

LPM221/2007*
 ID intern unic: 348201
[Версия на русском](#)

[Versiunea originala](#)
[Fişa actului juridic](#)



Republica Moldova

PARLAMENTUL

LEGE Nr. 221
 din 19.10.2007

privind activitatea sanitar-veterinară*

Publicat : 14.06.2013 în Monitorul Oficial Nr. 125-129 art Nr : 396 Data intrării in vigoare : 19.03.2008

MODIFICAT

[LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17](#)

[LP164 din 20.07.17, MO277-288/04.08.17 art.485](#)

[LP80 din 05.05.17, MO162-170/26.05.17 art.284](#)

[LP227 din 23.09.16, MO369-378/28.10.16 art.753](#)

[LP160 din 07.07.16, MO306-313/16.09.16 art.647](#)

[LP181 din 22.07.16, MO265-276/19.08.16 art.577](#)

[LP110 din 19.06.14, MO178-184/11.07.14 art.419](#)

[LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736](#)

NOTĂ:

În textul Legii, sintagma „Camera de Licențiere”, la orice formă gramaticală, se substituie cu sintagma „organul de licențiere” la forma gramaticală corespunzătoare prin [LP80 din 05.05.17, MO162-170/26.05.17 art.284](#)

* Republicat în temeiul art.XV, lit. b) al Legii 318 din 27.12.2012 – Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2013, nr. 49-55, art.152.

Modificată și completată prin legile Republicii Moldova:

LP318 din 27.12.12, MO49-55/08.03.13 art.152

LP304 din 26.12.12, MO48/05.03.13 art.150; în vigoare 05.03.13

LP184 din 11.07.12, MO166-169a/16.08.12 art.571; în vigoare 16.11.12

LP162 din 22.07.11, MO170-175/14.10.11 art.498

LP109 din 04.06.10, MO131-134/30.07.10 art.443

LP131-XVIII din 23.12.09, MO23-24/12.02.10 art.35

LP9-XVI din 03.02.09, MO55-56/17.03.09 art.157

Parlamentul adoptă prezenta lege organică.

Capitolul I **Dispoziții generale**

Articolul 1. Domeniul de reglementare și scopul prezentei legi

(1) Prezenta lege stabilește principalele norme și cerințe sanitar-veterinare în Republica Moldova, drepturile și obligațiile statului, ale persoanelor fizice și juridice în procesul producerii, prelucrării, depozitării, transportului și comercializării animalelor vii și a produselor de origine animală.

(2) Scopul legii este asigurarea sănătății animalelor, prevenirea transmiterii de boli de la animale la om, realizarea siguranței produselor de origine animală destinate consumului uman, salubritatea și calitatea furajelor, testarea și autorizarea produselor medicinale de uz veterinar și a substanțelor utilizate în activitățile de diagnostic veterinar, protecția teritoriului țării față de bolile infecțioase prin organizarea activității sanitar-veterinare.

(3) Modul de solicitare, acordare, suspendare și retragere a actelor permisive în domeniul sanitar-veterinar prevăzute de prezenta lege pentru agenții economici se stabilește de Legea nr. 160/2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător în partea în care nu este reglementat de prezenta lege.

[Art.1 al.(3) introdus prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

Articolul 2. Noțiunile principale

În sensul prezentei legi, se utilizează următoarele noțiuni:

activitate sanitar-veterinară - activitate desfășurată pe teritoriul Republicii Moldova de medici veterinari și/sau de personal cu studii medii de specialitate, sub responsabilitatea unui medic veterinar, în limitele de competență ale serviciilor sanitar-veterinare prevăzute de prezenta lege;

activitate sanitar-veterinară de stat - activități desfășurate de serviciile sanitar-veterinare de stat în vederea aplicării strategiilor și politicilor guvernamentale privind ocrotirea sănătății animalelor și a materialului germinativ de origine animală, protecția și bunăstarea animalelor, prevenirea transmiterii de boli de la animale la om, siguranța produselor de origine animală destinate consumului uman la toate etapele de producere, achiziție, colectare, procesare, depozitare, transport, distribuție și comercializare, protejarea teritoriului național față de bolile infecțioase, precum și protecția mediului în raport cu creșterea animalelor și industria alimentară;

activitate sanitar-veterinară de liberă practică - activități sanitar-veterinare privind profilaxia, diagnosticul și tratamentul bolilor la animale, altele decât cele de stat;

activitate sanitar-veterinară strategică - efectuarea acțiunilor corespunzătoare în vederea implementării strategiei naționale sanitar-veterinare;

