminal este depozitat și care trebuie să corespundă cerințelor prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară;

b) să fie supuse unor inspecții periodice, efectuate cel puțin de două ori pe an de către un medic veterinar oficial, în cadrul controlului permanent al condițiilor de autorizare și de supraveghere;

c) să beneficieze de supraveghere astfel încât să se împiedice accesul persoanelor neautorizate, iar accesul persoanelor autorizate să se facă în conformitate cu condițiile stabilite de medicul veterinar al centrului;

d) să dispună de personal tehnic competent, pregătit corespunzător în ceea ce privește tehnicile de

dezinfecare și de igienă care previn răspândirea bolilor.

21. Supravegherea trebuie să garanteze că centrele de depozitare autorizate:

a) depozitează numai material seminal colectat într-un centru autorizat în conformitate cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare, fără a intra în contact cu alte loturi de material seminal; sau

b) introduc numai material seminal care provine dintr-un centru de colectare sau de depozitare autorizat și care este transportat în condiții care oferă toate garanțiile sanitare, fără a intra în contact cu alte loturi de material seminal.

22. În centrele de depozitare autorizate pot fi depozitați embrioni congelați, cu condiția ca:

a) această depozitare să fie autorizată de autoritatea competentă;

b) embrionii să corespundă cerințelor de sănătate animală care reglementează comerțul și importul de embrioni de bovine;

c) embrionii să fie depozitați în recipiente separate, în spații prevăzute pentru depozitarea materialului seminal autorizat.

Supravegherea trebuie să garanteze că centrele de depozitare autorizate depozitează material seminal exclusiv în spații rezervate în acest scop și în cele mai riguroase condiții de igienă:

a) cu instrumente, care intră în contact cu materialul seminal, dezinfectate sau sterilizate în mod corespunzător înainte de fiecare utilizare, cu excepția instrumentelor de unică folosință;

b) în recipiente pentru depozitare și transport dezinfectate sau sterilizate în mod corespunzător înainte de începerea oricărei operațiuni de umplere, cu excepția recipientelor de unică folosință;

c) în agent criogenic neutilizat anterior pentru alte produse de origine animală;

d) marcat cu un marcaj vizibil, inclusiv fiecare doză individuală de material seminal, care permite să se stabilească cu ușurință data colectării materialului seminal, rasa și numărul de identificare a animalului donator precum și numărul autorizației centrului, comunicând autorității competente caracteristicile și forma sub care se prezintă marcajul utilizat.

Capitolul VII

cerințe de sănătate pentru acceptarea animalelor în centre autorizate de colectare a materialului seminal

23. Bovinele acceptate într-un centru de colectare a materialului seminal urmează:

1) să fi fost supuse unei perioade de carantină de cel puțin 28 de zile în unități de carantină autorizate în acest scop de către autoritatea competentă din țara exportatoare și în care se găsesc numai animale biongulate care au cel puțin același statut sanitar;

2) să fi fost selectate, înainte de a intra în unitățile de carantină dintr-un efectiv indemn oficial de tuberculoză și de bruceloză, în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine și să nu se fi aflat anterior în alt efectiv cu un statut sanitar inferior;

3) să provină dintr-un efectiv indemn oficial de leucoză enzootică bovină, în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine sau să fi fost născute de o femelă care a fost supusă unui test, cu rezultat negativ, după separarea animalelor de „mamă” (în cazul animalelor care provin dintr-un transfer de embrioni, prin „mamă” se înțelege receptoarea embrionului) sau doar de la donatorul de material seminal care a împlinit vârsta de 2 ani și a fost testat, cu rezultat negativ, conform prevederilor prezentei Norme sanitar-veterinare;

4) să fi fost supuse, în intervalul de 28 de zile anterior perioadei de carantină, cu rezultate negative, la următoarele teste, cu excepția testului de depistare a anticorpilor împotriva BVD/MD (Bovine virus diarrhoea – Mucosal disease – Diareea virotică a bovinelor – Boala mucoasei) menționat la lit.e) a prezentului subpunct:

a) pentru tuberculoză bovină – un test de intradermotuberculinare efectuat în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine;

b) pentru bruceloză bovină – un test serologic efectuat în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine;

c) pentru leucoză enzootică bovină – un test serologic efectuat în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine;

d) pentru IBR/IPV (rinotraheita infecțioasă a bovinelor) – un test serologic (virus întreg) efectuat pe o probă de sînge, în cazul în care animalul nu provine dintr-un efectiv indemn de IBR/IPV;

e) pentru BVD/MD – un test de izolare a virusului sau un test de depistare a antigenilor virusului și un test serologic pentru stabilirea prezenței sau a absenței anticorpilor.

Testele specificate în prezentul subpunct pot fi efectuate pe eșantioane prelevate în unitatea de carantină. În acest caz, perioada de carantină începe după data prelevării probelor. În cazul în care unul dintre teste are rezultat pozitiv, animalul (animalele) respectiv trebuie scos imediat din ferma de carantină, apoi începe perioada de carantină pentru animalele rămase;

5) să fi fost supuse, pe parcursul perioadei de carantină și după 21 de zile de la acceptarea lor în carantină (cel puțin șapte zile de la acceptarea lor în carantină pentru depistarea *Campylobacter fetus ssp. venerealis* și *Trichomonas foetus*), cu rezultate negative, la următoarele teste, cu excepția testului de depistare a anticorpilor împotriva BVD/MD:

a) pentru bruceloză bovină – un test serologic, efectuat în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine;

b) pentru IBR/IPV – un test serologic (virus întreg) efectuat pe o probă de sînge;

c) în cazul unui rezultat pozitiv la bruceloză bovină și IBR/IPV, animalul trebuie retras imediat din unitatea de carantină, iar celelalte animale din același grup trebuie să rămînă în carantină și să fie supuse unui nou test, care să înregistreze rezultate negative, în termen de cel puțin 21 de zile de la retragerea animalului (animalelor) pozitiv(e);

d) pentru BVD/MD – un test de izolare a virusului sau un test de depistare a antigenilor virusului și un test serologic pentru stabilirea prezenței sau a absenței anticorpilor. Un animal (seronegativ sau seropozitiv) poate fi acceptat în unitățile de colectare a materialului seminal numai dacă nu survine nici o seroconversie la animalele care au testat seronegativ înainte de acceptarea lor în unitatea de carantină. În cazul producerii unei seroconversii, toate animalele care au rămas seronegative trebuie să rămînă în carantină pe o perioadă prelungită, pînă în momentul în care nu mai survine nici o seroconversie în grupul respectiv timp de trei săptămîni. Animalele pozitive din punct de vedere serologic pot fi acceptate în unitățile de colectare a materialului seminal;

e) pentru *Campylobacter fetus ssp. Venerealis* – în cazul animalelor cu vîrsta mai mică de șase luni sau ținute de la acea vîrstă într-un singur grup de același sex înainte să fie puse sub carantină – un test unic pe o probă de material colectat dintr-o spălătură vaginală sau din prepuț, iar în cazul animalelor cu vîrsta de cel puțin șase luni care ar putea să fi intrat în contact cu femele înainte de a fi puse sub carantină – un test efectuat de trei ori, la intervale de o săptămână, pe o probă de material colectat dintr-o spălătură vaginală sau din prepuț;

f) pentru *Trichomonas foetus* – în cazul animalelor cu vîrsta mai mică de șase luni sau ținute de la acea vîrstă într-un singur grup de același sex înainte să fie puse sub carantină – un test unic pe o probă de material colectat din prepuț, iar în cazul animalelor cu o vîrstă de cel puțin șase luni care ar putea să fi intrat în contact cu femele înainte de a fi puse sub carantină – un test efectuat de trei ori, la intervale de o săptămînă, pe o probă de material colectat din prepuț;

g) în cazul unui rezultat pozitiv la testele specificate în prezentul subpunct, animalul trebuie retras imediat din carantină și se i-au toate măsurile necesare pentru animalele rămase să fie acceptate în centrul de colectare, respectînd durata perioadei de carantină;

6) înainte de expedierea inițială a materialului seminal de la tauri depistați pozitiv din punct de vedere serologic la testul pentru depistarea BVD/MD, o probă de material seminal de la fiecare animal să fie supusă unui test de izolare a virusului sau unui test ELISA de depistare a antigenilor BVD/MD și în cazul unui rezultat pozitiv, taurul să fie retras din centru iar întregul său material seminal trebuie nimicit.

24. Testele se efectuează într-un laborator desemnat.

25. Animalele sînt acceptate în centrul de colectare a materialului seminal numai cu permisiunea

expresă a medicului veterinar al centrului.

Se înregistrează toate mișcările animalelor, respectiv toate intrările sau ieșirile acestora.

26. Animalele acceptate în centrul de colectare a materialului seminal nu trebuie să prezinte nici un simptom clinic de boală în ziua intrării.

Fără a aduce atingere pct.27 din prezenta Normă sanitar-veterinară, toate animalele trebuie să provină dintr-o unitate de carantină care îndeplinește în mod oficial, în ziua expedierii, următoarele condiții:

a) este situată în centrul unei zone cu o rază de 10 kilometri în care nu a fost înregistrat nici un caz de febră aftoasă cel puțin în ultimele 30 de zile;

b) este indemnă, de cel puțin trei luni, de febră aftoasă și de bruceloză;

c) este indemnă, de cel puțin 30 de zile, de bolile bovine cu declarare obligatorie, în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine.

27. În temeiul executării pct.26 din prezenta Normă sanitar-veterinară trebuie efectuate testele de rutină, specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară, în cursul celor 12 luni precedente.

Animalele pot fi transferate direct dintr-un centru autorizat de colectare a materialului seminal în altul cu un nivel sanitar echivalent, fără să fie supuse unei perioade de carantină și testelor, fără a intra în contact direct sau indirect cu animale biongulate cu un nivel sanitar inferior, iar mijlocul de transport utilizat trebuie să fi fost dezinfectat în prealabil.

Capitolul VIII

TESTE DE RUTINĂ OBLIGATORII PENTRU BOVINELE PREZENTE ÎNTR-UN CENTRU AUTORIZAT DE COLECTARE A MATERIALULUI SEMINAL

28. Bovinele din centrul de colectare a materialului seminal trebuie supuse, cel puțin o dată pe an, următoarelor teste, cu rezultate negative:

a) pentru tuberculoză bovină – un test de intradermotuberculinare efectuat în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine;

b) pentru bruceloză bovină – un test serologic efectuat în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine;

c) pentru leucoză enzootică bovină – un test serologic efectuat în conformitate cu cerințele privind problemele de sănătate animală ce afectează comerțul Republicii Moldova cu bovine și porcine;

d) pentru IBR/IPV – un test serologic (virus întreg) efectuat pe o probă de sînge;

e) pentru BVD/MD – un test serologic de depistare a anticorpilor împotriva BVD/MD, efectuat numai pe animale seronegative. În cazul în care un animal devine pozitiv din punct de vedere serologic, orice ejaculat colectat de la acest animal de la ultimul test cu rezultate negative trebuie să fie nimicuit sau retestat în vederea depistării virusului cu obținerea rezultatelor negative;

f) pentru *Campylobacter fetus ssp. Venerealis* – un test pe o probă de material colectat din prepuț numai de la taurii utilizați pentru obținerea de material seminal sau cei care intră în contact cu taurii utilizați pentru obținerea de material seminal și de la taurii readuși pentru colectare după o pauză de mai mult de șase luni, testați cu cel mult 30 de zile înainte de reluarea producției;

g) pentru *Trichomonas foetus* – un test pe o probă de material colectat din prepuț, numai de la taurii utilizați pentru obținerea de material seminal sau care intră în contact cu taurii utilizați pentru obținerea de material seminal și de la taurii readuși pentru colectare după o pauză de mai mult de șase luni cu cel mult 30 de zile înainte de reluarea producției.

29. Testele se efectuează într-un laborator desemnat.

30. În cazul în care unul dintre testele enumerate în prezentul capitol are un rezultat pozitiv, animalul trebuie izolat, iar materialul seminal colectat de la data ultimului test cu rezultat negativ nu poate face obiectul comerțului, cu excepția, în cazul BVD/MD, a materialului seminal obținut din fiecare ejaculat care a fost testat, cu rezultate negative, pentru virusul BVD/MD.

Materialul seminal colectat de la celelalte animale aflate în centru de la data la care a fost efectuat testul cu rezultat pozitiv este depozitat separat și nu poate face obiectul comerțului pînă la reabordarea statutului sanitar al centrului.

Capitolul IX

CERINȚE SPECIFICE FAȚĂ DE MATERIALUL SEMINAL DESTINAT IMPORTULUI

31. Materialul seminal trebuie să provină de la animale care:

- a) nu prezintă nici un simptom clinic de boală la data colectării materialului seminal;
- b) nu au fost vaccinate împotriva febrei aftoase într-un interval de 12 luni care precedă colectarea; sau
- c) au fost vaccinate împotriva febrei aftoase într-un interval de 12 luni care precedă colectarea și 5% din materialul seminal provenit din fiecare colectare (cu un minimum de 5 lamele) este supus unui test de izolare a virusului pentru depistarea febrei aftoase, cu rezultate negative;
- d) nu au fost vaccinate împotriva febrei aftoase într-un interval de 30 de zile imediat anterior colectării;
- e) au staționat într-un centru autorizat de colectare a materialului seminal pe parcursul unei perioade neîntrerupte de cel puțin 30 de zile imediat anterioare colectării materialului seminal, în cazul colectării de material seminal proaspăt;
- f) nu sînt autorizate pentru înșămînțare naturală;
- g) se află în centre de colectare a materialului seminal care au fost indemne de febră aftoasă pe o perioadă de cel puțin trei luni anterioare colectării și pe o perioadă de 30 de zile ulterioare colectării, sau, în cazul materialului seminal proaspăt, pînă la data expedierii, aceste centre fiind situate în centrul unei zone cu o rază de 10 kilometri în care nu a fost înregistrat nici un caz de febră aftoasă pe o perioadă de cel puțin 30 de zile;
- h) au staționat în centre de colectare a materialului seminal care, pe parcursul perioadei care începe cu 30 de zile înainte de colectare și se încheie la 30 de zile după colectare sau, în cazul materialului seminal proaspăt, pînă la data expedierii, au fost indemne de bolile bovine cu declarare obligatorie.

32. Concentrația antibioticelor adăugate în materialul seminal, după diluția finală trebuie să constituie cel puțin:

- a) 500 μg de streptomycină pe mililitru de diluție finală;
- b) 500 UI de penicilină pe mililitru de diluție finală;
- c) 150 μg de lincomicină pe mililitru de diluție finală;
- d) 300 μg de spectinomycină pe mililitru de diluție finală.

Se pot utiliza și alte combinații diferite de antibiotice cu un efect echivalent împotriva campilobacterilor, leptospirelor și micoplasmelor.

Imediat după adăugarea antibioticelor, materialul seminal diluat trebuie păstrat la o temperatură de cel puțin 5°C timp de cel puțin 45 de minute.

33. Materialul seminal destinat importului trebuie:

- a) să fie depozitat în condiții autorizate timp de cel puțin 30 de zile înainte de expediere, excepție făcînd materialul seminal proaspăt;
- b) să fie transportat către țara de destinație în flacoane care au fost curățate, dezinfectate sau sterilizate înainte de utilizare și care au fost sigilate și numerotate înainte de expediere din spațiul de depozitare autorizat.

Anexă
la Norma sanitar-veterinară
privind sănătatea animală la importul
materialului seminal de bovine

Certificat de sănătate animală la importul de material seminal de bovine

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	1.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal			1.2. Numărul de referință al certificatului		1.2.a. Numărul de referință local		
	1.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal			1.3. Autoritatea competentă centrală		1.4. Autoritatea competentă locală		
	1.8. Țara de origine			Cod ISO	1.9. Regiunea de origine		Cod	
	1.12. Locul de origine Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Denumire Adresă Cod poștal			+	Numărul de autorizare		1.10. Țara de destinație	
	1.14.			1.13. Locul de destinație Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Denumire Adresă Cod poștal		1.11. Regiunea de destinație		
	1.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Identificare			Navă <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>		Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>		
	1.18. Descrierea produsului					1.19. Codul produsului (cod SA) 05.11.10		
	1.21. Temperatura produsului: Ambientă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>					1.20. Cantitate		
	1.23. Numărul sigiliului/containerului					1.22. Numărul de pachete		
	1.25. Produse certificate pentru : Reproducere artificială <input type="checkbox"/>					1.24. Tipul ambalajului		
1.26. Tranzit <input type="checkbox"/> Țara Punctul de ieșire Punctul de intrare			Cod ISO Cod Numărul PCF		1.26. Tranzit prin: <input type="checkbox"/> Țara Țara Țara		Cod ISO Cod Numărul PCF	
1.28. Export <input type="checkbox"/> Țara Punctul de ieșire			Cod ISO Cod		1.29.			
1.30.								
1.31. Identificarea produsului								
Specie (denumire științifică)		Rasă (denumire științifică)	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al centrului		Cantitate	
II. Informații privind sănătatea								
					II.a. Numărul de referință al certificatului		II. b.	

Partea II: Certificare	II.1. Certificat de sănătate animală
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus a fost:</p> <p>II.1.1. colectat de la tauri care corespund cerințelor față de sănătatea animală, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat, inclus în lista specificată în prezenta Normă sanitar-veterinară, care funcționează și este supravegheat în conformitate cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare care a fost acceptat la centrul de stocare a materialului seminal precizat la rubrica 1.12, situat în aceeași țară de origine a materialului seminal, în condiții de certificare veterinară și de sănătate animală cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute în prezenta Normă sanitar-veterinară;</p> <p>și/sau colectat de la tauri care corespund cerințelor față de sănătatea animală, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal în altă țară și care funcționează și este supravegheat în conformitate cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare și a fost acceptat la centrul de stocare a materialului seminal precizat la rubrica 1.12, în conformitate cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare;</p>

și/sau colectat de la tauri care corespund cerințelor față de sănătatea animală, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectarea într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat, situat într-o țară sau într-o parte a acesteia, inclus în listă pentru export, care funcționează și este supravegheat în conformitate cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare și a fost importat în condițiile prevederilor prezentei Norme sanitar-veterinare;

II.1.2. stocat într-un centru de stocare a materialului seminal autorizat, menționat la rubrica 1.12, care funcționează și este supravegheat în conformitate cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare;

Observații:

Partea I:

Rubrica I.6: numărul (numerele) certificatului (certificatelor) original(e) aferent(e) corespund(e) cu numărul (numerele) de ordine al (ale) documentului (documentelor) oficial(e) național(e) individual(e), al (ale) certificatului (certificatelor) de sănătate care însoțea(u) materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare a materialului seminal de la locul de origine la centrul de stocare a materialului seminal descris mai sus.