activitate sanitar-veterinară concesionată - măsuri de supraveghere sanitar-veterinară a bolilor la animale și a zoonozelor, activități imunoprofilactice și lucrări de decontaminare, dezinfecție, dezinfecție, deratizare, devastare, ce sînt transmise de către stat spre efectuare medicilor veterinari de liberă practică;

autoritate publică centrală de supraveghere sanitar-veterinară - Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor;

autoritate sanitar-veterinară competentă - Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor;

strategie națională sanitar-veterinară - activități sanitar-veterinare de interes național, finanțate de la bugetul de stat;

concesionare - mod de punere în valoare a bunurilor publice, de desfășurare a unor activități de interes public, de gestiune a serviciilor publice, precum și de executare a lucrărilor publice în domeniul sanitar-veterinar;

medic veterinar oficial - medic veterinar cu studii superioare, avînd calitatea de funcționar public, desemnat de autoritatea publică centrală de supraveghere sanitar-veterinară pentru a practica activității sanitar-veterinare de stat stabilite de ea și care activează la nivelul Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, al subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor și al posturilor de control sanitar-veterinar organizate în cadrul posturilor vamale;

medic veterinar de liberă practică împuternicit - medic veterinar împuternicit de către autoritatea sanitar-veterinară competentă să efectueze unele activități sanitar-veterinare de stat, pe bază de contract, în condițiile legii;

supraveghere sanitar-veterinară - totalitatea activităților efectuate de medicii veterinari oficiali și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, prin care se execută controlul activităților sanitar-veterinare;

control sanitar-veterinar - activitatea de prevenire, depistare și suprimare a încălcărilor cerințelor sanitar-veterinare de către persoanele fizice și juridice;

autorizație sanitar-veterinară - document oficial, emis de autoritatea sanitar-veterinară competentă, care atestă respectarea cerințelor sanitar-veterinare în instituțiile și întreprinderile supuse supravegherii sanitar-veterinare;

felcer veterinar - persoană fizică deținătoare a unei diplome ce atestă pregătire în domeniul veterinar cel puțin la nivel de studii medii de specialitate;

tehnician veterinar - lucrător auxiliar antrenat în realizarea unor activități sanitar-veterinare, deținător al unui document oficial eliberat de către instituțiile de învățămînt de stat de profil, care activează sub supravegherea unui medic veterinar de liberă practică împuternicit;

exploatație - orice unitate, întreprindere, construcție sau, în cazul fermelor în aer liber, orice loc amenajat sau neamenajat în care sînt crescute, ținute sau manipulate animale;

animal de fermă - orice animal care este ținut, crescut ori îngrișat pentru obținerea de produse și subproduse destinate consumului uman sau unor întrebuintări industriale, sau obținerii de material germinativ de origine animală;

animal de companie - orice animal deținut sau destinat a fi deținut de către om, în special pe lîngă casă, pentru agrement sau companie (a se vedea Convenția europeană privind protecția animalelor de companie);

material germinativ de origine animală - material seminal, ovule, embrioni sau alte elemente de reproducție obținute de la animale în scopul reproducerii și al înmulțirii;

punerea sub interdicție veterinară - procedură ce constă în interzicerea punerii pe piață, comercializării sau circulației mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat ce nu sînt conforme prevederilor legale privind destinația lor, aceasta implicînd cazarea sau depozitarea acestora în spațiile desemnate de reprezentanții autorității sanitar-veterinare competente în vederea stabilirii destinației finale sau a procesării adecvate pentru utilizarea în alt scop ori nimicirea acestora;

carantină profilactică - complex de măsuri ce constă în ținerea, pentru o perioadă stabilită de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor însă care nu depășește 30 de zile, a animalelor de fermă ce se importă sau se exportă, la solicitarea țării importatoare, în mod obligatoriu, în locuri special amenajate ca exploatații de carantină pentru realizarea unor activități sanitar-veterinare de stat în vederea evaluării stării de sănătate a acestor animale și a eliminării oricărui risc pentru efectivele de animale indigene;

carantină de necesitate - totalitate a măsurilor sanitar-veterinare stabilite de autoritățile administrației publice centrale și locale la prescripția medicului veterinar oficial, obligatorii spre executare pentru persoanele fizice și juridice, ce țin de prevenirea, răspîndirea și lichidarea focarelor de boli infecțioase și neinfecțioase în masă ale animalelor vii, care prevăd un regim special al activității economice și altor activități prin restricționarea mișcării mijloacelor de transport, mărfurilor, încărcăturilor și animalelor vii;

marfă supusă controlului sanitar-veterinar de stat - totalitate a încărcăturilor ce conțin animale vii, produse, subproduse și material germinativ de origine animală, produse

biologice, produse medicinale de uz veterinar, inclusiv furaje și materii prime furajere folosite la hrana animalelor și alte materii ce pot influența starea de sănătate a animalelor și sănătatea publică veterinară;

produse de origine animală - produse obținute de la animale și produse obținute din acestea destinate consumului uman, alimentației animalelor, uzului farmaceutic, agricol sau industrial, inclusiv animale vii destinate acestui tip de utilizare;

produs de uz veterinar - orice produs medicinal veterinar, furaje medicamentate, furaje utilizate pentru scopuri nutriționale particulare, premixuri medicamentate, premixuri vitamino-minerale sau proteino-vitamino-minerale, produse cosmetice de uz veterinar, kituri, reagenți și reactivi utilizați pentru diagnosticul veterinar, aditivi furajeri și orice alte materiale utilizate în scop veterinar;

certificare sanitar-veterinară - efectuare a controlului veterinar, a investigațiilor de laborator și a altor măsuri sanitar-veterinare pentru stabilirea stării de sănătate a animalelor și a inofensivității produselor de origine animală și a altor produse supuse supravegherii sanitar-veterinare în vederea protecției sănătății animalelor și a sănătății publice, cu eliberarea certificatelor sanitar-veterinare corespunzătoare de către medicii veterinari oficiali;

asistență medicală veterinară - activități sanitar-veterinare privind profilaxia, diagnosticul și tratamentul bolilor la animale;

sănătate publică veterinară - sistem de măsuri sanitar-veterinare orientate spre asigurarea sănătății animalelor vii și a salubrității produselor de origine animală destinate consumului uman;

subordonare tehnică - ordine de dependență reglementară în domeniul sanitar-veterinar, sub controlul direct al Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor;

siguranța (inofensivitatea) produselor de origine animală - certitudine argumentată a faptului că, în condiții obișnuite de preparare și/sau utilizare, produsele de origine animală nu sînt periculoase și nu prezintă riscuri pentru sănătatea generației actuale și a celei viitoare;

expertiză sanitar-veterinară - complex de măsuri sanitar-veterinare care permit evaluarea argumentată a calității produselor de origine animală;

referat tehnic – act întocmit de către un medic veterinar oficial în urma efectuării controlului la fața locului asupra unităților supuse controlului sanitar-veterinar și supravegherii veterinar de stat în vederea constatării situației sanitar-tehnice a unității respective, care conține propunerea de autorizare sau de neautorizare a acesteia;

[Art.1 noțiunea „aviz sanitar-veterinar de import/export” exclusă prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

[Art.2 noțiunea în redacția LP181 din 22.07.16, MO265-276/19.08.16 art.577]

înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar – proces de expertiză, omologare și eliberare a certificatului de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar, cu înscrierea în Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar, în urma cărui fapt se permite comercializarea, producerea, importul și utilizarea în practica medicală a acestor produse;

expertiză – proces de cercetare a produsului farmaceutic de uz veterinar și a documentației ce îl caracterizează, efectuată de specialiști în domeniu din cadrul Centrului Republican de Diagnostic Veterinar;

omologare – procedură de recunoaștere oficială a produsului farmaceutic de uz veterinar, care include acțiunea de confirmare oficială, prin decizie a Comisiei Medicamentelor Veterinare, în baza rezultatelor expertizei produsului în cauză și a documentației administrativ-științifice, în urma cărui fapt se admite înregistrarea lui;

certificat de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar – document oficial, al cărui model este prezentat în anexa nr. 11, emis de Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, în a cărui bază se permite comercializarea, utilizarea și importul de produse farmaceutice de uz veterinar;

substanță – orice materie care poate fi de origine umană (sînge uman sau produse din sînge uman), animală (microorganisme, animale, părți din organe, secreții animale, toxine, extracte, produse din sînge), vegetală (microorganisme, plante, părți din plante, secreții vegetale, extracte), chimică (elemente și materiale chimice existente în natură și produse chimice obținute prin modificare chimică sau prin sinteză);

premix pentru furaje cu conținut medicamentos – orice produs farmaceutic de uz veterinar preparat în prealabil în vederea fabricării ulterioare a furajelor cu conținut medicamentos;

furaje cu conținut medicamentos – orice amestec din unul sau mai multe produse farmaceutice de uz veterinar și unul sau mai multe furaje preparate pentru plasare pe piață și destinat nutriției animalelor;