Rubrica 1.12: locul de origine corespunde cu centrul de stocare a materialului seminal, menționat în prezenta Normă sanitar-veterinară

Rubrica 1.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare a materialului seminal, menționat în prezenta Normă sanitar-veterinară sau cu exploatația de destinație a materialului seminal.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.

Rubrica 1.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se indică în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de autorizate al centrului corespunde cu numărul de autorizare al centrului de colectare a materialului seminal de la locul de origine al materialului seminal

Partea II:

Se elimină mențiunea inutilă.

Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Data:

Semnătura:

Ștampila:

Anexa nr.2
la Hotărârea Guvernului
nr.1297 din 5 decembrie 2016

NORMA SANITAR-VETERINARĂ
privind sănătatea animală la importul materialului seminal de porcine

Prezenta normă transpune parțial Directiva Consiliului din 26 iunie 1990 de stabilire a cerințelor de sănătate animală care se aplică schimburilor intracomunitare și importurilor de material seminal de animale domestice din specia porcine (90/429/CEE) (JO L 224, 18 august 1990, p.62), astfel cum a fost modificată ultima oară prin Regulamentul de punere în aplicare (UE) nr.176/2012 al Comisiei din 1 martie 2012 (JO L 61, p.1 din 2 martie 2012).

Capitolul I
SCOP ȘI DEFINIȚII

1. Norma sanitar-veterinară privind sănătatea animală la importul materialului seminal de porcine

(în continuare – *prezenta Normă sanitar-veterinară*) stabilește cerințe față de sănătatea animală la importul de material seminal de porcine.

2. În sensul prezentei Norme sanitar-veterinare noțiunea utilizată are următoarea semnificație:

material seminal – ejaculatul recoltat de la un vier în stare naturală, preparată sau diluată.

În caz de necesitate se utilizează noțiunile specificate în Norma sanitar-veterinară privind sănătatea animală la importul materialului seminal de bovine.

Capitolul II

CERINȚE GENERALE

3. Se admite către import material seminal care corespunde următoarelor cerințe generale:

a) a fost colectat și tratat, în vederea însămînțării artificiale, într-un centru de colectare autorizat din punct de vedere al sănătății animale conform prevederilor prezentei Norme sanitar-veterinare;

b) a fost recoltat de la vierii a căror stare de sănătate corespunde cerințelor specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară;

c) a fost colectat, tratat, depozitat și transportat în centre autorizate și supravegheate sanitar-veterinar și corespunde cerințelor specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară.

4. Centrul de colectare care deține numai animale nevaccinate împotriva bolii Aujeszky, care prezintă un rezultat negativ la testul de seroneutralizare sau la testul ELISA pentru depistarea bolii Aujeszky, în conformitate cu cerințele prezentei Norme sanitar-veterinare:

1) poate refuza introducerea pe teritoriul său a materialului seminal provenit din centre de colectare care nu au același statut;

2) acceptă material seminal provenit de la vierii vaccinați în centre de colectare cu vaccin GI deletat, cu condiția ca:

a) această vaccinare s-a efectuat numai la vierii seronegativi la virusul bolii Aujeszky;

b) examenele serologice efectuate nu mai devreme de trei săptămîni de la vaccinarea acestor vierii să nu releve prezența unor anticorpi induși de virusul bolii și o probă din fiecare colectare zilnică de material seminal destinat comerțului se poate supune unui test de izolare a virusului într-un laborator desemnat din țara de destinație.

5. Dispozițiile specificate la pct.4 subpct.2) lit.b) din prezenta Normă sanitar-veterinară se aplică doar în cazul în care autoritatea sanitar-veterinară competentă stabilește, luînd în considerare avizul Consiliului consultativ, frecvența testelor ce trebuie efectuate în centre, testele de izolare a virusului, eficacitatea și siguranța vaccinului GI deletat, precum și protocoalele privind testele ce trebuie să se utilizeze pentru aceste examene.

6. Dispozițiile specificate la pct.4 din prezenta Normă sanitar-veterinară se extind asupra întregului teritoriu al țării, în măsura în care toate centrele de colectare din această țară dețin doar animale care au prezentat un rezultat negativ la testul de seroneutralizare sau la testul ELISA pentru depistarea bolii Aujeszky.

7. Centrul de colectare a materialului seminal urmează să fie:

a) autorizat de către autoritatea sanitar-veterinară competentă în conformitate cu cerințele echivalente celor stipulate în prezenta Normă sanitar-veterinară;

b) înregistrat, atribuindu-i-se un număr de înregistrare veterinară;

c) inclus în lista actualizată a centrelor de colectare a materialului seminal, cu numerele de înregistrare ale acestora, întocmită și făcută publică de către autoritatea sanitar-veterinară competentă;

d) verificat de către un medic veterinar oficial în ceea ce privește respectarea dispozițiilor specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară.

8. Autoritatea sanitar-veterinară competentă a țării exportatoare trebuie să ofere garanții că medicul veterinar oficial propune autorității sanitar-veterinare competente retragerea autorizației în cazul nerespectării uneia sau a mai multor dispoziții specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară.

9. Fiecare lot de material seminal urmează să fie însoțit de un certificat de sănătate animală prevăzut de prezenta Normă sanitar-veterinară, întocmit de un medic veterinar oficial și care să:

a) fie întocmit în una dintre limbile oficiale ale țării de colectare și în una dintre limbile țării de

destinație sau traducerea autenticată a acestuia;

- b) însoțească lotul pînă la locul de destinație, în original;
- c) fie întocmit pe o singură filă;
- d) fie prevăzut pentru un singur destinatar.

10. În cazul în care materialul seminal este suspectat de infectare sau de contaminare cu germeni patogeni sau sînt depistate alte neconformități cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare, pentru a obține dovezi sigure, autoritatea sanitar-veterinară competentă ia măsurile necesare, inclusiv punerea în carantină, cu condiția ca acest lucru să nu afecteze calitatea materialului seminal.

11. Autoritatea sanitar-veterinară competentă:

1) întocmește, menține actualizată și face cunoscută publicului lista țărilor din care se permite importul de material seminal, cu luarea în considerație, în special, a următoarelor criterii:

a) starea de sănătate a șeptelului, a celorlalte animale domestice și a șeptelului sălbatic din țara respectivă, avînd în vedere bolile exotice ale animalelor, precum și situația sănătății mediului înconjurător din țara exportatoare (de colectare) respectivă, care ar putea compromite sănătatea șeptelului din țară;

b) regularitatea și rapiditatea informațiilor furnizate de țara respectivă, privind prezența pe teritoriul său a bolilor contagioase ale animalelor, transmisibile prin materialul seminal, în special, cele menționate în listele A și B ale Oficiului Internațional de Epizootii;

c) reglementările din țara exportatoare privind prevenirea și combaterea bolilor animalelor;

d) structura serviciilor sanitar-veterinare din țara respectivă și prerogativele de care dispun aceste servicii;

e) organizarea și punerea în practică a prevenirii și a combaterii bolilor contagioase ale animalelor;

f) garanțiile pe care țara respectivă le poate oferi cu privire la respectarea dispozițiilor prezentei Norme sanitar-veterinare, în special, lista actualizată a centrelor de colectare de material seminal din care se permit exporturile;

g) suspendarea sau retragerea imediată a autorizației de către autoritatea competentă a țării exportatoare, în cazul în care centrul nu mai îndeplinește condițiile stabilite în prezenta Normă sanitar-veterinară;

2) autorizează numai importul de material seminal expedit dintr-un centru de colectare de material seminal situat în una dintre țările, care oferă garanții privind îndeplinirea cerințelor referitoare la autorizarea și supravegherea centrelor de colectare de material seminal specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară și care:

a) a fost autorizat oficial de autoritatea competentă din țara exportatoare și este inclus în lista actualizată și comunicată centrelor de colectare de material seminal pentru a efectua exporturi;

b) se află sub supravegherea unui medic veterinar al centrului;

c) face obiectul unor inspecții efectuate de un medic veterinar oficial cel puțin de două ori pe an;

d) provine de la animale care, imediat înainte de prelevare, au staționat cel puțin trei luni pe teritoriul țării exportatoare inclusă în listă.

12. Nu se autorizează importul de material seminal care provine dintr-o țară inclusă în listă, cu excepția materialului seminal care corespunde cerințelor confirmate față de sănătatea animală, din cauza:

a) stării de sănătate în zona din jurul centrului de colectare de material seminal, acordîndu-se o atenție bolilor incluse pe lista A a Oficiului Internațional de Epizootii;

b) stării de sănătate a șeptelului prezent în centrul de colectare de material seminal și cerințelor privind testele;

c) stării de sănătate a animalului donator și cerințelor privind testele;

d) cerințelor privind testele la care trebuie supus materialul seminal.

13. Pentru fiecare caz în parte, se poate face o derogare de la dispoziții, în cazul în care țara oferă garanții similare în materie de sănătate animală cel puțin echivalente cu cele specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară.

14. Autoritatea sanitar-veterinară competentă trebuie să se încredințeze că fiecare lot de material seminal care ajunge pe teritoriul vamal al țării:

- 1) este supus unui control înainte de a fi pus în liberă circulație sau plasat sub un regim vamal;
- 2) este interzis, excepție făcând materialul seminal acceptat către tranzit, importul în țară în cazul în care, în urma controlului la acest import efectuat la sosirea sa, se constată că:
 - a) materialul seminal nu provine de pe teritoriul țării incluse pe lista stabilită;
 - b) materialul seminal nu provine dintr-un centru de colectare a materialului seminal care figurează pe listă;
 - c) materialul seminal provine de pe teritoriul unei țări din care sînt interzise importurile;
 - d) certificatul de sănătate animală care însoțește materialul seminal nu corespunde cerințelor prevăzute de prezenta Normă sanitar-veterinară.

15. Autoritatea sanitar-veterinară competentă:

- a) interzice importul loturilor de material seminal în cazul în care controlul documentelor scoate în evidență faptul că nu sînt respectate dispozițiile prezentei Norme sanitar-veterinare;
- b) ia măsurile necesare, inclusiv introducerea în carantină, pentru a obține dovezi sigure în cazul în care materialul seminal este suspect de infectare sau contaminare cu germeni patogeni;
- c) permite, la cererea expeditorului sau a reprezentantului său, reexpedierea materialului seminal, dacă acest lucru nu este contraindicat din motive de sănătate animală;
- d) dispune nimicirea materialului seminal neconform cerințelor în cazul în care țara exportatoare nu acceptă reexpedierea acestuia în termen de 30 de zile, în cazul materialului seminal congelat, sau de îndată, în cazul materialului seminal proaspăt;
- e) comunică expeditorului sau reprezentantului său motivele care au stat la baza luării deciziei specificate în prezentul punct, cheltuielile aferente fiind suportate de către expeditor, țara neacordînd nici o compensare.

Capitolul III

MĂSURI DE SALVGARDARE ȘI DE CONTROL

16. La importul materialului seminal autoritatea sanitar-veterinară competentă aplică prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare, precum și prevederile specificate în unele norme sanitar-veterinare, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1408 din 10 decembrie 2008](#) (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr.230-232, art.1442) și în Normele sanitar-veterinare privind controalele sanitar-veterinare la importul animalelor, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1099 din 29 septembrie 2008](#) (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2008, nr.180-181, art.1104).

17. În cazul în care este necesară verificarea aplicării uniforme a prezentei Norme sanitar-veterinare, experții veterinari ai autorității sanitar-veterinare competente:

- a) efectuează controale la fața locului, în colaborare cu autoritățile competente din țara de colectare;
- b) solicită autorităților competente din țara de colectare sprijinul necesar pentru îndeplinirea misiunii;
- c) informează țara de colectare cu privire la rezultatul controalelor efectuate;
- d) examinează, în caz de necesitate, măsurile suplimentare luate de țara de colectare care pot fi necesare pentru conformarea cu prevederile prezentei Norme sanitar-veterinare;
- e) consultă, în caz de necesitate, Consiliul consultativ cu privire la includerea țării de colectare în lista țărilor din care se permite importul de material seminal.

Capitolul IV

CERINȚE PRIVIND AUTORIZAREA ȘI SUPRAVEGHEREA CENTRELOR DE COLECTARE A MATERIALULUI SEMINAL

18. Centrele de colectare a materialului seminal trebuie:

- 1) să se afle în permanență sub supravegherea unui medic veterinar al centrului;
- 2) să dispună cel puțin de:
 - a) adăposturi pentru animale, inclusiv de încăperi pentru izolarea vierilor cu rezultate pozitive la testele descrise în prezenta Normă sanitar-veterinară sau care prezintă semne clinice de boală;

- b) spații pentru colectarea materialului seminal, inclusiv de o încăpere separată pentru curățarea, dezinfectarea sau sterilizarea echipamentelor;
 - c) o încăpere de prelucrare a materialului seminal care nu este necesar să se afle în centru;
 - d) o încăpere de depozitare a materialului seminal care nu este necesar să se afle în același amplasament;
- 3) să fie construite sau izolate astfel încât să se prevină contactul cu animalele din exterior;
 - 4) să fie construite astfel încât adăposturile pentru animale și încăperile de colectare, prelucrare și depozitare a materialului seminal să poată fi imediat curățate și dezinfectate;
 - 5) să fie proiectate astfel încât adăposturile pentru animale să fie separate fizic de încăperea de transformare a materialului seminal, iar ambele să fie separate de încăperea de depozitare a materialului seminal.
- 19.** Centrele de colectare trebuie să fie supravegheate astfel încât:
- 1) să adăpostească numai suine al căror material seminal urmează să fie colectat;
 - 2) să țină un registru, o fișă sau un fișier electronic al porcinelor din centru, oferind informații despre rasă, data nașterii și numărul de identificare a fiecărui animal;
 - 3) să țină un registru, o fișă sau un fișier electronic al inspecțiilor pentru boli și al vaccinărilor efectuate, oferind și informații din fișa de boală/sănătate a fiecărui animal;
 - 4) să fie inspectate periodic de un medic veterinar oficial, cel puțin de două ori pe an, atunci când se efectuează inspecții privind cerințele de autorizare și supraveghere;
 - 5) să împiedice accesul persoanelor neautorizate, iar persoanele autorizate să respecte condițiile stabilite de medicul veterinar al centrului;
 - 6) să angajeze numai personal tehnic competent, instruit corespunzător în procedurile de dezinfectare și tehnicile de igienă relevante pentru prevenirea răspândirii bolii;
 - 7) să fie supravegheat numai astfel încât:
 - a) materialul seminal colectat într-un centru autorizat să fie prelucrat și depozitat în centre autorizate, fără să intre în contact cu un alt lot de material seminal;
 - b) colectarea, transformarea și depozitarea materialului seminal să aibă loc numai în spații special destinate și în condiții stricte de igienă;
 - c) toate ustensilele care vin în contact cu materialul seminal sau animalul donator în timpul colectării și transformării să fie dezinfectate corespunzător sau sterilizate înainte de folosire;
 - d) produsele de origine animală folosite la transformarea materialului seminal, inclusiv aditiv sau agent de diluare, să provină din surse care nu prezintă nici un risc de sănătate animală sau care, înainte de folosire, sînt tratate astfel încât acest risc este prevenit;
 - e) fiolele de depozitare sau fiolele de transport să fie dezinfectate corespunzător sau sterilizate înainte de fiecare operațiune de umplere;
 - f) agentul criogenic folosit să nu fi fost utilizat anterior pentru alte produse de origine animală;
 - g) fiecare colectare de material seminal, indiferent dacă este sau nu separată în doze individuale, să fie marcată clar încît data colectării materialului seminal, rasa și identificarea animalului donator, precum și denumirea și numărul de înregistrare al centrului, precedate de denumirea țării de origine, după caz, sub forma unui cod, să se poată stabili ușor.

Capitolul V

CERINȚE DE SĂNĂTATE A VIERILOR PENTRU ADMITEREA ACESTORA LA UN CENTRU DE COLECTARE A MATERIALULUI SEMINAL

20. Vierii admiși la un centru de colectare a materialului seminal, înainte de admitere, trebuie:

- 1) să fi fost ținută în carantină o perioadă de cel puțin 30 de zile într-un adăpost de carantină autorizat în acest scop de către autoritatea sanitar-veterinară competentă și în care se aflau numai animale care aveau cel puțin aceeași stare de sănătate;
- 2) înainte de intrarea în adăpostul de carantină au fost selectați din șepteluri sau exploatații:
 - a) care sînt indemne de bruceloză în conformitate cu cerințele privind depistarea brucelozei porcine, specificate în Codul de sănătate a animalelor terestre al Organizației Mondiale pentru Sănătatea

Animală (în continuare – OIE);

b) în care, pe parcursul celor 12 luni anterioare, nu a fost prezent nici un animal vaccinat împotriva febrei aftoase;

c) în care nu a fost înregistrată nici o manifestare clinică, serologică, virusologică sau patologică a bolii Aujeszky în cele 12 luni anterioare;

d) care nu sînt situate într-o zonă restricționată din cauza apariției unei boli infecțioase sau contagioase la porcii domestici, inclusiv febra aftoasă, boala veziculoasă a porcului, stomatita veziculoasă, pesta porcină clasică și pesta porcină africană;

3) să nu fi fost prezenți anterior în niciun șeptel cu un statut sanitar inferior celui specificat în subpct.2) din prezentul punct;

4) să fi fost supuse în cursul celor 30 de zile anterioare intrării în adăpostul de carantină următoarelor teste cu rezultate negative:

a) la bruceloză – testul cu antigen tamponat *Brucella* (testul cu roz Bengal), testul cELISA sau testul iELISA; în cazul în care unele animale prezintă rezultate pozitive la testele pentru bruceloză, animalele cu rezultate negative din aceeași exploatație nu trebuie admise în adăpostul de carantină decît după confirmarea statutului de indemn la bruceloză al șeptelurilor sau exploatațiilor de origine ale animalelor cu reacție pozitivă.

b) la boala Aujeszky – în cazul animalelor nevaccinate – testul ELISA pentru detectarea anticorpilor la întregul virus al bolii Aujeszky, la glicoproteina B a acestuia (ADV-gB) sau la glicoproteina D (ADV-gD) sau la testul de seroneutralizare; în cazul animalelor vaccinate cu un vaccin cu deleție de gE – la testul ELISA pentru detectarea anticorpilor la virusul bolii Aujeszky glicoproteina E (ADV-gE), respectînd tehnicile de dezinfectare și de igienă și oferind garanții și informații suplimentare privind boala Aujeszky;

c) la pesta porcină clasică – testul ELISA de anticorpi sau testul de seroneutralizare;

5) să fi fost supuse următoarelor teste efectuate pe probe prelevate în ultimele 15 zile ale perioadei de carantină:

a) la bruceloză – testul cu antigen tamponat *Brucella* (testul cu roz Bengal), testul cELISA sau testul iELISA, dacă un animal prezintă rezultate pozitive la testele pentru bruceloză și suspiciunea de bruceloză nu a fost exclusă, conform prevederilor prezentei Norme sanitar-veterinare, acest animal trebuie îndepărtat imediat din adăpostul de carantină;

b) la boala Aujeszky – în cazul animalelor nevaccinate – testul ELISA pentru detectarea anticorpilor la întregul virus al bolii Aujeszky, la glicoproteina B a acestuia (ADV-gB) sau la glicoproteina D (ADV-gD) sau la testul de seroneutralizare; în cazul animalelor vaccinate cu un vaccin cu deleție de gE – la testul ELISA pentru detectarea anticorpilor la virusul bolii Aujeszky glicoproteina E (ADV-gE), dacă un animal prezintă rezultate pozitive la testele pentru boala Aujeszky, acest animal trebuie îndepărtat imediat din adăpostul de carantină.

21. În cazul în care un grup de animale se află în carantină, autoritatea competentă urmează să întreprindă toate măsurile necesare pentru a garanta că animalele rămase, care au răspuns negativ la testele prevăzute la bruceloză și boala Aujeszky, au o stare de sănătate satisfăcătoare înainte de a fi admise în centrul de colectare a materialului seminal în conformitate cu prezenta Normă sanitar-veterinară.

22. În caz de suspiciune la bruceloză urmează a fi întreprinse următoarele măsuri:

1) la animalele care prezintă rezultate pozitive la bruceloză la testul cu roz Bengal, testul cELISA sau testul iELISA:

a) serurile pozitive sînt supuse cel puțin unuia din testele alternative specificate în prezentul subpunct care nu a fost efectuat pe probele prelevate în ultimele 15 zile ale perioadei de carantină;

b) se efectuează o anchetă epidemiologică în exploatația (exploatațiile) de origine ale animalelor care prezintă reacție;

2) animalele care au prezentat rezultate pozitive la bruceloză efectuate pe probe prelevate în ultimele 15 zile ale perioadei de carantină și care au fost supuse cel puțin unuia din testele alternative se efectuează cel puțin unul din următoarele teste pe probe colectate de cel puțin șapte zile de la data colectării primelor probe:

- a) cu antigen tamponat Brucella (testul cu roz Bengal);
- b) de seroaglutinare;
- c) de fixare a complementului;
- d) cELISA;
- e) iELISA.

23. Suspiciunea de bruceloză se exclude, cu condiția că:

a) fie testul repetat (serurile pozitive supuse cel puțin unuia din testele alternative specificate care nu a fost efectuat pe probele prelevate în ultimele 15 zile ale perioadei de carantină) a condus la un rezultat negativ; ancheta epidemiologică în exploatarea (exploatațiile) de origine nu a relevat prezența brucelozei porcine și testul menționat la subpct.2) din pct.22 al prezentei Norme sanitar-veterinare a produs un rezultat negativ; fie

b) ancheta epidemiologică privind exploatarea (exploatațiile) de origine nu a relevat prezența brucelozei porcine și toate animalele care au produs un rezultat pozitiv la testele menționate la pct.22 al prezentei Norme sanitar-veterinare au fost supuse unei examinări post-mortem și unui test de identificare a agentului responsabil de bruceloză porcine, cu rezultat negativ în ambele cazuri.

24. După eliminarea suspiciunii la bruceloză, animalele din adăpostul de carantină supuse testelor efectuate pe probe prelevate în ultimele 15 zile ale perioadei de carantină pot fi admise în centrul de colectare a materialului seminal.

25. Testele urmează să fie efectuate într-un laborator desemnat.

26. Animalele pot fi admise în centrul de colectare a materialului seminal numai cu permisiunea expresă a medicului veterinar al centrului.

Întreaga circulație a animalelor, intrarea și ieșirea din centrul de colectare a materialului seminal, urmează să fie înregistrată.

27. Animalele acceptate în centrul de colectare a materialului seminal nu trebuie să prezinte nici un simptom clinic de boală la data admitterii acestora.

28. Fără a aduce atingere dispozițiilor pct.27 al prezentei Norme sanitar-veterinare, toate animalele urmează să provină direct dintr-un adăpost de carantină care, în ziua transportului, întrunește următoarele condiții:

a) nu este situat într-o zonă restricționată din cauza apariției unei boli infecțioase sau contagioase la porcii domestici, inclusiv febra aftoasă, boala veziculoasă a porcului, stomatita veziculoasă, pesta porcină clasică și pesta porcină africană;

b) nu a fost înregistrată nici o manifestare clinică, serologică, virusologică sau patologică a bolii Aujeszky în ultimele 30 de zile înainte de data expedierii.

29. Animalele:

1) pot fi transferate direct de la un centru de colectare a materialului seminal la alt centru, având stare de sănătate echivalentă fără carantină sau testare, cu condiția îndeplinirii cerințelor prevăzute la pct.27 și efectuării testelor de rutină obligatorii specificate în prezenta Normă sanitar-veterinară în cele 12 luni dinainte de data transferului;

2) nu trebuie să intre în contact direct sau indirect cu animale biongulate cu o stare de sănătate inferioară, iar mijlocul de transport utilizat trebuie să fi fost dezinfectat în prealabil;

3) trebuie să fie însoțite de un certificat de sănătate animală pentru animalele din specia porcină destinate reproducerii cu una din următoarele garanții suplimentare, corespunzătoare stării acestora, certificată prin adăugarea mențiunilor în certificat că:

a) provin direct dintr-un centru de colectare a materialului seminal care respectă dispozițiile prezentei Norme sanitar-veterinare; fie

b) dintr-un adăpost de carantină și respectă condițiile de admitere la centrele de colectare a materialului seminal prevăzute de Normă sanitar-veterinară; fie

c) dintr-o exploatare unde au fost supuse protocolului de admitere în carantină prealabilă și respectă condițiile de admitere în carantină prevăzute de Norma sanitar-veterinară.

Capitolul VI

TESTE DE RUTINĂ OBLIGATORII PENTRU ANIMALELE AFLATE ÎNTR-UN CENTRU DE COLECTARE A MATERIALULUI SEMINAL

30. Animalele aflate într-un centru de colectare a materialului seminal trebuie supuse, cu rezultate negative, următoarelor teste de rutină obligatorii, efectuate după cum urmează:

1) pentru bruceloză – testul cu antigen tamponat Brucella (testul cu roz Bengal), testul cELISA sau testul iELISA;

2) testul pentru boala Aujeszky:

a) în cazul animalelor nevaccinate – testul ELISA pentru detectarea anticorpilor la întregul virus al bolii Aujeszky, la glicoproteina B a acestuia (ADV-gB) sau la glicoproteina D (ADV-gD) sau testul de seroneutralizare;

b) în cazul animalelor vaccinate cu un vaccin cu deleție de gE – testul ELISA pentru detectarea anticorpilor la virusul bolii Aujeszky glicoproteina E (ADV-gE);

3) la pesta porcină clasică – testul ELISA de anticorpi sau testul de seroneutralizare.

31. Testele prevăzute la pct.29 al prezentei Norme sanitar-veterinare trebuie efectuate pe probe prelevate:

a) de la toate animalele imediat înainte de ieșirea din centrul de colectare a materialului seminal sau la sosirea la abator, în nici un caz nu mai târziu de 12 luni de la data admiterii în centrul de colectare a materialului seminal; sau

b) de la cel puțin 25% din animalele din centrul de colectare a materialului seminal, la fiecare trei luni, medicul veterinar al centrului asigurându-se că animalele de la care s-au prelevat probe sînt reprezentative pentru populația totală a centrului, în special în ceea ce privește categoriile de vîrstă și adăpostul.

32. Atunci cînd testele sînt efectuate în conformitate cu pct.20 lit.b) al prezentei Norme sanitar-veterinare, medicul veterinar al centrului trebuie să se asigure că toate animalele sînt testate în conformitate cu pct.29 al prezentei Norme sanitar-veterinare cel puțin o dată în timpul șederii acestora la centru de colectare a materialului seminal și cel puțin la fiecare 12 luni de la data admiterii, dacă durata șederii acestora depășește 12 luni.

33. Testele trebuie efectuate într-un laborator autorizat.

34. Dacă oricare dintre testele specificate la pct.29 al prezentei Norme sanitar-veterinare conduce la rezultate pozitive, animalul trebuie izolat, iar materialul seminal colectat de la acesta de la ultimul test cu rezultat negativ nu poate face obiectul importului.

Materialul seminal colectat de la fiecare animal din centru de colectare a materialului seminal de la data ultimului test cu rezultat negativ al animalului trebuie păstrat în locuri de depozitare separate și nu poate face obiectul importului pînă cînd starea de sănătate a centrului nu a fost restabilită, cu responsabilitatea autorității competente a țării exportatoare.

Capitolul VII

CERINȚE SPECIFICE FAȚĂ DE MATERIALUL SEMINAL DESTINAT IMPORTULUI

35. Materialul seminal trebuie să provină de la animale care:

a) nu prezintă nici un simptom clinic de boală la data colectării materialului seminal;

b) nu au fost vaccinate împotriva febrei aftoase;

c) îndeplinesc cerințele față de starea de sănătate a vierilor pentru admiterea acestora la un centru de colectare a materialului seminal;

d) nu sînt autorizate pentru montă naturală;

e) se află în centre de colectare a materialului seminal care nu trebuie să fie situate într-o zonă restricționată din cauza apariției unei boli infecțioase sau contagioase la porcii domestici, inclusiv febra aftoasă, boala veziculoasă a porcului, stomatita veziculoasă, pesta porcină clasică și pesta porcină africană;

f) se află în centre de colectare a materialului seminal în care nu a fost înregistrată nici o manifestare clinică, serologică, virusologică sau patologică a bolii Aujeszky în perioada de 30 de zile imediat anterioară datei colectării.

36. O combinație eficientă de antibiotice:

1) în special împotriva leptospirozei, trebuie adăugată:

a) la materialul seminal după diluția finală sau la agentul de diluare;

b) la materialul seminal congelat trebuie adăugate înainte de congelarea materialului seminal;

2) trebuie să producă un efect cel puțin echivalent cu concentrațiile de mai jos în materialul seminal după diluția finală:

a) minimum 500 μg de streptomycină pe ml de diluție finală;

b) minimum 500 IU de penicilină pe ml de diluție finală;

c) minimum 150 μg de lincomicină pe ml de diluție finală;

d) minimum 300 μg de spectinomycină pe ml de diluție finală.

37. Imediat după adăugarea de antibiotice, materialul seminal diluat trebuie păstrat la o temperatură de cel puțin 15°C pe o perioadă de cel puțin 45 de minute.

38. Materialul seminal destinat exportului urmează să fie:

a) depozitat înainte de expediere conform cerințelor prezentei Norme sanitar-veterinare;

b) transportat către țara de destinație în flacoane care au fost curățate și dezinfectate sau sterilizate înainte de utilizare și care au fost sigilate și numerotate înainte de expediere din centrul de colectare a materialului seminal.

39. Autoritatea sanitar-veterinară competentă nu admite materialul seminal provenit din centrele de colectare a materialului seminal unde sînt admise animale vaccinate împotriva bolii Aujeszky.

Anexă
la Norma sanitar-veterinară
privind sănătatea animală la importul
materialului seminal de porcine

Model

Certificat de sănătate animală la importul materialului seminal de porcine

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local	
	I.3. Autoritatea competentă centrală					
	I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal		I.6.			
	I.7.					
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod
	I.10. Țara de destinație		Cod ISO	I.11. Regiunea de destinație		Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal			I.13. Locul de destinație Centrul de material seminal <input type="checkbox"/> Exploatație <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal		
	I.14.					
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Vapor <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare			I.17.		
	I.18. Descrierea produsului			I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
				I.20. Cantitate		
	I.21. Temperatura produsului Ambianță <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>			I.22. Numărul de pachete		
	I.23. Numărul sigiliului/containerului			I.24. Tipul ambalajului		
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>						
I.26. Tranzit <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF			I.27. Tranzit prin stat membru <input type="checkbox"/> Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO			
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod			I.29.			
I.30.						
I.31. Identificarea produsului Specie Rasă Identitatea Data colectării Numărul de autorizare al Cantitate (denumirea științifică) donatorului centrului						

Partea II: Certificare	II. Informații privind sănătatea	II.a. Numărul de referință al certificatului	II.b. Numărul de referință local
	<p>Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus a fost:</p> <p>II.1. colectat, prelucrat și stocat într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu prevederile cap.III al prezentei Norme sanitar-veterinare;</p> <p>(1) <i>fie</i> [II.2. colectat într-un centru de colectare a materialului seminal în care se află numai animale care nu au fost vaccinate împotriva bolii Aujeszky și care îndeplinesc cerințele cap.IV al prezentei Norme sanitar-veterinare;</p> <p>(1) (3) <i>și/sau</i> [II.2. colectat într-un centru de colectare a materialului seminal în care toate animalele sau unele dintre ele au fost vaccinate împotriva bolii Aujeszky, utilizând un vaccin cu delecție gE și îndeplinesc cerințele cap.IV al prezentei Norme sanitar-veterinare;</p> <p>II.3. colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme standardelor stabilite la cap.V al prezentei Norme sanitar-veterinare.</p> <p><i>Observații:</i></p>		

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal de unde materialul seminal este expedit.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal sau cu exploatația de destinație a materialului seminal.

Rubrica I.23: sînt indicate numărul de identificare al containerului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: identitatea donatorului trebuie să cuprindă și marca de identificare oficială a animalului privind identificarea și înregistrarea porcinelor.

Data colectării se indică în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de autorizare al centrului corespunde cu numărul de autorizare al centrului de colectare a materialului seminal în care materialul seminal a fost colectat.

Partea II:

(1) Se elimină mențiunea inutilă.

(2) Numai centre de colectare a materialului seminal autorizate, incluse în lista centrelor autorizate.

(3) Această opțiune trebuie eliminată în cazul în care țara de destinație este indemnă de boala Aujeszky

Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

Medic veterinar oficial sau inspector

oficial

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

Anexa nr.3

la Hotărîrea Guvernului

nr.1297 din 5 decembrie 2016

NORMA SANITAR-VETERINARĂ**privind stabilirea unor modele de certificate de sănătate la importul de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și de ovule și embrioni de animale din specia porcină**

Prezenta normă transpune parțial prevederile Deciziei Comisiei nr.2010/470/UE din 26 august 2010 de stabilire a unor modele de certificate de sănătate aplicabile comerțului în interiorul Uniunii cu material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și cu ovule și embrioni de animale din specia porcină (JO L 228, 31 august 2010, p.15).

1. Norma sanitar-veterinară privind stabilirea unor modele de certificate de sănătate la importului de material seminal, ovule și embrioni de animale din speciile ecvină, ovină și caprină, precum și de ovule și embrioni de animale din specia porcină stabilește modele de certificate de sănătate care se completează conform cerințelor stabilite la certificare și trebuie să însoțească loturile la importul următoarelor produse:

- a) material seminal de la animale din specia ecvină;
- b) ovule și embrioni de la animale din specia ecvină;
- c) material seminal de la animale din speciile ovină și caprină;
- d) ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină;
- e) ovule și embrioni de la animale din specia porcină.

2. Modelul de certificat de sănătate animală pentru importul materialului reproductiv menționat la pct.1 din prezenta Normă sanitar-veterinară trebuie să includă:

- 1) denumirea modelului și destinația acestuia;
- 2) detalii privind transportul prezentat;

- 3) informații despre produsul certificat și condițiile certificării:
- a) starea de sănătate a speciei de la care este obținut materialul reproductiv;
 - b) denumirea completă a materialului reproductiv;
 - c) perioada colectării materialului seminal și expedierii de la un centru de colectare a materialului seminal și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal;
 - d) perioada stocării și expedierii de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal; și
 - e) materialul seminal expedit de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat;
 - f) echipa de colectare autorizată, după caz, (a ovulelor sau embrionilor) care este locul de origine.

Anexa
la Norma sanitar-veterinară privind
stabilirea unor modele de certificate de sănătate
pentru importul de material seminal, ovule și embrioni
de animale din speciile ecvină, ovină și caprină,
precum și de ovule și embrioni de animale
din specia porcină

Capitolul I
MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE PENTRU IMPORTUL
DE MATERIAL SEMINAL DE LA ANIMALE DIN SPECIA ECVINĂ

PARTEA A

Model

Certificat de sănătate pentru importul de material seminal de la animale din specia ecvină, colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local					
					I.3. Autoritatea competentă centrală							
					I.4. Autoritatea competentă locală							
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal				I.6.							
					I.7.							
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de destinație		Cod ISO	I.11. Regiunea de destinație		Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/>					I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatație <input type="checkbox"/>						
	Denumire		Numărul de autorizare			Denumire		Numărul de autorizare				
	Adresă					Adresă						
	Cod poștal					Cod poștal						
I.14.				I.15.								
I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare					I.17.							
I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85						
						I.20. Cantitate						
I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete						
I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului						
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>												
I.26. Tranzit <input type="checkbox"/>				I.27. Tranzit prin: <input type="checkbox"/>								
Țara		Cod ISO		Țara		Cod ISO		Țara		Cod ISO		
Punctul de ieșire		Cod		Țara		Cod ISO		Țara		Cod ISO		
Punctul de intrare		Numărul PCF		Țara		Cod ISO		Țara		Cod ISO		
I.28. Export <input type="checkbox"/>				I.29.								
Țara		Cod ISO										
Punctul de ieșire		Cod										
I.30.												
I.31. Identificarea produsului												
Specie		Rasă		Identitatea donatorului		Data colectării		Numărul de autorizare al centrului		Cantitate		
(denumirea științifică)												
II. Informații privind sănătatea				II.a. Numărul de referință al certificatului				II.b.				