produs medicamentos veterinar imunologic – produs farmaceutic de uz veterinar administrat animalelor pentru a ridica imunitatea lor activă sau pasivă ori pentru a diagnostica starea de imunitate;

produs homeopatic veterinar – produs veterinar preparat din substanțe denumite remedii homeopatice;

perioadă de așteptare – intervalul de timp dintre ultima administrare a produsului farmaceutic de uz veterinar la animale, în condiții normale de utilizare și în conformitate cu dispozițiile prezentei legi, pînă în momentul în care se obțin alimente provenite de la astfel de animale, interval necesar pentru a proteja sănătatea publică și pentru a garanta că aceste alimente nu conțin reziduuri ce depășesc limitele maxim admisibile pentru substanțele active stabilite;

nomenclator al produselor farmaceutice de uz veterinar – lista produselor farmaceutice de uz veterinar înregistrate, conform prevederilor prezentei legi, pentru producere, comercializare, import și utilizare în medicina veterinară;

produse farmaceutice de uz veterinar – medicamente veterinare, produse biologice, substanțe medicamentoase, dezinfectante, raticide, insecticide, repelenți, premixuri neîncorporate și aditivi furajeri neîncorporați.

Capitolul II

Organizarea și funcționarea serviciilor sanitar-veterinare

Articolul 3. Organizarea serviciilor sanitar-veterinare

(1) Serviciile sanitar-veterinare se organizează și funcționează ca un sistem veterinar unic și sînt structurate astfel:

- a) servicii sanitar-veterinare de stat;
- b) activități sanitar-veterinare de liberă practică.

(2) Serviciile sanitar-veterinare de stat constituie un sistem unic, fiind structurat astfel:

a) Agenția Națională pentru Siguranța Alimentelor, denumită în continuare Agenție, subordonată Guvernului, avînd următoarea structură:

- subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor, cu personalitate juridică - ca subdiviziuni ale Agenției;
- circumscripțiile teritoriale sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor de origine animală din cadrul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor, concesionate;
- posturile de control sanitar-veterinar, organizate în cadrul posturilor vamale, fără personalitate juridică, activînd în structura Agenției;

[Art.3 al.(2), lit.a) modificată prin LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

b) Centrul Republican de Diagnostic Veterinar - laboratorul național de referință în domeniul veterinar și al siguranței produselor alimentare, subordonat administrativ și tehnic Agenției;

c) serviciile veterinare din cadrul Ministerului Apărării, Ministerului Afacerilor Interne, Ministerului Justiției și al altor instituții de stat, subordonate tehnic Agenției.

(3) Activitatea sanitar-veterinară de liberă practică include asistența medicală veterinară, precum și alte activități decît cele de stat.

Articolul 4. Modul de organizare al Agenției

(1) Ministerul Agriculturii și Industriei Alimentare elaborează politica și strategiile în domeniul sanitar-veterinar și al siguranței produselor de origine animală.

(2) Agenția este autoritatea publică centrală de supraveghere sanitar-veterinară aflată în subordinea Guvernului, responsabilă de implementarea politicii și strategiilor în domeniul sanitar-veterinar și al siguranței produselor de origine animală, abilitată să organizeze, supravegheze și controleze respectarea prevederilor prezentei legi și ale altor acte normative în domeniu, precum și a prevederilor stipulate în tratatele internaționale sanitar-veterinare la care Republica Moldova este parte.

[Art.4 al.(2) modificat prin LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

(3) Agenția este condusă de un director general, numit și eliberat din funcție prin hotărâre de Guvern, la propunerea Prim-ministrului.

[Art.4 al.(3) modificat prin LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

(4) Directorul general este sprijinit în activitatea sa de un consiliu consultativ format din minimum 7 personalități recunoscute în domeniile de referință. Componenta și regulamentul de organizare și funcționare ale consiliului consultativ se aprobă prin ordinul directorului general.

(5) Regulamentul și structura Agenției se aprobă de către Guvern.

Articolul 5. Scopul și sarcinile Agenției

(1) Agenția are drept scop:

a) apărarea sănătății animalelor, protecția animalelor, prevenirea transmiterii de boli de la animale la om, realizarea siguranței produselor de origine animală destinate consumului uman, a salubrității furajelor pentru animale, protecția mediului în raport cu creșterea animalelor, identificarea și înregistrarea animalelor;

b) realizarea siguranței produselor de origine animală, de la producerea materiilor prime pînă la distribuirea lor către consumator.