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:

II.1. centrul de colectare a materialului seminal în care s-a colectat, prelucrat și stocat materialul descris anterior este autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material

seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.1.1. în cursul perioadei care începe cu 30 de zile înainte de prima colectare a materialului seminal descris anterior și se încheie la data la care s-a expedit materialul seminal proaspăt sau congelat sau pînă la expirarea perioadei de stocare de 30 de zile a materialului seminal congelat, centrul de colectare a materialului seminal:

II.1.1.1. s-a situat pe teritoriul sau, în cazul regionalizării, pe o parte a teritoriului unui stat care nu era considerat infectat cu pesta cabalină africană, în conformitate cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind sănătatea animală la importul și tranzitul anumitor unghulate vii;

II.1.1.2.a îndeplinit condițiile pentru o exploatație în conformitate cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind sănătatea animală la importul și tranzitul anumitor unghulate vii;

II.1.1.3.a conținut numai ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;

II.2. s-au admis în centru numai ecvidee care satisfăceau condițiile descrise în Norma sanitar-veterinară privind sănătatea animală la importul și tranzitul anumitor unghulate vii;

II.3. materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:

II.3.1. nu prezentau niciun semn clinic de boală infecțioasă sau contagioasă în momentul aditerii în centru și în ziua recoltării materialului seminal;

II.3.2. fuseseră deținuți în cursul celor 30 de zile anterioare recoltării materialului seminal în exploatații în care niciun ecvidu nu a prezentat în această perioadă semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;

II.3.3. nu fuseseră utilizați pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări a materialului seminal și de la datele primei probe menționate la punctele II.3.5.1, II.3.5.2. sau II.3.5.3. și pînă la finalul perioadei de colectare;

II.3.4. fuseseră supuși la următoarele teste, care îndeplinesc cel puțin cerințele capitolului relevant din Manualul de teste de diagnostic și vaccinuri pentru animale terestre al OIE, efectuate pe eșantioanele prelevate în conformitate cu unul dintre programele menționate la punctul II.3.5. într-un laborator recunoscut de către autoritatea competentă:

(1) *fie* [II.3.4.3. un test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ;]

(1) *fie* [II.3.4.3. un test ELISA pentru anemie infecțioasă ecvină (AIE), cu rezultat negativ;]

și (1) *fie* [II.3.4.3. un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină (AVE), cu rezultat negativ la o diluție a serului de unu la patru;]

(1) *fie* [II.3.4.3. un test de izolare a virusului pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ, efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator;]

și [II.3.4.3. un test de identificare a agentului pentru metrita contagioasă ecvină (MCE), efectuat în două reprize pe eșantioane prelevate la un interval de 7 zile prin izolarea *Taylorella equigenitalis* după o perioadă de cultură de 7-14 zile pe prelevări de lichid preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din prelevări genitale cu tampon, efectuate cel puțin din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare caz;

II.3.5. fuseseră supuși, cu rezultatele specificate la punctul II.3.4. în fiecare caz, la cel puțin unul dintre programele de testare⁽⁴⁾ detaliate la punctele II.3.5.1, II.3.5. și II.3.5.3, după cum urmează:

II.3.5.1. armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări și pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal descris mai sus, iar niciunul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare a materialului seminal nu a intrat în contact cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decît cea a armăsarului donator.

Testele descrise la punctul II.3.4. s-au executat pe eșantioanele prelevate anterior primei colectări de material seminal la cel puțin 14 zile de la data de începere a perioadei de reședință de cel puțin 30 de zile;

II.3.5.2. armăsarul donator s-a aflat în centrul de colectare a materialului seminal timp de cel puțin 30 de zile înainte de data primei colectări și pe parcursul perioadei de colectare a materialului seminal descris mai sus, dar a părăsit centrul sub responsabilitatea veterinarului centrului pentru o perioadă continuă de mai puțin de 14 zile și/sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact direct cu ecvideele care au o stare de

sănătate mai puțin bună.

Testele descrise la punctul II.3.4. s-au executat pe eșantioanele prelevate anterior primei colectări de material seminal din sezonul de reproducere sau perioada de colectare din anul în care s-a colectat materialul seminal descris mai sus și la cel puțin 14 zile de la data de începere a perioadei de reședință de cel puțin 30 de zile;

și testul descris la punctul II.3.4.1. pentru anemie infecțioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion de sînge prelevat⁽⁵⁾ nu mai mult de 90 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;

și ⁽¹⁾ fie [unul dintre testele descrise la punctul II.3.4.2. pentru arterită virală ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion prelevat nu mai mult de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]

⁽¹⁾ fie [s-a efectuat un test de izolare a virusului pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator prelevat nu mai mult de șase luni înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus și un eșantion de sînge prelevat la aceeași dată a reacționat pozitiv într-un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină la o diluție a serului de peste unu la patru;]

și testul descris la punctul II.3.4. s-a efectuat pe eșantioane prelevate la minimum 14 zile și maximum 90 de zile după colectarea materialului seminal descris mai sus.

II.3.5.3. Testele descrise la punctul II.3.4.3. pentru metrită contagioasă ecvină s-au efectuat ultima dată pe eșantioane prelevate⁽⁵⁾ nu mai mult de 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;

și testele descrise la punctul II.3.4 s-au efectuat ultima dată pe eșantioane prelevate la minimum 14 zile și maximum 90 de zile după colectarea materialului seminal descris mai sus;

II.3.6. fuseseră supuși la testele prevăzute la punctul II.3.5., efectuate pe eșantioane prelevate la următoarele date:

Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii ⁽⁵⁾		Data eșantionării pentru teste de sănătate ⁽⁵⁾				
		Reședința donatorului	Colectarea de material seminal	AIE II.3.4.1.	AVE II.3.4.2.		MCE II.3.4.3.	
					Eșantion de sînge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion

⁽¹⁾ fie [II.4. nu s-au adăugat antibiotice la materialul seminal;]

⁽¹⁾ fie II.4 s-a adăugat următorul antibiotic sau următoarea combinație de antibiotice pentru a se produce, în materialul seminal diluat final, o concentrație de minimum:

II.5. materialul seminal descris mai sus a fost:

II.5.1. colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.5.2. expedit la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu prevederile Normei

sanitare veterinară privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și avînd numărul specificat la rubrica I.23.

Observații:

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatația de destinație a materialului seminal.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa;

Numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal, menționat la rubrica I.12., în care s-a colectat materialul seminal.

Partea II:

Orientări pentru completarea tabelului de la II.3.6:

Abrevieri:

AIE-1 primul test de depistare a anemiei infecțioase ecvine (AIE)

AIE-2 al doilea test de depistare a AIE

AVE-B1 primul test de depistare a arteritei virale ecvine (AVE) pe eșantion de sînge

AVE-B2 al doilea test de depistare a AVE pe un eșantion de sînge

AVE-S1 primul test de depistare a AVE pe un eșantion de material seminal

AVE-S2 al doilea test de depistare a AVE pe un eșantion de material seminal

MCE-11 primul test de depistare a metritei contagioase ecvine (MCE) – primul eșantion

MCE-12 primul test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-11

MCE-21 al doilea test de depistare a MCE – primul eșantion

MCE-22 al doilea test de depistare a MCE – al doilea eșantion prelevat la 7 zile după MCE-21

Instrucțiuni:

Pentru fiecare identificare a materialului seminal din coloana A din exemplul de mai jos, regimul de testare (II.3.5.1, II.3.5.2. și/sau II.3.5.3) trebuie să fie descris în coloana B și coloanele C și D completate cu datele solicitate.

Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru testare în laborator înainte de prima colectare a materialului seminal descris mai sus conform cerințelor de la punctele II.3.5.1, II.3.5.2. și II.3.5.3 se introduc pe rîndul de sus al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv rubricile marcate AIE-1, AVE-B1 sau AVE-S1 și MCE-11 și MCE-12 în exemplul de mai jos.

Datele la care s-au prelevat eșantioane pentru repetarea testării în laborator, conform cerințelor de la punctele II.3.5.2. sau II.3.5.3, se introduc pe rîndul de jos al coloanelor 5-9 ale tabelului, respectiv rubricile AIE-2, AVE-B2 sau AVE-S2 și MCE-21 și MCE-22 în exemplul de mai jos.

Identificarea materialului seminal	Program de testare	Data începerii		Data eșantionării pentru teste de sănătate				
		Reședința donatorului	Colectarea de material seminal	AIE II.3.4.1.	AVE II.3.4.2.		MCE II.3.4.3.	
					Eșantion de sînge	Eșantion de material seminal	1. eșantion	2. eșantion
A	B	C	D	AIE-1	AVE-B1	AVE-S1	MCE11	MCE12
				AIE-2	AVE-B2	AVE-S2	MCE21	MCE22

(1) Se șterge după caz.

(2) Numai centre de colectare a materialului seminal autorizate incluse în listă.

(3) JO L 192, 23 iulie 2010. p.1.

(4) Tăiați programul (programele) care nu se aplică transportului.

(5) Introduceți data în tabelul de la punctul II.3.6. (urmați orientările din partea II a observațiilor).

Medic veterinar oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

PARTEA B

Model

Certificat de sănătate pentru importul de material seminal de la animale din specia ecvină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expediat de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local					
					I.3. Autoritatea competentă centrală							
					I.4. Autoritatea competentă locală							
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal				I.6.							
					I.7.							
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de destinație		Cod ISO	I.11. Regiunea de destinație		Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal							
	I.14.				I.15.							
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.							
	I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85					
						I.20. Cantitate						
I.21. Temperatura produselor Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete						
I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului						
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>												
I.26. Tranzit printr-o țară terță <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF				I.27. Tranzit prin state membre <input type="checkbox"/> Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO Stat membru Cod ISO								
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod				I.29.								
I.30.												
I.31. Identificarea produsului Specie Rasă Identitatea Data colectării Numărul de autorizare al Cantitate (denumirea științifică) donatorului centrului												
II. Informații privind sănătatea				II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.						

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:

II.1. centrul de colectare a materialului seminal în care a fost colectat, prelucrat și stocat materialul descris mai sus în vederea comercializării:

II.1.1. este autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu prevederile Normei sanitare

veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.1.2. este situat pe teritoriul sau, în caz de regionalizare, pe o parte a teritoriului unui stat membru care, în ziua în care s-a colectat materialul seminal și pînă la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată sau pînă la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat, nu era considerat a fi infectat cu pesta cabalină africană, în conformitate cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind sănătatea animală la importul și tranzitul anumitor unguulate vii;

II.1.3. îndeplinea, în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data colectării materialului seminal și pînă la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată sau pînă la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat, condițiile Normei sanitar-veterinare privind sănătatea animală la importul și tranzitul anumitor unguulate vii;

II.1.4. cuprindea, în cursul perioadei de 30 de zile înainte de data colectării materialului congelat și pînă la data expedierii sale în stare proaspătă/refrigerată sau pînă la expirarea perioadei obligatorii de 30 de zile de stocare a materialului seminal congelat, numai ecvidee care nu prezentau semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină;

II.3. materialul seminal descris mai sus a fost colectat de la armăsari donatori care:

II.3.1. în ziua în care a fost colectat materialul seminal, nu prezentau semnele clinice ale nici unei boli infecțioase sau contagioase;

II.3.2. timp de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal nu au fost folosiți în scop de montă naturală;

II.3.3. cel puțin 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal, au fost adăpostiți în exploatații în care nici un exemplar nu prezenta semne clinice de arterită virală ecvină;

II.3.4. în cursul ultimelor 60 de zile înainte de colectarea materialului seminal, au fost adăpostiți în exploatații în care nici un exemplar nu prezenta semne clinice de metrită contagioasă ecvină;

II.3.5. după cunoștințele mele și în măsura în care am putut verifica, nu au fost în contact cu ecvidee suferind de vreo boală infecțioasă sau contagioasă în ultimele 15 zile înainte de colectarea materialului seminal;

II.3.6. au fost supuși următoarelor teste de sănătate animală într-un laborator recunoscut de autoritatea competentă, după un program de testare conform punctului II.3.7.;

	[II.3.6.1. un test de imunodifuzie în gel de agar (testul Goggins) pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ;]
și ⁽¹⁾ fie	[II.3.6.2. un test de seroneutralizare pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ, la o diluție a serului de unu la patru;]
⁽¹⁾ fie	[II.3.6.2. un test de izolare a virusului pentru arterită virală ecvină cu rezultat negativ, efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator;]
și	[II.3.6.3. un test de identificare a agentului pentru metrită contagioasă ecvină, efectuat de două ori pe probe colectate de la armăsarul donator la un interval de 7 zile prin izolarea <i>Taylorella equigenitalis</i> din lichidul preejaculator sau dintr-o probă de material seminal și din prelevări genitale cu tampon efectuate cel puțin din prepuț, uretră și fosa uretrală, cu rezultat negativ în fiecare caz;]

II.3.7. au fost supuși unuia dintre următoarele programe de testare:

II.3.7.1. armăsarul donator s-a aflat permanent în centrul de colectare timp de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal și pe parcursul perioadei de colectare, iar nici unul dintre ecvideele prezente în centrul de colectare nu a intrat în această perioadă în contact direct cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decît cea a armăsarului donator.

Testele descrise la punctul II.3.6. s-au efectuat pe eșantioane prelevate la data de _____, iar în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eșantion prelevat la data de _____, la cel puțin 14 zile după începerea perioadei de reședință de mai sus și cel puțin la începutul sezonului de împerechere;

II.3.7.2. armăsarul donator nu s-a aflat în permanență în centrul de colectare sau alte ecvidee prezente în centrul de colectare au intrat în contact cu ecvideele care au o stare de sănătate mai puțin bună decît cea a armăsarului donator.

Testele descrise la punctul II.3.6. s-au efectuat pe eșantioane prelevate la _____, iar în cazul

metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eșantion prelevat la _____, în cursul perioadei de 14 zile înainte primei colectări de material seminal și cel puțin la începutul sezonului de împerechere;

- și* testul descris la punctul II.3.6.1. pentru anemia infecțioasă ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion de sînge prelevat la _____, nu mai mult de 120 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;
- și* ⁽¹⁾ *fie* [unul dintre testele descrise la punctul II.3.6.2. pentru arterită virală ecvină s-a efectuat ultima dată pe un eșantion colectat la nu mai mult de 30 de zile înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]
- ⁽¹⁾ *fie* [starea necontagioasă a armăsarului seropozitiv pentru arterită virală ecvină s-a confirmat printr-un test de izolare a virusului, efectuat pe o parte a întregului material seminal al armăsarului donator colectat la _____, cu maximum un an înainte de colectarea materialului seminal descris mai sus;]

II.3.7.3. testele descrise la punctul II.3.6. s-au efectuat în perioada de stocare obligatorie a materialului seminal congelat, de 30 de zile, și la minimum 14 zile după colectarea materialului seminal pe eșantioane prelevate la _____ și în cazul metritei contagioase ecvine, pe un al doilea eșantion prelevat la _____;

II.4. materialul seminal descris mai sus a fost colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu cerințele Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică.

Observații:

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatația de destinație a materialului seminal.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal, menționat la rubrica I.12., în care s-a colectat materialul seminal.

Partea II:

Medic veterinar oficial sau inspector oficial

(*)

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

PARTEA C

Model

Certificat de sănătate pentru importul de material seminal de la animale din specia ecvină, colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce

reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și transporturi de stocuri de material seminal de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local					
	Denumire Adresă Cod poștal				I.3. Autoritatea competentă centrală							
					I.4. Autoritatea competentă locală							
	I.5. Destinatar				I.6. Numărul (numerele) certificatelor originale		Numărul (numerele) documentelor de însoțire					
	Nume Adresă Cod poștal				I.7.							
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de destinație		Cod ISO	I.11. Regiunea de destinație		Cod
	I.12. Locul de origine				I.13. Locul de destinație							
	Centrul de spermă <input type="checkbox"/>				Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/>							
	Denumire		Numărul de autorizare		Denumire		Numărul de autorizare					
	Adresă				Adresă							
Cod poștal				Cod poștal								
I.14.				I.15.								
I.16. Mijlocul de transport				I.17.								
Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/>												
Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/>												
Identificare												
I.18. Descrierea produsului						I.19. Cod produsului (cod SA)						
						05 11 99 85						
						I.20. Cantitate						
I.21. Temperatura produselor						I.22. Numărul de pachete						
Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>												
I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului						
I.25. Produse certificate pentru:												
Reproducere artificială <input type="checkbox"/>												
I.26. Tranzit <input type="checkbox"/>				I.27. Tranzit prin: <input type="checkbox"/>								
Țara		Cod ISO		Țara		Cod ISO						
Punctul de ieșire		Cod		Țara		Cod ISO						
Punctul de intrare		Numărul PCF		Țara		Cod ISO						
I.28. Export <input type="checkbox"/>				I.29.								
Țara		Cod ISO										
Punctul de ieșire		Cod										
I.30.												
I.31. Identificarea produsului												
Specie Rasă		Identitatea donatorului		Data colectării		Număr de autorizare		Cantitate				
(denumirea științifică)						al centrului						
II. Informații privind sănătatea				II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.						

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus:

(1) *fie* [II.1. a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat, inclus în listă, situat într-o țară de origine a materialului seminal, operat și supravegheat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și din care materialul seminal a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat la rubrica I.12, situat în aceeași țară de origine al materialului seminal, în condiții de certificare veterinară și de sănătate animală cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute în:

(1) *fie* modelele specificate în cap.I partea A sau B din prezenta anexă;

(1) *fie* cerințele de sănătate și certificare veterinară la importul materialului reproductiv de ecvidee;

(1) *fie* [II.1. a fost colectat, prelucrat și stocat o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un centru de colectare a materialului seminal autorizat, inclus în listă, situat într-o țară, operat și supravegheat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat la rubrica I.12, în conformitate cu:

(1) *fie* modele specificate în cap.I partea A sau B din prezenta anexă;

(1) *fie* cerințele de sănătate și certificare veterinară la importul materialului reproductiv de ecvidee;

(1) *fie* [II.1. a fost colectat, prelucrat și stocat într-un centru de colectare a materialului seminal, inclus în listă, situat într-o țară sau într-o parte (în părți) a(ale) acesteia, din care se permite importul, operat și supravegheat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și a fost importat, în conformitate cu:

(1) *fie* lista din care se permite importul de astfel de produse;

(1) *fie* cerințele de sănătate și certificare veterinară la importul materialului reproductiv de ecvidee;

II.2. a fost stocat într-un centru de stocare a materialului seminal autorizat, inclus în Lista din care se permite importul, menționat la rubrica I.12, operat și supravegheat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.3. a fost expedit la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și avînd numărul specificat la rubrica I.23.

Observații:

Partea I:

Rubrica I.6: corespunde cu numărul de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al certificatului (certificatelor) de sănătate care însoțeau materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare a materialului seminal autorizat de la locul de origine la centrul de stocare a materialului seminal descris mai sus. Originalul (originalele) respectivului (respectivelor) documente(e) sau certificat(e) sau copia (copiile) aprobată (aprobate) oficial trebuie anexate la prezentul certificat.

Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de stocare a materialului seminal din care s-a expedit materialul seminal.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de autorizare al centrului de colectare a materialului seminal care este locul de origine al materialului seminal.

Partea II:

(1) Se șterge după caz.

(2) Numai centre de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

Capitolul II

**MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE PENTRU IMPORTUL
DE OVULE ȘI EMBRIONI DE LA ANIMALE DIN SPECIA ECVINĂ**

PARTEA A

Model

Certificat de sănătate pentru importul de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină, colectați sau produși în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal				I2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local				
					I3. Autoritatea competentă centrală						
					I4. Autoritatea competentă locală						
	I5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal				I.6.						
					I.7.						
	I8. Țara de origine		Cod ISO	I9. Regiunea de origine		Cod	I10. Țara de destinație		de Codul ISO	I11. Regiunea de destinație	Cod
	I12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Denumire Adresă Cod poștal				I13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Denumire Adresă Cod poștal						
	I14.				I15.						
	I16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I17.						
	I18. Descrierea produsului					I19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85					
					I20. Cantitate						
I21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>					I22. Numărul de pachete						
I23. Numărul sigiliului/containerului					I24. Tipul ambalajului						
I25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>											
I26. Tranzit printr-o țară <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF				I27. Tranzit prin <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Țara Cod ISO Țara Cod ISO							
I28. Export <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod				I29.							
I30.											
I31. Identificarea produsului Specie Rasă Categorie Identitatea Data colectării Numărul de autorizare Cantitate (denumirea științifică) donatorului a echipei											
II. Informații privind sănătatea					II.a. Numărul de referință al certificatului			II.b.			

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:

- (1) *fie* [II.1. embrionii obținuți *in vivo*/ovulele obținute *in vivo*(1) descrise mai sus au fost colectate, prelucrate și stocate de către o echipă de colectare a embrionilor(2), autorizată și supravegheată în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de

legislația specifică;

- (1) *fie* [II.1. embrionii produși *in vitro*/embrionii micromanipulați⁽¹⁾ descriși mai sus au fost produși, prelucrați și stocați de către o echipă de producere a embrionilor⁽²⁾, autorizată și supravegheată în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;
- (1) *fie* [II.2. embrionii obținuți *in vivo*, descriși mai sus, îndeplinesc cerințele Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;
- (1) *fie* [II.2. ovulele obținute *in vivo*, descrise mai sus, îndeplinesc cerințele Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;
- (1) *fie* [II.2. embrionii produși *in vitro*, descriși mai sus, îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;
- (1) *fie* [II.2. embrionii micromanipulați, descriși mai sus, îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;
- II.3. ovulele sau embrionii, descriși mai sus, provin de la iepe donatoare care:
- II.3.1. provin din exploatații care îndeplinesc condițiile de sănătate a animalelor care reglementează circulația și întreținerea ecvideelor;
- II.3.2. îndeplinesc cerințele suplimentare din prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;
- II.3.3. nu au fost utilizate pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ovulelor sau embrionilor și între data primului eșantion menționat la punctele II.3.4. și II.3.5. și data colectării ovulelor și embrionilor;
- II.3.4. au fost supuse cu rezultate negative unui test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) sau unui test ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, efectuat pe un eșantion de sînge prelevat la _____⁽³⁾, în cursul celor 30 de zile anterioare datei primei colectări de ovule sau de embrioni, și ultimul test a fost efectuat pe un eșantion de sînge prelevat la _____⁽³⁾, cu maximum 90 de zile înainte de colectarea ovulelor și embrionilor;
- (1) *fie* II.3.5. au fost supuse unui test de identificare a agentului pentru metrită contagioasă ecvină prin izolare de *Taylorella equigenitalis* după o cultivare de 7-14 zile cu rezultate negative, în fiecare caz, pe eșantioane prelevate în ultimele 30 de zile înainte de data primei colectări de ovule sau embrioni de pe suprafețele mucoaselor fosei clitorisului și ale sinusurilor clitorisului în două cicluri estrale consecutive la _____⁽³⁾ și la _____⁽³⁾, și pe un specimen suplimentar de cultură prelevat în timpul unuia dintre ciclurile estrale din cervixul endometrial la _____⁽³⁾;
- (1) *fie* [II.4. embrionii, descriși mai sus, au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale a iepelor donatoare cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- (1) *fie* [II.4. embrionii, descriși mai sus, au fost concepuți ca rezultat al fertilizării *in vitro* a unor ovule care respectă prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]

[II.4. ovulele nu au intrat în contact cu material seminal din specia ecvină;]

II.5. ovulele sau embrionii, descriși mai sus, au fost expediați la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și avînd specificatul de la rubrica I.23.

Observații:

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau a echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți *in vivo*, ovule obținute *in vivo*, embrioni produși *in vitro* sau embrioni micromanipulați.

Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.

Partea II:

(1) Se șterge după caz.

(2) Numai centre de colectare sau producție a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică.

(3) Introduceți data.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

PARTEA B

Model

Certificat de sănătate pentru importul de stocuri de ovule și embrioni de la animale din specia ecvină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expediați de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local		
					I.3. Autoritatea competentă centrală				
					I.4. Autoritatea competentă locală				
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal				I.6.				
					I.7.				
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de destinație		Cod ISO
							I.11. Regiunea de destinație		Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				
	I.14.				I.15.				
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.				
	I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
							I.20. Cantitate		
	I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete		
	I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului		
	I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF				I.27. Tranzit prin <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Țara Cod ISO Țara Cod ISO					
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod				I.29.					
I.30.									
I.31. Identificarea produsului Specie Rasă Categorie Identitatea Data colectării Numărul de autorizare Cantitate (denumirea științifică) donatorului al centrului									
II. Informații privind sănătatea					II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.		

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:

II.1. ovulele/embrionii⁽¹⁾, descrise/descriși mai sus au fost colectate/colectați de o echipă de colectare⁽²⁾ autorizată de autoritatea competentă și au fost prelucrați într-un laborator adecvat și corespund prevederilor Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.2. ovulele/embrionii⁽¹⁾ au fost colectate/colectați de la iepe donatoare care:

II.2.1. în ziua colectării erau amplasate în incinte situate pe teritoriul sau, în cazul regionalizării, într-o parte a

teritoriului care nu era considerat infectat cu pestă cabalină africană, în conformitate cu condițiile față de sănătatea animalelor care reglementează circulația și întreținerea ecvideelor⁽³⁾;

II.2.2. au fost amplasate în exploatații, sub supraveghere veterinară, care în ziua colectării au îndeplinit condițiile de sănătate a animalelor care reglementează circulația și întreținerea ecvideelor;

II.2.3. timp de 60 de zile înainte de recoltare au fost ținute în exploatații indemne de semne clinice de metrită contagioasă ecvină;

II.2.4. nu au fost utilizate pentru reproducere naturală în perioada de 30 de zile anterioară colectării ovulelor/embrionilor⁽¹⁾;

II.2.5. din cunoștințele mele și în măsura în care am putut constata, nu au intrat în contact cu ecvidee afectate de o boală infecțioasă sau contagioasă în decursul a 15 zile imediat anterioare colectării ovulelor/embrionilor⁽¹⁾;

II.2.6. în ziua colectării nu prezentau semne clinice ale niciunei boli infecțioase sau contagioase; ovulele/embrionii⁽¹⁾ s-au colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții care respectă cerințele Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.4. materialul seminal utilizat pentru inseminarea artificială a iepelor donatoare îndeplinește cerințele Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;⁽⁴⁾ ⁽¹⁾;

II.5. ovulele folosite pentru producerea de embrioni *in vivo* respectă cerințele Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;⁽¹⁾.

Observații:

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului; categoria: a se preciza: embrioni obținuți *in vivo*, ovule obținute *in vivo*, embrioni produși *in vitro* sau embrioni micromanipulați.

Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului;

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa;

Numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.

Partea II:

⁽¹⁾ Se șterge după caz.

⁽²⁾ Numai echipe de colectare a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică.

⁽⁴⁾ Nu se aplică pentru ovule.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

Capitolul III
MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE PENTRU IMPORTUL DE MATERIAL
SEMINAL DE LA ANIMALE DIN SPECIILE OVINĂ ȘI CAPRINĂ

PARTEA A

Model

Certificat de sănătate pentru importul de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină, colectat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local	
					I.3. Autoritatea competentă centrală			
					I.4. Autoritatea competentă locală			
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal				I.6.			
					I.7.			
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de destinație	Cod ISO	I.11. Regiunea de destinație	Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal			
	I.14.				I.15.			
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.			
	I.18. Descrierea produsului					I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
					I.20. Cantitate			
I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>					I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului					I.24. Tipul ambalajului			
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF				I.27. Tranzit prin <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Țara Cod ISO Țara Cod ISO				
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod				I.29.				
I.30.								
I.31. Identificarea produsului Specie Rasă Categoria Identitatea Data colectării Numărul de autorizare Cantitate (denumirea științifică) donatorului al centrului								
II. Informații privind sănătatea				II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.		

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:

II.1. materialul seminal descris mai sus:

II.1.1. s-a colectat, prelucrat și stocat într-un centru de colectare a materialului seminal⁽²⁾ autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.1.2. provine de la animale donatoare care îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

- (¹) *fie* II.1.3. s-a colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

[II.1.4. îndeplinește cerințele Normei sanitar-veterinare privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile;]

- (¹) *fie* [II.1.4. îndeplinește cerințele Normei sanitar-veterinare privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile este destinat unui stat care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile Normei sanitar-veterinare privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile⁽³⁾ solicitate de statul membru de destinație;]

II.1.5. a fost expedit la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și avînd numărul specificat la rubrica I.23;

[II.2. nu s-au adăugat antibiotice sau amestecuri de antibiotice la materialul seminal;]

[II.2. s-a adăugat următorul antibiotic sau următoarea combinație de antibiotice pentru a se produce, în materialul seminal diluat final, o concentrație de minimum⁽⁴⁾ _____].

Observații:

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine a materialului seminal.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12., în care s-a colectat materialul seminal.

Partea II:

(1) Se șterge după caz.

(2) Numai centre de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică.

(3) Garanții suplimentare Normei sanitar-veterinare privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile.

(4) Introduceți numele și concentrațiile.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

PARTEA B

Model

Certificat de sănătate pentru importul de stocuri de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expedit de la un centru de colectare a materialului seminal autorizat care este locul de origine al materialului seminal

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local		
					I.3. Autoritatea competentă centrală				
					I.4. Autoritatea competentă locală				
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal				I.6.				
					I.7.				
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de destinație		Cod ISO
				I.11. Regiunea de destinație		Cod			
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				
	I.14.				I.15.				
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.				
	I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
							I.20. Cantitate		
	I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete		
	I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului		
	I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
	I.26. Tranzit <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF				I.27. Tranzit prin <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Țara Cod ISO Țara Cod ISO				
	I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod				I.29.				
I.30.									
I.31. Identificarea produsului Specie Rasă Categorie Identitatea Data colectării Numărul de autorizare Cantitate (denumirea științifică) donatorului al centrului									
II. Informații privind sănătatea					II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.		

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus:

II.1. s-a colectat, prelucrat și stocat într-un centru de colectare a materialului seminal⁽²⁾ autorizat și supravegheat de autoritatea competentă în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.2. provine de la animale donatoare care îndeplinesc cerințele Normei sanitare veterinare privind

stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

- (1) *fie* II.3. s-a colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

[II.4. îndeplinește cerințele prevăzute în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile;]

[II.4. îndeplinește cerințele prevăzute în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile și este destinat unui stat care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile⁽³⁾ solicitate de statul membru de destinație.]

Observații:

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de colectare a materialului seminal care este locul de origine a materialului seminal.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatarea de destinație a materialului seminal.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal menționat la rubrica I.12., în care s-a colectat materialul seminal.

Partea II:

(1) Se șterge după caz.

(2) Numai centre de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu cerințele Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică.

(3) Garanții suplimentare

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

PARTEA C

Model

Certificat de sănătate pentru importul de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină, colectat și de stocuri de material seminal de la animale din speciile ovină și caprină colectat, prelucrat și stocat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expedit de la un centru de stocare a materialului seminal autorizat

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Nume Adresă Cod poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local						
					I.3. Autoritatea competentă centrală								
					I.4. Autoritatea competentă locală								
	I.5. Destinatar Nume Adresă Cod poștal				I.6. Numărul (numerele) certificatelor originale aferente		Numărul (numerele) documentelor de însoțire						
					I.7.								
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de destinație		Cod ISO	I.11. Regiunea de destinație	Cod		
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Denumire Adresă Cod poștal				I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Denumire Adresă Cod poștal								
	I.14.				I.15.								
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.								
	I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85						
							I.20. Cantitate						
	I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete						
	I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului						
	I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>												
	I.26. Tranzit <input type="checkbox"/> Țara Punctul de ieșire Punctul de intrare				Cod ISO Cod Numărul PCF		I.27. Tranzit prin <input type="checkbox"/> Țara Țara Țara			Cod ISO Cod ISO Cod ISO			
	I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara Punctul de ieșire				Cod ISO Cod		I.29.						
	I.30.												
I.31. Identificarea produsului Specie (denumirea științifică)									Rasă	Identitatea donatorului	Data colectării	Numărul de autorizare al cenului	Cantitate
II. Informații privind sănătatea					II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.						

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că materialul seminal descris mai sus:

(1) [II.1. a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un *fie* centru de colectare a materialului seminal autorizat⁽²⁾ situat în statul membru de origine a materialului seminal și operat și supravegheat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni

de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și din care materialul seminal a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat la rubrica I.12, situat în același stat membru de origine a materialului seminal, în condiții de certificare veterinară și de sănătate animală cel puțin la fel de stricte ca cele prevăzute în:

(1) *fie* cap.II partea A sau B din prezenta anexă;

(1) *fie* alte cerințe privind schimbul cu astfel de produse;]

(1) [II.1. a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat după colectare într-un *fie* centru de colectare a materialului seminal autorizat⁽²⁾ situat, operat și supravegheat în prevederile Normei sanitare-veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și a fost transferat la centrul de stocare a materialului seminal precizat în rubrica I.12, în conformitate cu:

(1) *fie* prevederile din cap.II partea A sau B din prezenta anexă;

(1) *fie* cerințele privind schimbul cu astfel de produse;]

(1) [II.1. a fost colectat, prelucrat și stocat pentru o perioadă minimă de 30 de zile imediat următoare colectării *fie* într-un centru de colectare a materialului seminal⁽²⁾ situat într-o țară într-o parte (în părți) a(ale) acesteia, inclusă în listă, operat și supravegheat și a fost importat în condițiile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică, în conformitate cu:

(1) *fie* lista țărilor admise către exportul de astfel de produse;]

(1) *fie* lista centrelor și echipelor admise către exportul de astfel de produse;

II.2. a fost stocat într-un centru de stocare a materialului seminal autorizat, inclus în listă menționat la rubrica I.12, operat și supravegheat în conformitate cu prevederile Normei sanitare-veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.3. a fost expediat la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și avînd numărul specificat la rubrica I.23.

Observații:

Partea I:

Rubrica I.6: corespunde cu numărul de ordine al documentului (documentelor) oficial(e) individual(e) sau al certificatului (certificatelor) de sănătate care însoțea materialul seminal descris mai sus de la centrul de colectare a materialului seminal autorizat de la locul de origine la centrul de stocare a materialului seminal descris mai sus. Originalul (originalele) respectivului (respectivelor) document(e) sau certificat(e) sau copia (copiile) aprobată (aprobate) oficial trebuie anexate la prezentul certificat.

Rubrica I.12: locul de origine corespunde cu centrul de stocare a materialului seminal din care s-a expediat materialul seminal.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde cu centrul de colectare sau de stocare sau cu exploatația de destinație a materialului seminal.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa

Numărul de aprobare al centrului corespunde cu numărul de aprobare al centrului de colectare a materialului seminal de la locul de origine al materialului seminal.

Partea II:

(1) Se șterge după caz.

(2) Numai centre de colectare a materialului seminal autorizate, enumerate în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

Capitolul IV

MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE PENTRU IMPORTUL DE OVULE ȘI EMBRIONI DE LA ANIMALE DIN SPECIILE OVINĂ ȘI CAPRINĂ

PARTEA A

Model

Certificat de sănătate pentru importul de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină colectați sau produși în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local		
					I.3. Autoritatea competentă centrală				
					I.4. Autoritatea competentă locală				
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal				I.6.				
					I.7.				
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de destinație		Cod ISO
							I.11. Regiunea de destinație		Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				
	I.14.				I.15.				
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.				
	I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
							I.20. Cantitate		
	I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete		
	I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului		
	I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF				I.27. Tranzit prin <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Țara Cod ISO Țara Cod ISO					
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod				I.29.					
I.30.									
Identificarea produsului Specie Rasă Identitatea Data colectării Numărul de autorizare al Cantitate (denumirea științifică) donatorului cenzului									
II. Informații privind sănătatea						II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.	

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:

- (1) *fie* embrionii obținuți *in vivo*/ovulele obținute *in vivo*⁽¹⁾, descriși/descrise mai sus, au fost colectați/colectate, prelucrați/prelucrate și stocați/stocate de către o echipă de colectare a embrionilor⁽²⁾, autorizată și supravegheată în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material

- seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- (1) *fie* [II.1. embrionii produși *in vitro*/embrionii micromanipulați⁽¹⁾, descriși mai sus, au fost produși, prelucrați și stocați de către o echipă de producere a embrionilor⁽²⁾, autorizată și supravegheată în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- (1) *fie* [II.2. embrionii obținuți *in vivo*, descriși mai sus, îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- (1) *fie* [II.2. ovulele obținute *in vivo* descrise mai sus, îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- [II.2. embrionii produși *in vitro*, descriși mai sus, îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- [II.2. embrionii micromanipulați, descriși mai sus, îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- II.3. ovulele sau embrionii descrise/descriși mai sus:
- (1) *fie* [II.3.1. îndeplinesc cerințele prevăzute în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile;]
- (1) *fie* [II.3.1. îndeplinesc cerințele prevăzute în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile și sînt destinate/destinați unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite în Norma sanitar veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile⁽³⁾ solicitate de statele membre de destinație;]
- (1) *fie* [II.3.2. provin de la femele donatoare din specia ovină/specia caprină⁽¹⁾ care îndeplinesc prevederile Normei sanitare-veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- (1) *fie* [II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale a femelelor donatoare cu material seminal colectat, produs, stocat și transportat în condiții conforme cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- (1) *fie* [II.4. embrionii descriși mai sus au fost concepuți ca rezultat al fertilizării *in vitro* a unor ovule care respectă condițiile cu material seminal colectat, prelucrat, stocat și transportat în condiții conforme cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;]
- [II.4. ovulele nu au intrat în contact cu material seminal din speciile ovină și caprină;]
- II.5. ovulele sau embrionii descriși mai sus au fost expediați la locul de încărcare într-un recipient sigilat în conformitate cu prevederile Normei sanitare-veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și avînd următorul specificat la rubrica I.23.
- Observații:*
- Partea I:**
- Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere

a embrionilor care a realizat colectarea/producția embrionilor.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți *in vivo*, ovule obținute *in vivo*, embrioni produși *in vitro* sau embrioni micromanipulați.

Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Unitatea veterinară locală

Data:

Ștampila:

Calificarea și funcția:

Nr: UVL

Semnătura:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

PARTEA B

Model

Certificat de sănătate pentru importul de stocuri de ovule și embrioni de la animale din speciile ovină și caprină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expediați de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal			I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local		
				I.3. Autoritatea competentă centrală				
				I.4. Autoritatea competentă locală				
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal			I.6.				
				I.7.				
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de destinație	
							I.11. Regiunea de destinație	
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal			
	I.14.				I.15.			
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.			
	I.18. Descrierea produsului					I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
						I.20. Cantitate		
	I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>					I.22. Numărul de pachete		
	I.23. Numărul sigiliului/containerului					I.24. Tipul ambalajului		
	I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>							
	I.26. Tranzit <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF				I.27. Tranzit prin <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Țara Cod ISO Țara Cod ISO			
	I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod				I.29.			
	I.30.							
	Identificarea produsului Specie Rasă Identitatea Data colectării Număr de autorizare al Cantitate (denumirea științifică) donatorului centrului							
II. Informații privind sănătatea					II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.	