(2) Agenția are următoarele sarcini:

a) organizează serviciile sanitar-veterinare de stat și stabilește necesitățile de finanțare ale acestora;

b) organizează activitățile sanitar-veterinare publice pe întregul teritoriu al țării, după o concepție unitară, pentru asigurarea sănătății animalelor, a sănătății publice veterinară, a protecției animalelor, a protecției mediului și a siguranței produselor de origine animală;

c) stabilește atribuțiile și responsabilitățile serviciilor sanitar-veterinare de stat;

d) elaborează și promovează, în colaborare cu alte autorități abilitate, cadrul legal în domeniul siguranței și calității produselor de origine animală;

e) organizează activitatea în domeniul siguranței și calității produselor de origine animală, în colaborare cu alte autorități abilitate, în limita competențelor legale;

f) realizează, în colaborare cu alte autorități abilitate, sistemul de analiză, gestionare și comunicare a riscului în domeniul siguranței și calității produselor de origine animală;

g) emite avize consultative și acordă asistență tehnică și științifică privind legislația națională și cea comunitară în domeniile care au influență directă sau indirectă asupra siguranței produselor de origine animală și a hranei pentru animale; furnizează informații independente referitoare la toate problemele existente în aceste domenii și comunică riscurile;

h) contribuie la realizarea unui nivel ridicat de protecție a vieții și sănătății publice, ținînd seama de sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și protecția mediului;

i) colectează și analizează date pentru a permite caracterizarea și monitorizarea riscurilor care au o influență directă sau indirectă asupra siguranței produselor de origine animală și a hranei pentru animale;

j) emite avize consultative care servesc drept bază științifică pentru elaborarea și adoptarea de măsuri în domeniile ce privesc obiectul său de activitate.

Articolul 6. Împuternicirile medicilor veterinari oficiali din cadrul Agenției

Medicii veterinari oficiali din cadrul Agenției au următoarele împuterniciri, cu aplicarea

lor pe întreg teritoriul țării:

a) să aibă acces liber, la prezentarea legitimației de serviciu și a delegației de control, la obiectivele prevăzute la art.18 alin.(1), precum și în alte locuri supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar, pentru a-și exercita competențele specifice;

b) să constate contravenții și să încheie procese-verbale conform prevederilor Codului contravențional al Republicii Moldova;

c) să solicite prezentarea spre verificare a documentelor ce țin de domeniul supravegherii sanitar-veterinare;

d) să dispună măsuri de protecție și restricție privind animalele vii, materialul germinativ de origine animală, produsele și subprodusele supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;

e) să efectueze controlul sanitar-veterinar și să impună măsuri de restricție privind circulația și certificarea sanitar-veterinară pentru animalele vii, materialul germinativ și produsele de origine animală aflate în obiectivele prevăzute la art.18alin.(1);

f) să recolteze probe destinate examenelor de laborator pentru depistarea factorilor de risc privind sănătatea animalelor, sănătatea publică și siguranța produselor de origine animală la obiectivele supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;

g) să ia măsuri privind punerea sub interdicție veterinară sau uciderea animalelor ori distrugerea produselor de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar în cazul programelor de eradicare a unor boli;

h) să limiteze sau să interzică comerțul, importul, producerea, punerea pe piață, exportul de animale vii, material germinativ de origine animală, produse de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar în cazul nerespectării cerințelor sanitar-veterinare;

i) să interzică sau să suspende construcția și reconstrucția încăperilor zootehnice, întreprinderilor de prelucrare a produselor de origine animală, a secțiilor, depozitelor și altor unități industriale în cazul nerespectării cerințelor sanitar-veterinare;

j) să solicite autorităților administrației publice centrale și locale aplicarea măsurilor legale în caz de necesitate sau de risc iminent pentru sănătatea animalelor, sănătatea publică, protecția animalelor și siguranța produselor de origine animală.

Articolul 7. Atribuțiile Agenției

Atribuțiile Agenției sînt următoarele:

a) organizarea activității sanitar-veterinare pe întreg teritoriul țării;

b) asigurarea realizării programelor naționale și internaționale de protecție a teritoriilor față de infiltrarea și răspîndirea bolilor infecțioase deosebit de periculoase, care necesită instituirea măsurilor de carantină, față de influențele tehnologice și alte impacturi negative asupra animalelor;

c) stabilirea necesarului de resurse financiare pentru investiții și dotații în domeniul sanitar-veterinar; formarea și utilizarea rezervei republicane de mijloace financiare de uz veterinar pentru desfășurarea unor măsuri antiepidemice și alte activități speciale;

d) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a documentelor privind proiectarea obiectivelor veterinar și zootehnice și a întreprinderilor de industrializare a materiei prime animaliere; controlul asupra respectării acestor proiecte în procesul construcției;

e) autorizarea întreprinderilor de colectare, procesare, depozitare, transport și comercializare a produselor alimentare și a materiei prime de origine animală și eliberarea autorizației sanitar-veterinare pentru dreptul de fabricare, prelucrare, transport și păstrare a produselor alimentare și materiei prime de origine animală; stabilirea unităților care nu își pot desfășura activitatea fără personal sanitar-veterinar de stat pentru exercitarea inspecției și controlului sanitar-veterinar de stat;

f) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a produselor alimentare și a materiei prime de origine animală la toate obiectivele de colectare, producere, prelucrare, depozitare, transport și comercializare a acestora;

g) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a produselor vegetale comercializate în piețe;

h) eliberarea de recomandări administrative piețelor, magazinelor, autorităților administrației publice locale, altor persoane juridice și fizice privind folosirea produselor alimentare și a materiei prime de origine animală improprii consumului uman;

i) controlul stării locurilor de comercializare a produselor alimentare, verificarea condițiilor de păstrare a acestora, controlul asupra distrugerii produselor de origine animală și vegetală improprii consumului uman și nutriției animalelor;

j) efectuarea cercetărilor de laborator în scopul diagnosticării bolilor la animale, evaluarea sanitar-veterinară a produselor alimentare și a materiei prime de origine animală în conformitate cu reglementările în vigoare;

[Art.7 lit.k) abrogată prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

l) eliberarea gratuită de avize pentru organele de asigurare privind motivele sacrificării de necesitate sau pieirii animalelor; eliberarea de avize sanitar-veterinare privind cauzele pieirii animalelor și utilizarea produselor de origine animală în scopul stabilirii gradului de culpabilitate a personalului de deservire, a specialiștilor veterinari și a altor persoane fizice și juridice;

m) crearea sistemului informatic sanitar-veterinar la scară națională;

n) elaborarea unor recomandări în domeniul sanitar-veterinar pentru autoritățile administrației publice, instituții, precum și pentru persoanele fizice și juridice;

o) expertiza, omologarea și înregistrarea medicamentelor de uz veterinar;

p) monitorizarea sănătății publice veterinare; organizarea și controlul activităților sanitar-veterinare;

q) reprezentarea intereselor țării în domeniul medicinei veterinare în organismele internaționale și în cadrul colaborării cu serviciile veterinare ale altor țări;

r) organizarea activității în domeniul siguranței și calității produselor de origine animală; elaborarea și promovarea, în colaborare cu alte autorități abilitate, a cadrului legal și a sistemului de analiză, gestionare și comunicare a riscului în domeniu;

s) contribuția la dezvoltarea cercetării în domeniul medicinei veterinare și transpunerea în practică a realizărilor ei și a experienței avansate în domeniu în coordonare cu Institutul Științifico-Practic de Biotehnologii în Zootehnie și Medicină Veterinară; acordarea consultanței și asistenței științifice și tehnice privind nutriția animală, ținând seama de prevederile legislației naționale și comunitare; emiterea avizelor științifice privind sănătatea și bunăstarea animalelor și, împreună cu Ministerul Sănătății, a avizelor privind produsele de origine animală modificate genetic, privind regimul de obținere, testare, utilizare și comercializare a organismelor modificate genetic prin tehnici de biotehnologie modernă, precum și a produselor rezultate din acestea;

t) coordonarea activităților privind evaluarea și comunicarea riscului din punctul de vedere al siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;

u) realizarea managementului riscului din punctul de vedere al siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;

v) dirijarea sistemului rapid de alertă în domeniul siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;

w) implementarea și controlul trasabilității produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;

x) sesizarea organului de licențiere privind încălcările depistate, cu anexarea actelor de constatare.

**Articolul 8. Împuternicirile medicilor veterinari oficiali
din cadrul subdiviziunilor teritoriale pentru
siguranța alimentelor**

(1) Medicii veterinari oficiali din cadrul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor dispun de împuternicirile stipulate la art.6 lit.a)-i) în condițiile stabilite de Agenție pe teritoriul raionului/municipiului respectiv.

(2) Medicii veterinari oficiali din cadrul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța

alimentelor sînt în drept să solicite autorităților administrației publice a raionului/municipiului respectiv aplicarea măsurilor legale în caz de necesitate sau de risc iminent pentru sănătatea animalelor, sănătatea publică, protecția animalelor și siguranța produselor de origine animală.

Articolul 9. Atribuțiile subdiviziunilor teritoriale
pentru siguranța alimentelor

Subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor au următoarele atribuții:

- a) organizarea activității sanitar-veterinare pe întreg teritoriul raionului/municipiului;
- b) asigurarea realizării programelor naționale și internaționale de protecție a teritoriilor față de infiltrarea și răspîndirea bolilor infecțioase deosebit de periculoase (care necesită instituirea măsurilor de carantină), față de influențele tehnologice și alte impacturi negative asupra animalelor în condițiile stabilite de Agenție;
- c) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a documentelor privind proiectarea obiectivelor veterinare și zootehnice și a întreprinderilor de industrializare a materiei prime animaliere; controlul asupra respectării acestor proiecte în procesul construcției;
- d) autorizarea întreprinderilor de colectare, procesare, depozitare, transport și comercializare a materiei prime și produselor de origine animală și eliberarea autorizației sanitar-veterinare pentru dreptul de fabricare, prelucrare, transport și păstrare a produselor și materiei prime de origine animală;
- e) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a produselor și a materiei prime de origine animală la toate obiectivele de colectare, producere, prelucrare, depozitare, transport și comercializare a acestora; eliberarea gratuită a autorizațiilor de folosire și prelucrare a produselor și materiei prime de origine animală;
- f) efectuarea expertizei sanitar-veterinare a produselor vegetale comercializate în piețe;
- g) eliberarea de recomandări administrative piețelor, magazinelor, autorităților administrației publice locale, persoanelor fizice și juridice privind folosirea produselor și a materiei prime de origine animală impropriei consumului uman;
- h) controlul stării locurilor de comercializare a producției de origine animală, verificarea condițiilor de păstrare a acesteia, controlul asupra distrugerii produselor de origine animală și vegetală impropriei consumului uman și nutriției animalelor;
- i) efectuarea cercetărilor de laborator în scopul diagnosticării bolilor la animale, evaluarea sanitar-veterinară a produselor și a materiei prime de origine animală în conformitate cu reglementările în vigoare;
- j) controlul privind respectarea cerințelor sanitar-veterinare în procesul permutărilor, exportului și importului animalelor, produselor și materiei prime de origine animală, precum și al furajului;
- k) eliberarea gratuită de avize pentru organele de asigurare privind motivele sacrificării de necesitate sau pieirii animalelor; eliberarea de avize sanitar-veterinare privind cauzele pieirii animalelor și utilizarea produselor de origine animală în scopul stabilirii gradului de culpabilitate a personalului de deservire, a specialiștilor veterinari și a altor persoane fizice și juridice;
- l) elaborarea unor recomandări în domeniul sanitar-veterinar pentru autoritățile administrației publice locale, instituții, precum și pentru persoanele fizice și juridice.

Articolul 10. Obligațiile specialiștilor veterinari

(1) Medicii veterinari oficiali au următoarele obligații principale:

- a) să dispună aplicarea prevederilor legislației sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor de origine animală, să controleze respectarea acestora și să efectueze activitățile sanitar-veterinare de stat ce intră în responsabilitatea lor;
- b) să dispună măsurile necesare pentru apărarea și îmbunătățirea sănătății animalelor, protecția sănătății publice veterinare, protecția animalelor, mediului și realizarea siguranței produselor de origine animală și să supravegheze aplicarea acestora de către persoanele fizice și juridice;
- c) să dispună fără întârziere, pînă la clarificarea oricăror suspiciuni, măsurile necesare

referitoare la apariția unei boli sau a unui element de risc în raport cu sănătatea animalelor, sănătatea publică, protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală;

d) să dispună măsurile necesare pentru precizarea cauzelor îmbolnăvirilor și să controleze executarea măsurilor specifice în vederea controlului și eradicării bolilor transmisibile ale animalelor și zoonozelor;

e) să asigure controlul produselor și subproduselor de origine animală destinate consumului uman, precum și al celor ce nu sînt destinate acestui scop, al furajelor, materiilor furajere, premixurilor, zooforturilor, concentratelor proteino-vitamino-minerale sau vitamino-minerale, aditivilor furajeri utilizați în nutriția animalelor ori ca hrană pentru animalele de companie, precum și al produselor medicinale veterinare în toate fazele de producere, depozitare, colectare, achiziție, transport, procesare, intermediere, punere pe piață, distribuție, comercializare și al celor ce fac obiectul importului, exportului și comerțului;

f) să participe la cursuri de instruire în domeniul sanitar-veterinar și al siguranței produselor de origine animală.