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că ovulele/embrionii ⁽¹⁾ descrise/descriși mai sus:

- II.1. s-au colectat, prelucrat și stocat în condiții care respectă prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;
- (1) *fie* II.2. provin de la femele donatoare din speciile ovină/caprină⁽¹⁾ care îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;
- (1) *fie* [II.3. îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile;]
- [II.3. îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile și sînt destinate unui stat membru care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile⁽²⁾ solicitate de țara de destinație;]
- (1) *fie* [II.4. în cazul embrionilor, materialul seminal utilizat pentru fertilizare îndeplinește prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și cerințele din Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile;]
- (1) *fie* [II.4. în cazul embrionilor, materialul seminal utilizat pentru fertilizare îndeplinește prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică E și cerințele prevăzute în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile și este destinat unui stat care beneficiază, pentru întreg teritoriul său sau numai pentru o parte a acestuia, de dispozițiile stabilite în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile, iar animalele donatoare prezintă garanțiile referitoare la scrapie prevăzute de programele menționate la punctul respectiv și garanțiile⁽²⁾ solicitate de țara de destinație.]

Observații:

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea embrionilor.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți *in vivo*, ovule obținute *in vivo*, embrioni produși *in vitro* sau embrioni micromanipulați.

Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor indicați la rubrica I.12.

Partea II:

(1) Se șterge după caz.

(2) Garanții suplimentare prevăzute la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea regulilor de control și supraveghere a unor encefalopatii spongiforme transmisibile.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Calificarea și funcția:

Unitatea veterinară locală:

Nr. UVL:

Data:

Semnătura:

Ștampila:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

Capitolul V

MODELE DE CERTIFICATE DE SĂNĂTATE PENTRU IMPORTUL DE OVULE ȘI EMBRIONI DE LA ANIMALE DIN SPECIA PORCINĂ

PARTEA A

Model

Certificat de sănătate pentru importul de ovule și embrioni de la animale din specia porcină colectați sau produși în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expediați de o echipă de colectare sau producere a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal		I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local			
			I.3. Autoritatea competentă centrală					
			I.4. Autoritatea competentă locală					
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal		I.6.					
			I.7.					
	I.8. Țara de origine	Cod ISO	I.9. Regiunea de origine	Cod	I.10. Țara de destinație	Cod ISO	I.11. Regiunea de destinație	Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal			I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/> Denumire Numărul de autorizare Adresă Cod poștal				
	I.14.		I.15.					
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare		I.17.					
	I.18. Descrierea produsului				I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85			
					I.20. Cantitate			
	I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>				I.22. Numărul de pachete			
	I.23. Numărul sigiliului/containerului				I.24. Tipul ambalajului			
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>								
I.26. Tranzit <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Punctul de ieșire Cod Punctul de intrare Numărul PCF			I.27. Tranzit prin <input type="checkbox"/> Țara Cod ISO Țara Cod ISO Țara Cod ISO					
I.28. Export <input type="checkbox"/> Țara terță Cod ISO Punctul de ieșire Cod			I.29.					
I.30.								
Identificarea produsului Specie Rasă Identitatea Data colectării Numărul de autorizare al Cantitate (denumirea științifică) donatorului centrului								
II. Informații privind sănătatea				II.a. Numărul de referință al certificatului				
				II.b.				

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că ovulele/embrionii⁽¹⁾ descrise/descriși mai sus:

- II.1. II.1. au fost produse/produși/colectate/colectați⁽¹⁾, prelucrate/prelucrați și stocate/stocați de către o echipă⁽²⁾ autorizată de colectare/producere⁽¹⁾ a embrionilor, autorizată și supravegheată în

conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.1. II.2. îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.3. II.3. provin de la femele donatoare din specia porcină care îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, (1) *fie* material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.4.1. [II.4. sînt embrioni obținuți *in vivo* care:

II.4.1. au fost concepuți ca rezultat al inseminării artificiale cu material seminal care îndeplinește prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.4.2. provin dintr-un stat sau dintr-o regiune a unui stat care:

(1) *fie* acordă garanțiile suplimentare în legătură cu boala Aujeszky în comerțul cu porci și criteriile de

(1) *fie* furnizare a informațiilor despre această boală inclusă în această listă;]

nu este enumerat/enumerate în această listă;]

au fost spălați cu tripsină;]

(1) *fie* [II.4. sînt embrioni produși *in vitro*/micromanipulați⁽¹⁾ care:

II.4.1. au fost concepuți ca rezultat al fertilizării *in vitro* cu material seminal care îndeplinește cerințele Normei sanitar-veterinare privind sănătatea animală la importul materialului seminal de porcine;

II.4.2. provin dintr-un stat sau dintr-o regiune a unui stat:

(1) *fie* [enumerat/enumerată în această listă;], iar femelele donatoare ale ovulelor utilizate pentru producerea lor se conformează condițiilor specifice;]

(1) *fie* [II.4. sînt ovule obținute *in vivo* origine dintr-un stat sau dintr-o regiune a unui stat [enumerat/enumerată în această listă

II.5. au fost expediate/expediați la locul de încărcare într-un recipient sigilat în condiții conforme cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și avînd numărul precizat la rubrica I.23.

Observații:

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți *in vivo*, ovule obținute *in vivo*, embrioni produși *in vitro* sau embrioni micromanipulați.

Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor sau echipei de producere a embrionilor care a realizat colectarea/producția ovulelor/embrionilor indicate la rubrica I.12.

Partea II:

(1) Se șterge după caz.

(2) Numai centre de colectare sau producție a embrionilor autorizate, enumerate în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Calificarea și funcția:

Unitatea veterinară locală:

Nr. UVL:

Data:

Semnătura:

Ștampila:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

PARTEA B

Model

Certificat de sănătate pentru importul de stocuri de ovule și embrioni de la animale din specia porcină colectați, prelucrați și stocați în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică și expediați de o echipă de colectare a embrionilor autorizată care este locul de origine al ovulelor sau embrionilor

Partea I: Detalii privind transportul prezentat	I.1. Expeditor Denumire Adresă Cod poștal				I.2. Numărul de referință al certificatului		I.2.a. Numărul de referință local		
					I.3. Autoritatea competentă centrală				
					I.4. Autoritatea competentă locală				
	I.5. Destinatar Denumire Adresă Cod poștal				I.6.				
					I.7.				
	I.8. Țara de origine		Cod ISO	I.9. Regiunea de origine		Cod	I.10. Țara de destinație		Cod ISO
							I.11. Regiunea de destinație		Cod
	I.12. Locul de origine Centrul de spermă <input type="checkbox"/>				I.13. Locul de destinație Centrul de spermă <input type="checkbox"/> Exploatația <input type="checkbox"/>				
	Denumire		Numărul de autorizare		Denumire		Numărul de autorizare		
	Adresă				Adresă				
	Cod poștal				Cod poștal				
	I.14.				I.15.				
	I.16. Mijlocul de transport Avion <input type="checkbox"/> Navă <input type="checkbox"/> Vagon de cale ferată <input type="checkbox"/> Vehicul rutier <input type="checkbox"/> Altele <input type="checkbox"/> Identificare				I.17.				
	I.18. Descrierea produsului						I.19. Codul produsului (cod SA) 05 11 99 85		
						I.20. Cantitate			
I.21. Temperatura produsului Ambiantă <input type="checkbox"/> Refrigerată <input type="checkbox"/> Congelată <input type="checkbox"/>						I.22. Numărul de pachete			
I.23. Numărul sigiliului/containerului						I.24. Tipul ambalajului			
I.25. Produse certificate pentru: Reproducere artificială <input type="checkbox"/>									
I.26. Tranzit <input type="checkbox"/>				I.27. Tranzit prin <input type="checkbox"/>					
Țara		Cod ISO		Țara		Cod ISO			
Punctul de ieșire		Cod		Țara		Cod ISO			
Punctul de intrare		Numărul PCF		Țara		Cod ISO			
I.28. Export <input type="checkbox"/>				I.29.					
Țara		Cod ISO							
Punctul de ieșire		Cod							
I.30.									
Identificarea produsului									
Specie		Rasă	Identitatea	Data colectării	Numărul de autorizare al centrului		Cantitate		
(denumirea științifică) donatorului									
II. Informații privind sănătatea					II.a. Numărul de referință al certificatului		II.b.		

Subsemnatul, medic veterinar oficial, certific faptul că:

(1) *fie* II.1. ovulele/embrionii⁽¹⁾ descrise/descriși mai sus:

II.1.1. s-au colectat, prelucrat și stocat în condiții care respectă prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material

seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.1.2. provin de la femele porcine donatoare care îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică;

II.1.3. îndeplinesc prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea condițiilor de sănătate, ce reglementează importul și exportul de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii ce nu sînt prevăzute de legislația specifică.

(1) *fie* [II.2. în cazul embrionilor:

II.2.1. materialul seminal utilizat pentru fertilizare îndeplinește cerințele Normei sanitar-veterinare privind sănătatea animală la importul materialului seminal de porcine;

II.2.2. embrionii au fost spălați cu tripsină⁽²⁾.]

[II.2. în cazul ovulelor, ovulele provin de la o femelă porcină donatoare care oferă garanțiile suplimentare în legătură cu boala Aujeszky în comerțul cu porci și criteriile de furnizare a informațiilor despre această boală⁽²⁾.]

Observații:

Partea I:

Rubrica I.12: locul de origine corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.13: locul de destinație corespunde echipei de colectare a embrionilor, echipei de producere a embrionilor sau exploatației de destinație a ovulelor/embrionilor.

Rubrica I.23: se menționează numărul de identificare al recipientului și numărul sigiliului.

Rubrica I.31: categoria: a se preciza: embrioni obținuți *in vivo*, ovule obținute *in vivo*, embrioni produși *in vitro* sau embrioni micromanipulați.

Identitatea donatorului corespunde identificării oficiale a animalului.

Data colectării se prezintă în următorul format: zz/ll/aaaa.

Numărul de autorizare al echipei corespunde echipei de colectare a embrionilor care a realizat colectarea ovulelor/embrionilor indicate la rubrica I.12.

Partea II:

(1) Se șterge după caz.

(2) Această condiție se aplică numai ovulelor și embrionilor care provin din state membre sau regiuni ale unor state membre care nu sînt enumerate în lista țărilor din care se admite importul.

Medic veterinar oficial sau inspector oficial (*)

Nume (cu majuscule):

Calificarea și funcția:

Unitatea veterinară locală:

Nr. UVL:

Data:

Semnătura:

Ștampila:

(*) Culoarea ștampilei și a semnăturii trebuie să fie diferită de cea a altor mențiuni din certificat.

Anexa nr.4
la Hotărîrea Guvernului
nr.1297 din 5 decembrie 2016

NORMA SANITAR-VETERINARĂ
privind stabilirea condițiilor de sănătate ce reglementează plasarea pe piață și comerțul
(importul și exportul) de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii
biungulate (*Artiodactyla*), mamifere ce aparțin ordinelor *Lagomorpha* (iepure)
și *Carnivora* (vizon, vulpe, cîine, pisică și dihore), inclusiv păsări, altele

**decît găini, curci, bibilici, rațe, gîște, prepelițe, porumbei,
fazani, potîrnichi, ratite, struți**

Prezenta Normă sanitar-veterinară transpune Directiva 92/65/CEE a Consiliului din 13 iulie 1992 de definire a cerințelor de sănătate animală care reglementează schimburile și importurile în Comunitate de animale, material seminal, ovule și embrioni care nu se supun, în ceea ce privește cerințele de sănătate animală, reglementărilor comunitare speciale prevăzute la punctul I din anexa A la Directiva 90/425/CEE, publicată în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene L 268 din 14 septembrie 1992, astfel cum a fost modificată ultima oară prin Decizia de punere în aplicare (UE) 2017/2174 a Comisiei din 20 noiembrie 2017.

**Capitolul I
DISPOZIȚII GENERALE**

1. Prezenta Normă sanitar-veterinară stabilește condițiile de sănătate ce reglementează plasarea pe piață și comerțul (importul și exportul) de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii biungulate (*Artiodactyla*), mamifere ce aparțin ordinelor *Lagomorpha* (iepure) și *Carnivora* (vizon, vulpe, cîine, pisică și dihore), inclusiv păsări, altele decît găini, curci, bibilici, rațe, gîște, prepelițe, porumbei, fazani, potîrnichi, ratite, struți.

2. În sensul prezentei Norme sanitar-veterinare se utilizează următoarele noțiuni:

animale – animalele din speciile enumerate la codul poziției tarifare 0106 din Nomenclatura combinată a mărfurilor, aprobată prin [Legea nr.172/2014](#), cu excepția bovinelor, porcinelor, ecvideelor, păsărilor de curte, ovinelor, caprinelor și animalelor de acvacultură, care sînt destinate vînzării sau altui mod de transmitere în proprietate;

organism, institut sau centru autorizat – orice unitate permanentă, limitată geografic, autorizată în conformitate cu prevederile capitolului IV din [Legea nr.221/2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară, în care una sau mai multe specii de animale este (sînt) în mod obișnuit ținută (ținute) ori crescută (crescute) în scopuri comerciale sau necomerciale și exclusiv în unul sau mai multe dintre următoarele scopuri:

- expunerea animalelor și educația publicului;
- conservarea speciilor, conform prevederilor [Legii nr.1538/1998](#) privind fondul ariilor naturale protejate de stat;
- cercetarea științifică fundamentală sau aplicată ori reproducerea animalelor în scopurile unei asemenea cercetări, în corespundere cu prevederile [Legii nr.211/2017](#) privind protecția animalelor folosite în scopuri experimentale sau în alte scopuri științifice.

**Capitolul II
CONDIȚIILE DE PLASARE PE PIAȚĂ A ANIMALELOR VII, A
EMBRIONILOR ȘI A OVULELOR**

3. Animalele la care se face referire în prezenta Normă sanitar-veterinară pot să constituie obiect al comerțului dacă satisfac condițiile stabilite la pct.4-9 și provin din exploatații autorizate de către autoritatea sanitar-veterinară competentă, în conformitate cu prevederile art.18 din [Legea nr.221/2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară, cu eliberarea actului permisiv inclus în Nomenclatorul actelor permissive, aprobat prin [Legea nr.160/2011](#) privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător, precum și dacă agenții economici demonstrează că:

1) animale deținute sînt identificate în [Legea nr.231/2006](#) privind identificarea și înregistrarea animalelor;

2) notifică subdiviziunilor teritoriale ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor (în continuare – *Agenție*), pe lîngă orice suspiciune de boală cu notificare obligatorie, apariția oricărei boli din lista menționată în anexa nr.2 la prezenta Normă sanitar-veterinară;

3) respectă măsurile de combatere a bolilor și au pentru acestea programe elaborate în conformitate cu prevederile Normei sanitare veterinare privind stabilirea criteriilor pentru programele de eradicare și control al unor boli la animale, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1530/2007](#);

4) introduc pe piață, în scopuri comerciale, doar animale care nu prezintă semne de boală și care provin din exploatații ori zone nesupuse niciunei interdicții pe motive de sănătate animală, conform prevederilor Normei sanitar-veterinare privind stabilirea regulilor de organizare a controalelor sanitar-veterinare la importul animalelor, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1099/2008](#);

5) respectă cerințele care asigură starea de sănătate a animalelor deținute.

4. Agenția permite circulația unor specii de animale, precum maimuțele (*Simiae* și *Prosimiae*), numai în cazul în care:

1) provin de la și sînt destinate unor organisme, institute sau centre autorizate sanitar-veterinare și se respectă dispozițiile stabilite în prezentul capitol;

2) animalele sînt însoțite de un certificat sanitar-veterinar, conform modelului stabilit în anexa la Regulamentul de întocmire a unui document pentru declararea și controlul sanitar-veterinar la importul animalelor, aprobat prin [Hotărîrea Guvernului nr.1099/2008](#), care cuprinde o declarație ce trebuie să fie completată de un medic veterinar oficial al organismului, institutului sau centrului de origine pentru a garanta sănătatea animalelor.

Prin derogare de la măsurile prevăzute în subpct.1), se permite achiziționarea de maimuțe aparținînd unei persoane particulare de către un organism, institut sau centru autorizat.

5. Se permite ca speciile de ungulate, altele decît cele menționate în legislație, să constituie obiect al comerțului doar dacă respectă următoarele condiții:

1) în general:

a) să fie identificate în conformitate cu prevederile [Legii nr.231/2006](#) privind identificarea și înregistrarea animalelor;

b) să nu fie destinate sacrificării în cadrul unui program de eradicare a unei boli contagioase;

c) să nu fi fost vaccinate împotriva febrei aftoase și să satisfacă cerințele Normei sanitar-veterinare privind măsurile de combatere a febrei aftoase, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.698/2014](#), și Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu bovine și porcine, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.913/2018](#);

d) să provină dintr-o exploatație menționată la pct.6 subpct.2) din Norma sanitar-veterinară privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu bovine și porcine, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.913/2018](#), care nu este subiectul unor măsuri restrictive privind sănătatea animalelor, în special al celor prevăzute de cerințele sanitar-veterinare privind combaterea pestei porcine clasice, a febrei aftoase și a unor boli ale ovinelor și caprinelor care au fost ținute în exploatația respectivă permanent de la naștere sau în ultimele 30 de zile înainte de expediere;

e) să fie însoțite de un certificat sanitar-veterinar conform modelului stabilit de țara de destinație;

2) în cazul rumegătoarelor:

a) să provină dintr-o exploatație declarată oficial indemnă de tuberculoză și bruceloză, în conformitate cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu bovine și porcine, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.913/2018](#), și cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu ovine și caprine, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.686/2018](#);

b) în cazul în care nu satisfac condițiile stabilite la lit.a), să provină dintr-o exploatație în care nu s-a înregistrat niciun caz de bruceloză sau de tuberculoză în cursul celor 42 de zile premergătoare imbarcării animalelor și în care rumegătoarele au fost supuse, în cursul celor 30 de zile premergătoare expedierii, cu rezultat negativ, unui test de depistare a brucelozei și a tuberculozei;

c) să provină dintr-o exploatație oficial indemnă de leucoza bovină enzootică, conform prevederilor Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu bovine și porcine, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.913/2018](#);

3) în cazul suinelor:

a) să nu provină dintr-o zonă care face obiectul măsurilor de interdicție asociate cu prezența pestei porcine africane, în conformitate cu prevederile pct.18 subpct.1) lit.b) din Norma sanitar-veterinară privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu bovine și porcine, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.913/2018](#);

b) să provină dintr-o exploatație care nu este supusă niciuneia dintre restricțiile stabilite în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea măsurilor de control al pestei porcine clasice, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.1368/2016](#);

c) să provină dintr-o exploatație oficial indemnă de bruceloză, în conformitate cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu bovine și porcine, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.913/2018](#), și să satisfacă cerințele de sănătate animală prevăzute pentru specia porcină;

d) în cazul în care acestea nu satisfac condițiile stabilite la lit.c), să fie supuse, pe parcursul ultimelor 30 de zile anterioare expedierii, cu rezultat negativ, unui test care să demonstreze absența anticorpilor brucelozei;

e) în cazul bolii veziculoase a porcului, să fie efectuată o testare serologică, cu rezultat negativ, a suinelor ce provin dintr-o regiune, așa cum este indicat în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea măsurilor generale de combatere a unor boli la animale și măsurilor specifice referitoare la boala veziculoasă a porcului, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.1374/2016](#). Acest test va fi cerut pentru o perioadă de 12 luni de la apariția ultimului focar în acea regiune;

f) în cazul pestei porcine clasice, să fie efectuată o testare serologică, cu rezultat negativ, a suinelor ce provin dintr-o regiune, așa cum este indicat în Norma sanitar-veterinară privind stabilirea măsurilor de control al pestei porcine clasice, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.1368/2016](#). Acest test va fi cerut pentru o perioadă de 12 luni după apariția ultimului focar în acea regiune;

g) în cazul sindromului reproductiv și respirator porcine, să fie efectuată o testare serologică, cu rezultat negativ, a suinelor ce provin dintr-o regiune în care a fost înregistrat oficial un focar de sindrom de reproducție și respirator, așa cum este indicat în Norma sanitar-veterinară privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu bovine și porcine, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.913/2018](#). Acest test va fi cerut pentru o perioadă de 12 luni după apariția ultimului focar în acea regiune.

6. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției nu permit ca alte păsări decât cele menționate în Norma sanitar-veterinară privind comercializarea și importul păsărilor domestice și ouălor pentru incubaj, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.357/2012](#), să constituie obiect al comerțului, cu excepția cazului în care acestea satisfac următoarele condiții:

1) în general:

a) provin dintr-o exploatație în care nu a fost diagnosticată influența aviară în cele 30 de zile anterioare expedierii, în conformitate cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind măsurile de supraveghere, control și combatere a gripei aviare, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.939/2008](#);

b) provin dintr-o exploatație sau dintr-o zonă nesupusă la restricții în condițiile măsurilor ce urmează să fie aplicate pentru combaterea bolii de Newcastle, în conformitate cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind măsurile de combatere a bolii de Newcastle (pseudopesta aviară), aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1085/2017](#);

c) în cazul în care au fost importate, sînt supuse carantinei, în conformitate cu cerințele reglementate în Norma sanitar-veterinară privind controalele sanitar-veterinare ale animalelor importate, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.1099/2008](#);

2) în cazul psitaciformelor:

a) nu provin dintr-o exploatație și nu au fost în contact cu păsări dintr-o exploatație în care a fost diagnosticată psitacoza (*Chlamydia psittaci*). Perioada de interdicție de la ultimul caz înregistrat și perioada de tratament sub supraveghere veterinară trebuie să fie de cel puțin două luni;

b) sînt identificate conform procedurii reglementate în Norma sanitar-veterinară privind controalele sanitar-veterinare ale animalelor importate, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1099/2008](#);

c) sînt însoțite de un document veterinar, partea a doua a acestuia fiind completată de către medicul veterinar oficial al postului de control sanitar-veterinar organizat în cadrul postului vamal și semnat de către acesta sau de către un alt medic veterinar oficial, aflat în subordinea lui, potrivit prevederilor Regulamentului de întocmire a unui document pentru declararea și controlul sanitar-veterinar la importul animalelor, aprobat prin [Hotărîrea Guvernului nr.1099/2008](#).

7. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției nu permit ca albinele (*Apis mellifera*) să constituie obiect al comerțului, cu excepția cazului în care acestea satisfac următoarele condiții:

1) provin dintr-o zonă în care nu există interdicții în legătură cu apariția și evoluția locei americane, a locei europene și a altor boli periculoase ale albinelor. Perioada interdicției trebuie să constituie 30 de zile de la ultimul caz de boală înregistrat și de la data la care toți stupii situați pe o rază de 3 kilometri au fost verificați de către Agenție, conform prevederilor [Legii apiculturii nr.70/2006](#), și la care toți stupii infectați au fost arși sau tratați și controlați în mod corespunzător.

Cerințele sanitar-veterinare aplicate albinelor (*Apis mellifera*) pot fi aplicate și bondarilor, în cazul în care acestea îndeplinesc condițiile reglementate în Norma sanitar-veterinară privind condițiile de sănătate animală și certificare sanitar-veterinară în cazul importului de albine și bondari, aprobată prin [Hotărârea Guvernului nr.438/2009](#);

2) sînt însoțite de un certificat sanitar-veterinar, în conformitate cu modelul prevăzut în anexa nr.1 la Norma sanitar-veterinară privind condițiile de sănătate animală și certificare sanitar-veterinară în cazul importului de albine și bondari, aprobată prin [Hotărârea Guvernului nr.438/2009](#).

8. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției nu permit ca lagomorfele să constituie obiect al comerțului, cu excepția cazului în care acestea satisfac următoarele condiții:

1) nu provin și nu au fost în contact cu animale dintr-o exploatație în care este prezentă rabia sau este suspectată de a fi fost prezentă în ultima lună;

2) provin dintr-o exploatație în care niciun animal nu prezintă semne clinice de mixomatoză, listerioză, boală hemoragică;

3) sînt însoțite de un certificat sanitar-veterinar, completat și semnat de către medicul veterinar împuternicit pentru exploatația de origine de către autoritatea sanitar-veterinară competentă să efectueze unele activități sanitar-veterinare de stat, conform modelului stabilit în anexa la Regulamentul de întocmire a unui document pentru declararea și controlul sanitar-veterinar la importul animalelor, aprobat prin [Hotărârea Guvernului nr.1099/2008](#).

9. Subdiviziunile teritoriale ale Agenției nu permit ca vizonii sau vulpile să constituie obiect al comerțului în cazul în care acestea provin dintr-o exploatație sau au fost în contact cu animale la care s-a constatat ori s-a suspectat prezența rabiei în decursul ultimelor șase luni sau care s-au aflat în contact cu animale dintr-o astfel de exploatație, cu excepția cazului în care acestea au fost supuse unui program de vaccinare de necesitate sau altor vaccinări profilactice.

Pentru a face obiectul comerțului, cîinii, pisicile și dihorii domestici trebuie să corespundă următoarelor cerințe:

1) să întrunească condițiile stabilite în Norma sanitar-veterinară privind condițiile de sănătate animală aplicabile mișcării necomerciale a animalelor de companie, aprobată prin [Hotărârea Guvernului nr.839/2009](#);

2) să se supună unui examen clinic efectuat cu cel mult 48 de ore înainte de expedierea animalelor de către un medic veterinar de liberă practică împuternicit, în conformitate cu prevederile [Legii nr.221/2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară;

3) să fie însoțite în timpul transportului, de la locul de plecare pînă la locul de destinație, de un pașaport sau certificat sanitar-veterinar, ale căror modele sînt prevăzute în anexa nr.2 la Norma sanitar-veterinară privind condițiile de sănătate animală aplicabile mișcării necomerciale a animalelor de companie și în anexă la Norma sanitar-veterinară privind modelul pașaportului pentru animalele de companie din speciile: cîini, pisici și dihori domestici, aprobate prin [Hotărârea Guvernului nr.839/2009](#).

10. Agenția, prin intermediul subdiviziunilor sale teritoriale, urmează să se asigure că doar materialul seminal, ovulele și embrionii de la speciile de animale descrise în prezentul punct fac obiectul comerțului și că acestea corespund următoarelor condiții:

1) fără a aduce atingere unor criterii ce urmează a fi respectate pentru înregistrarea mișcării ecvideelor în registrele genealogice ale unor rase specifice, materialul seminal al speciilor ovine, caprine și ecvidee trebuie:

a) să fie colectat și prelucrat în vederea însămînțării artificiale într-un centru de colectare autorizat în temeiul art.18 alin.(1) din [Legea nr.221/2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară și în conformitate cu

prevederile capitolului I din anexa nr.3 la prezenta Normă sanitar-veterinară sau, în cazul speciilor ovină și caprină, într-o exploatație care îndeplinește cerințele Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu ovine și caprine, aprobate prin [Hotărârea Guvernului nr.686/2018](#);

b) să fie colectat de la animale care îndeplinesc condițiile prevăzute în capitolul II din anexa nr.3 la prezenta Normă sanitar-veterinară;

c) să fie colectat, procesat și conservat în conformitate cu dispozițiile capitolului III din anexa nr.3 la prezenta Normă sanitar-veterinară;

d) să fie însoțit, în timpul transportului, pînă la locul de destinație, de documentația necesară, stabilită în Norma sanitar-veterinară privind protecția și bunăstarea animalelor în timpul transportului, aprobată prin [Hotărârea Guvernului nr.793/2012](#);

2) ovulele și embrionii speciilor ovine/caprine, suine și ecvidee necesită:

a) să fie prelevați de o echipă de colectare autorizată de autoritatea veterinară competentă a țării de origine și prelucrați într-un laborator acreditat, de la femele donatoare care îndeplinesc condițiile stabilite în capitolul IV din anexa nr.3 la prezenta Normă sanitar-veterinară;

b) să fie tratați și depozitați în conformitate cu prevederile capitolului III din anexa nr.3 la prezenta Normă sanitar-veterinară;

c) să fie însoțiți în timpul transportului spre țara de destinație de un certificat sanitar-veterinar.

În cazul animalelor din speciile ovine, caprine și ecvine, materialul seminal utilizat pentru înșămînțarea femelelor donatoare de embrioni trebuie să corespundă prevederilor lit.a)-c), iar în cazul porcinelor, materialul seminal utilizat pentru înșămînțarea femelelor donatoare de embrioni trebuie să corespundă prevederilor stabilite în anexa nr.3 la prezenta Normă sanitar-veterinară.

Agenția, în conformitate cu prevederile art.18 alin.(1) din [Legea nr.221/2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară, atribuie fiecărui centru de colectare autorizat un număr de autorizație sanitar-veterinară.

11. Agenția stabilește și actualizează lista centrelor de colectare a materialului seminal, a ovulelor și a embrionilor de la speciile de animale specificate la pct.10 și o publică pe pagina sa web oficială.

12. În caz de suspiciuni întemeiate/argumentate sau de nerespectare a cerințelor sanitar-veterinare ori în cazul unor dubii privind starea de sănătate a animalelor sau calitatea materialului seminal, a ovulelor sau a embrionilor, medicul veterinar oficial efectuează toate controalele sanitar-veterinare necesare, conform prevederilor [Hotărârii Guvernului nr.1408/2008](#) cu privire la aprobarea unor norme sanitar-veterinare.

Capitolul III

PREVEDERI APLICABILE IMPORTURILOR DE ANIMALE, MATERIAL SEMINAL, OVULE ȘI EMBRIONI

13. Condițiile aplicabile importurilor de animale, material seminal, ovule și embrioni trebuie să fie cel puțin echivalente celor stabilite în capitolul II.

14. Agenția aplică prevederile capitolului II doar dacă animalele, materialul seminal, ovulele și embrionii corespund următoarelor condiții:

1) provin dintr-o țară sau întreprindere inclusă în lista actualizată a țărilor și a întreprinderilor din aceste țări autorizate din punct de vedere sanitar-veterinar să efectueze operațiuni de import/export al animalelor vii, al embrionilor și al ovulelor, pusă la dispoziția publicului și aprobată de către autoritatea emitentă;

2) sînt însoțite de un document sanitar-veterinar, conform modelelor stabilite în anexa la Regulamentul de întocmire a unui document pentru declararea și controlul sanitar-veterinar la importul animalelor, aprobat prin [Hotărârea Guvernului nr.1099/2008](#), și în anexa la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea procedurilor de efectuare a controalelor sanitar-veterinare la introducerea în scopul importului a produselor de origine animală prin posturile de control sanitar-veterinar, organizate în cadrul posturilor vamale, aprobată prin [Hotărârea Guvernului nr.1408/2008](#), și semnat de medicul veterinar oficial al țării de origine.

15. Agenția permite ca animalele, materialul seminal, ovulele și embrionii la care se face referire în prezenta Normă sanitar-veterinară să fie importate în Republica Moldova numai dacă acestea:

1) sînt însoțite de un certificat sanitar-veterinar emis de autoritatea competentă din țara de origine, întocmit în funcție de specie, în condițiile procedurii naționale;

2) corespund condițiilor reglementate în normele sanitar-veterinare privind controalele sanitar-veterinare la importul animalelor, în conformitate cu prevederile Normei sanitar-veterinare privind controalele sanitar-veterinare ale animalelor importate, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.1099/2008](#), și cu prevederile [Hotărîrii Guvernului nr.1408/2008](#) cu privire la aprobarea unor norme sanitar-veterinare;

3) înaintea încărcării sau la momentul încărcării au fost supuse controalelor sanitar-veterinare de către medicul veterinar oficial pentru a se asigura că au fost respectate condițiile de transport stabilite în Norma sanitar-veterinară privind protecția și bunăstarea animalelor în timpul transportului, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.793/2012](#), în special cele ce țin de hrana și cantitatea de apă necesară;

4) animalele menționate la pct.5-10 au fost ținute în carantină înainte de a fi comercializate, conform prevederilor specificate în [Legea nr.221/2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară.

Anexa nr.1

la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea condițiilor de sănătate ce reglementează plasarea pe piață și comerțul (importul și exportul) de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii biungulate (*Artiodactyla*), specii de mamifere ce aparțin ordinelor *Lagomorpha* (iepure) și *Carnivora* (vizon, vulpe, cîine, pisică și dihore), inclusiv păsări, altele decît găini, curci, bibilici, rațe, gîște, prepelițe, porumbei, fazani, potîrnichi, ratite, struți

LISTA

bolilor declarabile în contextul prevederilor prezentei Norme sanitar-veterinare

Bolile	Speciile vizate
Boala de Newcastle, influența aviară	Păsări
Antrax	<i>Bovidae</i>
Bluetongue	Categorie: ovine și caprine
Psitacoză	<i>Psittacidae</i> (papagali)
Loca americană	Albine
Febra aftoasă	Rumegătoare
<i>Brucella abortus</i>	<i>Bovidae</i>
Pleuropneumonie contagioasă bovină	<i>Bovidae</i>
Dermatoza nodulară contagioasă	<i>Bovidae</i>
Bruceloză (<i>Brucella</i> ssp.)	Bovine, suine
<i>Brucella ovis</i>	<i>Bovidae</i>
Encefalomielita enterovirus	Suine
Tuberculoza bovină	Mamifere, în special <i>Bovidae</i> , <i>Camelidae</i> (cămile), <i>Cervidae</i> (cerbi)
Pesta porcină clasică	Suine
Pesta porcină africană	<i>Suidae</i> și <i>Tayassuidae</i>

Necroza hematopoietică infecțioasă	Pești
Variola maimuțelor	<i>Rodentia</i> și primat neumane
Pesta micilor rumegătoare	<i>Bovidae</i> și <i>Suidae</i>
Rabia	<i>Carnivora</i> și <i>Chiroptera</i> (lilieci)
Febra văii de rift	<i>Bovidae</i> , speciile <i>Camelus</i>
Pesta bovină	Specii Familia <i>Bovidae</i>
Variolă caprină și ovină	<i>Bovidae</i>
Boala veziculoasă a porcului	Suine
Encefalopatia spongiformă transmisibilă	Specii Familia <i>Bovidae</i>
Stomatita veziculoasă	Bovine, porcine, iepuri
Gîndacul mic de stup (<i>Aethina tumida</i>)	Albine și bondari
Căpușa <i>Tropilaelaps</i> (<i>Tropilaelaps</i> spp.)	Albine
	Toate speciile susceptibile

Anexa nr.2

la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea condițiilor de sănătate ce reglementează plasarea pe piață și comerțul (importul și exportul) de animale, material seminal, ovule și embrioni de la specii biungulate (*Artiodactyla*), specii de mamifere ce aparțin ordinelor *Lagomorpha* (iepure) și *Carnivora* (vizon, vulpe, câine, pisică și dihore), inclusiv păsări, altele decât găini, curci, bibilici, rațe, gîște, prepelițe, porumbei, fazani, potîrnichi, ratite, struți

LISTA

bolilor pentru care pot fi recunoscute programe naționale în condițiile prezentei Norme sanitar-veterinare

Denumirea speciei	Bolile vizate
Nurci	Enterita virală Boala aleutină
Albine	Loca europeană Varooza și acarioza
Maimuțe și felide	Tuberculoza
Rumegătoare	Tuberculoza
Lagomorfe	Mixomatoza Boala hemoragică virală Tularemia

Anexa nr.3

la Norma sanitar-veterinară privind stabilirea condițiilor de sănătate ce reglementează plasarea pe piață și comerțul (importul și exportul) de animale, material seminal, ovule și

embrioni de la specii biungulate (*Artiodactyla*), specii de mamifere ce aparțin ordinelor *Lagomorpha* (iepure) și *Carnivora* (vizon, vulpe, câine, pisică și dihore), inclusiv păsări, altele decât găini, curci, bibilici, rațe, găște, prepelițe, porumbei, fazani, potârniche, ratite, struți

Condiții aplicabile în cadrul centrelor de colectare/depozitare a materialului seminal

Capitolul I CERINȚE SPECIFICE

Secțiunea 1

Cerințe față de centrele de colectare

1. Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor (în continuare – *Agenție*) supraveghează ca centrele de colectare să îndeplinească cel puțin următoarele condiții:

- 1) să se afle sub controlul unui medic veterinar oficial;
- 2) să fie situate într-o zonă care nu face obiectul unei interdicții veterinare;
- 3) să dispună de:

a) spațiu pentru cazarea animalelor, cu posibilitatea de a fi încuiat și, dacă se cere pentru ecvidee, o zonă de antrenament care să fie separată fizic de amenajările centrului, camere de prelucrare și depozitare;

b) amenajări pentru izolare care nu au comunicare directă cu spațiul de cazare normal al animalelor;

c) amenajări pentru colectarea materialului seminal, incluzând o cameră separată pentru curățarea și dezinfectarea sau sterilizarea echipamentului;

d) o cameră de prelucrare a materialului seminal, separată de amenajările de colectare, care nu trebuie în mod necesar să fie în același loc;

e) o cameră de depozitare a materialului seminal, care nu trebuie în mod necesar să fie în același loc;

4) să fie astfel construite sau izolate încât să se prevină contactul cu efectivul din exterior;

5) să fie astfel construite încât întregul centru, cu excepția camerelor oficiale și, în cazul ecvideelor, a zonei de antrenament, să poată fi ușor curățat și dezinfectat;

6) să accepte doar animale care îndeplinesc condițiile de sănătate animală stabilite în prezenta Normă sanitar-veterinară, pentru categoria de animale respectivă și care sînt însoțite, la intrare, de certificat sanitar-veterinar (document de sănătate pentru speciile și categoriile în cauză), prezentat de proprietar sau de persoana responsabilă de centru.

2. Centrele de colectare constituie obiectul unor controale periodice, efectuate de către Agenție, pentru a se asigura că acestea continuă să îndeplinească condițiile de sănătate animală, conform prevederilor [Legii nr.131/2012](#) privind controlul de stat asupra activității de întreprinzător.

Secțiunea a 2-a

Condiții pentru supravegherea centrelor de colectare a materialului seminal

3. Centrele de colectare a materialului seminal sînt supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar astfel încât să îndeplinească cel puțin următoarele condiții:

1) să dețină animale din speciile al căror material seminal urmează să fie colectat. Alte animale domestice pot fi admise cu condiția ca acestea să nu prezinte niciun risc de infectare a speciilor al căror material seminal urmează să fie colectat, precum și să îndeplinească condițiile stabilite de medicul veterinar oficial responsabil de centrul de colectare.

Dacă în cazul ecvideelor centrul de colectare împarte un loc cu un centru de însămînțare artificială sau de montă, atunci iepele, armăsarii încercători și armăsarii pentru montă naturală sînt admiși cu condiția că satisfac cerințele prevăzute la pct.5 subpct.1)-5);

2) să dețină un registru în care să înscrie:

a) speciile, rasa, data nașterii și identificarea fiecărui animal prezent în centru;

b) orice mișcare a animalelor care intră sau care părăsesc centrul;

c) istoria sănătății, toate testele de diagnostic și rezultatele acestora; tratamentele și vaccinările efectuate asupra animalelor deținute;

d) data colectării și prelucrării materialului seminal;

e) destinația materialului seminal;

f) depozitarea materialului seminal;

3) să fie dotate cu echipament de protecție individuală, amenajări pentru respectarea de către personal a regulilor de igienă;

4) să prevină accesul persoanelor străine. Mai mult decît atît, orice persoană care intră sau părăsește unitatea trebuie să respecte regulile de bună practică privind igiena pentru a reduce riscul răspîndirii infecției;

5) să angajeze personal competent care este instruit corespunzător cu privire la dezinfecție și tehnici adecvate pentru prevenirea răspîndirii bolii;

6) medicul veterinar împuternicit sau medicul veterinar oficial responsabil de centru să verifice dacă:

a) niciunul dintre animalele deținute în centrul de colectare nu este folosit pentru reproducerea naturală cu cel puțin 30 de zile înainte de prima colectare a materialului seminal și în timpul perioadei de colectare;

b) colectarea, prelucrarea și depozitarea materialului seminal sînt efectuate doar în spații rezervate pentru aceste scopuri;

c) toate ustensilele care vin în contact cu materialul seminal sau cu animalul donator în timpul colectării ori prelucrării sînt fie dezinfectate corespunzător, fie sterilizate înainte de a le folosi, fie distruse și îndepărtate după utilizare;

d) dacă, în cazul ecvideelor, centrul de colectare împarte un loc cu un centru de însămînțare artificială sau cu un centru de montă, trebuie să se facă o separare strictă între instrumentele și echipamentul pentru însămînțare artificială sau montă naturală și instrumentele și echipamentul care vin în contact cu animalele donatoare sau cu alte animale ținute în centrul de colectare și cu materialul seminal;

e) produsele de origine animală, precum și diluanții, aditivii sau conservanții utilizați în prelucrarea materialului seminal nu prezintă niciun risc pentru sănătatea animalelor sau au fost supuse anterior unui tratament care să excludă un asemenea risc;

f) în cazul materialului seminal congelat sau refrigerat, sînt utilizați agenți criogeni care nu au fost folosiți anterior pentru alte produse de origine animală;

g) orice recipient pentru depozitarea sau transportul materialului seminal este dezinfectat sau sterilizat, cînd este cazul, înainte de folosire, iar dacă este nou – distrus și îndepărtat după utilizare;

7) fiecare doză individuală de material seminal și fiecare ejaculat de material seminal proaspăt, destinat tratării ulterioare, este prevăzut cu un marcaj vizibil care permite să stabilească cu ușurință data colectării materialului seminal, rasa și identificarea animalului donator, precum și numărul autorizației centrului de colectare a materialului seminal.

4. Agenția verifică conformitatea îndeplinirii cerințelor sanitar-veterinare din centrele de colectare, potrivit prevederilor [Legii nr.221/2007](#) privind activitatea sanitar-veterinară, în timpul sezonului de reproducție, cel puțin o dată pe an – în cazul animalelor cu reproducere sezonieră, și de două ori pe an – în cazul reproducerii extrasezoniere.

Capitolul II

CONDIȚII APLICABILE ANIMALELOR DONATOARE

Secțiunea 1 Armăsari donatori

5. Agenția utilizează pentru colectarea materialului seminal doar animale care corespund cel puțin următoarelor cerințe:

1) se află sub controlul unui medic veterinar oficial;

2) nu prezintă semne clinice de boală infecțioasă sau contagioasă în momentul aditerii și în ziua recoltării materialului seminal;

3) provin dintr-un teritoriu sau, în caz de regionalizare, dintr-o parte a teritoriului unei țări și dintr-o exploatare aflată sub supravegherea autorităților veterinare, în conformitate cu cerințele Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate la circulația și importul de ecvidee, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.699/2018](#), precum și cele ale Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate animală și certificare sanitar-veterinară la importul ecvideelor înregistrate și al ecvideelor pentru reproducție și producție, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.137/2009](#);

4) sînt întreținute, în cursul celor 30 de zile înaintea colectării materialului seminal, în exploatare în care niciun animal nu a prezentat semne clinice de arterită virală ecvină sau de metrită contagioasă ecvină în timpul acestei perioade;

5) nu au fost utilizate pentru împerechere naturală în timpul celor 30 de zile anterioare primei colectări a materialului seminal și în timpul perioadei de colectare;

6) au fost supuse testelor efectuate și certificate ulterior într-un laborator oficial de diagnostic veterinar sau orice laborator desemnat de Agenție, în concordanță cu programul de monitorizare și supraveghere stabilit în art.7 din [Legea nr.50/2013](#) cu privire la controalele oficiale pentru verificarea conformității cu legislația privind hrana pentru animale și produsele alimentare și cu normele de sănătate și de bunăstare a animalelor, după cum urmează:

a) un test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) sau un test ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultat negativ;

b) un test de izolare a virusului arteritei ecvine sau de detectare a genomului său prin reacția de polimerizare în lanț sau prin reacția de polimerizare în lanț în timp real, efectuat cu rezultate negative pe o parte alicotă a întregii cantități de material seminal al armăsarului donator, cu excepția cazului în care s-a obținut un rezultat negativ al testului de seroneutralizare pentru arterita virală ecvină la o diluție a serului de 1 la 4;

c) un test de identificare a agentului pentru metrita contagioasă ecvină, efectuat cu rezultate negative în fiecare caz pe trei mostre (tampoane) prelevate de la armăsarul donator în cadrul a două prelevări distincte, la un interval de cel puțin 7 de zile, și în niciun caz mai devreme de 7 zile (tratament sistemic), sau de 21 de zile (tratament local) după un eventual tratament antimicrobian al armăsarului donator, cel puțin din teaca penisului (prepuț), uretră sau *fossa glandis*.

Înainte de a fi trimise la laborator, mostrele se plasează într-un mediu de transport cu cărbune activ, de exemplu un mediu Amies.

Mostrele se supun cel puțin unuia dintre următoarele teste:

- o cultură în condiții microaerofile timp de cel puțin 7 zile pentru izolarea *Taylorella equigenitalis*, înființată în 24 de ore de la prelevarea mostrelor de la animalul donator sau în 48 de ore dacă mostrele se păstrează la rece în timpul transportului;

- o reacție de polimerizare în lanț sau o reacție de polimerizare în lanț în timp real pentru a detecta genomul *Taylorella equigenitalis*, efectuată în 48 de ore de la prelevarea mostrelor de la animalul donator.

6. În cadrul programului de testare aprobat în prezenta Normă sanitar-veterinară:

1) cînd materialul seminal este colectat pentru export în stare proaspătă sau refrigerată, programul de testare trebuie să facă referire în special la următoarele:

a) dacă armăsarul donator este rezident continuu la centrul de colectare pentru cel puțin 30 de zile înaintea primei colectări a materialului seminal și în timpul perioadei de colectare și niciun ecvideu în centrul de colectare nu vine în contact direct cu o ecvidee cu o stare de sănătate inferioară față de cea a

armăsarului donator, testele menționate la pct.5 subpct.6) vor fi efectuate la cel puțin 14 zile după începerea perioadei de domiciliere menționate și cel puțin o dată pe an la începerea sezonului de reproducere;

b) dacă armăsarul donator nu este rezident continuu la centrul de colectare sau alte ecvidee la centrul de colectare vin în contact direct cu o ecvidee cu o stare de sănătate inferioară, testele menționate la pct.5 subpct.6) vor fi efectuate în cadrul perioadei de 14 zile înainte de prima colectare a materialului seminal și cel puțin o dată pe an la începutul sezonului de reproducere. În plus, testul prevăzut la pct.5 subpct.6) lit.a) va fi repetat cel puțin în fiecare zi din cele 120 de zile, în timpul perioadei de colectare a materialului seminal. Testul prevăzut la pct.5 subpct.6) lit.b) nu va fi efectuat cu mai mult de 30 de zile înaintea fiecărei colectări a materialului seminal, cu excepția cazului în care statutul de necontaminant al unui armăsar donator pentru arterita virală ecvină este confirmat de testul de izolare a virusului, care trebuie să fie efectuat anual;

2) când materialul seminal este colectat pentru export în stare congelată, se vor aplica programele de testare, așa cum sînt indicate în subpct.1), sau, alternativ, testele prevăzute la pct.5 subpct.6), care vor fi efectuate în decursul celor 30 de zile ale perioadei de depozitare obligatorie a materialului seminal și în nu mai puțin de 14 zile după colectarea materialului seminal, independent de starea de domiciliere a armăsarului.

7. Dacă oricare dintre testele menționate la pct.5 subpct.6) este pozitiv, animalul trebuie să fie izolat, iar materialul seminal colectat de la acesta la ultimul test negativ nu este comercializat. Același lucru se aplică materialului seminal colectat de la alte animale susceptibile la boala vizată în exploatație sau în centrul de colectare de la data la care rezultatele unui test au fost pozitive. Exportul nu va reîncepe pînă cînd starea de sănătate a centrului de colectare nu va fi restabilită.

Secțiunea a 2-a Ovine și caprine

8. Agenția utilizează pentru colectarea materialului seminal doar berbeci și țapi care provin din centre sau ferme care îndeplinesc cel puțin următoarele cerințe:

1) nu prezintă niciun semn clinic de boală în ziua cînd a fost colectat materialul seminal;

2) respectă cerințele stabilite în Norma sanitar-veterinară privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu ovine și caprine, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.686/2018](#).

În timpul celor 30 de zile dinaintea colectării, animalele donatoare trebuie supuse, cu rezultate negative:

a) unui test serologic pentru depistarea brucelozei (*B. melitensis*), în conformitate cu cerințele sanitar-veterinare pentru exportul cu ovine și caprine;

b) unui test serologic pentru depistarea epididimitei contagioase (*B. ovis*), în conformitate cu cerințele sanitar-veterinare pentru exportul cu ovine și caprine;

c) testelor sau controalelor destinate să garanteze respectarea cerințelor prevăzute la subpct.1) și 2).

9. Testele menționate la pct.8 trebuie efectuate într-un laborator acreditat.

10. Dacă oricare dintre testele menționate la pct.8 subpct.2) este pozitiv, animalul trebuie să fie izolat, iar materialul seminal colectat de la acesta la ultimul test negativ nu este comercializat. Același lucru se aplică materialului seminal colectat de la alte animale susceptibile la boala vizată în exploatație sau în centrul de colectare de la data la care rezultatele unui test au fost pozitive. Exportul nu va reîncepe pînă cînd starea de sănătate a centrului de colectare nu va fi restabilită.

Capitolul III CERINȚE APLICABILE MATERIALULUI SEMINAL, OVULELOR ȘI EMBRIONILOR

11. Agenția verifică dacă materialul seminal, ovulele și embrionii sînt colectați, prelucrați și conservați în conformitate cu următoarele principii:

1) spălarea ovulelor și a embrionilor, chiar și în cazul ecvideelor, trebuie să corespundă cerințelor și standardelor internaționale și naționale în care:

a) zona pelucidă a ovulului sau, în cazul embrionilor de ecvidee, o capsulă embrionică trebuie să rămână intactă înainte și după spălare;

b) doar ovulele și embrionii de la același donator pot fi spălați în același timp;

c) după spălare zona pelucidă a fiecărui ovul sau embrion trebuie să fie examinată pe întreaga sa suprafață sub un grosimet de cel puțin 50× și să fie certificată ca fiind intactă și liberă de orice material aderenț;

2) mediul și soluțiile utilizate pentru colectarea, prelucrarea (examinare, spălare și tratare), conservarea sau congelarea ovulelor și a embrionilor urmează să fie sterilizate în conformitate cu metodele recunoscute de către organismele internaționale din care Republica Moldova face parte și, ulterior, să fie manipulate într-un asemenea mod încât să rămână sterile.

În cazul în care se adaugă antibiotice sau amestecuri de antibiotice cu o activitate bactericidă cel puțin echivalentă cu cea a următoarelor amestecuri pe mililitru de material seminal, doza prescrisă nu trebuie să depășească concentrația pentru: gentamicină (250 μg), tilozină (50 μg), lincomicină-spectinomycină (150/300 μg); penicilină (500 IU), streptomycină (500 μg), lincomicină-spectinomycină (150/300 μg); sau amikacină (75 μg), divecacină (25 μg);

3) toate materialele folosite pentru colectarea, prelucrarea, conservarea sau congelarea materialului seminal, a ovulelor și a embrionilor trebuie să fie dezinfectate sau sterilizate, când este cazul, înainte de utilizare, iar dacă sînt noi – distruse și îndepărtate după folosire.

12. Teste suplimentare pot fi aplicate, în special cu privire la colectarea lichidelor de spălare, astfel încît să se demonstreze că nu sînt prezenți agenți patogeni.

13. Ovulele și embrionii care au trecut cu succes examinarea prevăzută la pct.18, precum și materialul seminal vor fi puse în containere sterile, identificate corespunzător, conținînd doar produse de la un mascul sau o femelă donatoare și sigilate imediat.

Identificarea va asigura că pot fi stabilite cel puțin țara de origine, data colectării, specia, rasa, identitatea animalului donator și numele și/sau numărul centrului/echipei de colectare.

14. Materialul seminal congelat, ovulele și embrionii urmează să fie depozitați:

1) în containere sterile cu azot lichid care să nu prezinte niciun risc de contaminare a produsului;

2) sub supraveghere oficială, pentru o perioadă minimă de 30 de zile înainte de expediere.

15. Materialul seminal, ovulele și embrionii urmează să fie expediați cu mijloace de transport în containere care au fost curățate, dezinfectate sau sterilizate, când este cazul, înainte de utilizare, iar dacă acestea sunt noi – distruse și înlăturate după folosire.

Capitolul IV

CERINȚE APLICABILE FEMELELOR DONATOARE

16. Medicul veterinar oficial care eliberează certificatul sanitar-veterinar va monitoriza ca în procesul de colectare a embrionilor sau a ovulelor să se utilizeze femele donatoare doar dacă ele și efectivele din care provin acestea respectă cerințele Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate animală și publică și de certificare sanitar-veterinară pentru importul în Republica Moldova al anumitor animale vii și al cărnii proaspete provenite de la acestea, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.48/2009](#), pentru speciile reglementate de prezenta Normă sanitar-veterinară.

17. Prevederile Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu bovine și porcine, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.913/2018](#), se aplică doar pentru femelele donatoare din specia suină și bovină, iar prevederile Normei sanitar-veterinare privind condițiile de sănătate și certificare animală la comerțul (importul și exportul) cu ovine și caprine, aprobate prin [Hotărîrea Guvernului nr.686/2018](#), se aplică doar pentru femelele donatoare din specia ovină și caprină.

18. Suplimentar cerințelor stabilite în Norma sanitar-veterinară privind sănătatea animală la importul și tranzitul anumitor ungulate vii, aprobată prin [Hotărîrea Guvernului nr.189/2014](#), iepele donatoare trebuie:

1) să nu fie utilizate pentru reproducere naturală cel puțin 30 de zile înainte de data colectării ovulelor sau a embrionilor și între data primei probe menționate la subpct.2) și 3) și data colectării ovulelor sau a embrionilor;

2) să fie supuse unui test de imunodifuzie în gel de agar (testul Coggins) sau unui test ELISA pentru depistarea anemiei infecțioase ecvine, cu rezultate negative, efectuat pe o probă de sânge prelevată cel puțin 14 zile după data începerii perioadei de cel puțin 30 de zile menționate la subpct.1) și cu cel mult 90 de zile înainte de colectarea ovulelor sau a embrionilor destinați schimburilor comerciale;

3) să fie supuse unui test de depistare a agentului pentru metrita contagioasă ecvină, efectuat cu rezultate negative în fiecare caz într-un laborator acreditat pe cel puțin două mostre (tamponi) prelevate de la iapa donatoare în niciun caz mai devreme de 7 zile (tratament sistemic) sau de 21 de zile (tratament local), după un eventual tratament antimicrobian al iepei donatoare, cel puțin din următoarele locuri:

a) suprafețele mucoaselor fosei clitorisului;

b) sinusurile clitorisului.

19. Mostrele de la iapa donatoare urmează:

1) să fie prelevate în timpul perioadei menționate la pct.18 subpct.1) de două ori la un interval de cel puțin 7 zile în baza testului efectuat pe o cultură în condiții microaerofile pentru izolarea *Taylorella equigenitalis*, înființată în 24 de ore de la prelevarea mostrelor de la animalul donator sau în 48 de ore dacă mostrele se păstrează la rece în timpul transportului, ori o singură dată în baza reacției de polimerizare în lanț sau a reacției de polimerizare în lanț în timp real pentru a detecta genomul *Taylorella equigenitalis*, efectuată în 48 de ore de la prelevarea eșantioanelor de la animalul donator;

2) să fie depozitate într-un mediu de transport cu cărbune activ, de exemplu un mediu Amies, înainte de a fi trimise la laborator.

[Anexa nr.4 introdusă prin [Hot.Guv. nr.482 din 18.10.2019](#), în vigoare 01.12.2019