(2) În exercitarea profesiei, medicii veterinari de liberă practică au următoarele obligații:

a) să anunțe de urgență autoritatea sanitar-veterinară despre orice suspiciune privind apariția unei boli supuse notificării obligatorii, conform legii, precum și a oricărui risc privind sănătatea animalelor, sănătatea publică veterinară, bunăstarea și protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală;

b) să ia măsurile de urgență prevăzute de lege pentru a preveni și a opri difuzarea unor boli transmisibile ale animalelor sau a oricărui risc de natură să afecteze sănătatea animalelor și sănătatea publică veterinară, protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală;

c) să participe, la solicitarea subdiviziunii teritoriale pentru siguranța alimentelor sau, după caz, a Agenției, la acțiunile de eradicare a unor boli transmisibile ale animalelor sau la cele de control în cazul izbucnirii unor boli transmisibile emergente pentru Republica Moldova;

d) să țină și să păstreze, pentru o perioadă stabilită de Agenție, un registru privind activitatea desfășurată și evidența modului de prescriere, distribuire și utilizare a produselor medicinale veterinare, a aditivilor furajeri și a furajelor medicamentate.

(3) Medicii veterinari de liberă practică împuterniciți își exercită obligațiile conform contractului încheiat cu subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor corespunzătoare.

(4) Felcerii și tehnicienii veterinari își exercită obligațiile conform celor stabilite de Agenție, în funcție de domeniul de activitate.

(5) Numărul unităților de personal sanitar-veterinar propriu fiecărei subdiviziuni teritoriale pentru siguranța alimentelor se aprobă prin ordinul directorului general al Agenției, luîndu-se în considerare numărul și componența specifică ale animalelor, precum și numărul și amplasarea obiectivelor supuse supravegherii veterinare.

Articolul 11. Activitatea de colaborare

(1) În vederea realizării activităților sanitar-veterinare de stat, Agenția colaborează cu autoritățile administrației publice centrale și locale, cu asociațiile și patronatele din domeniul agrar și industria farmaceutică, cu reprezentanții societății civile și cu organizațiile internaționale din domeniul sanitar-veterinar.

(2) Agenția, împreună cu Serviciul de Supraveghere de Stat a Sănătății Publice al Ministerului Sănătății, centralizează, prin Sistemul Rapid de Alertă, toate cazurile ce afectează siguranța produselor alimentare și pun în pericol sănătatea publică. De asemenea, Agenția notifică autorităților cu responsabilități în domeniu situațiile respective și, împreună cu acestea, aplică, după caz, măsurile necesare pentru soluționarea și înlăturarea riscurilor.

(3) Agenția, împreună cu Serviciul de Supraveghere de Stat a Sănătății Publice al Ministerului Sănătății:

- a) aplică măsurile privind respectarea normelor igienico-sanitare pentru prevenirea toxiinfecțiilor alimentare și zoonozelor;
 - b) efectuează anchete epidemiologice în cazul apariției unor toxiinfecții alimentare sau zoonoze;
 - c) informează consumatorii privind siguranța produselor de origine animală și nonanimală, privind modalitățile de prevenire a toxiinfecțiilor și a zoonozelor.
- (4) Autoritățile cu funcții de supraveghere și control în domeniul circuitului alimentar vor asigura schimbul de date în cadrul sistemului informatic interinstituțional.

Capitolul III

Activitatea sanitar-veterinară

Articolul 12. Profesiunea de medic veterinar

Profesiunea de medic veterinar se exercită de către orice persoană care posedă diplomă de medic veterinar, obținută în Republica Moldova sau în alte state, precum și de către orice cetățean străin stabilit pe teritoriul Republicii Moldova, care posedă diplomă de medic veterinar sau alte acte care atestă această calificare, obținute în afara Republicii Moldova, similare cu cele moldovenești și echivalate oficial, conform legii.

Articolul 13. Activitatea sanitar-veterinară de stat

Activitatea sanitar-veterinară de stat este desfășurată de către autoritatea sanitar-veterinară competentă și include exercitarea supravegherii sanitar-veterinare de stat pe întreg teritoriul țării.

Articolul 14. Activitatea sanitar-veterinară de liberă practică

(1) Activitatea sanitar-veterinară de liberă practică este desfășurată de către orice subiect al antreprenoriatului privat.

(2) Activitățile sanitar-veterinare de liberă practică sînt exercitate de către medici veterinari atestați în condițiile legii.

[Art.14 al.(2) în redacția LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

(3) Agenția poate da în folosință sau concesiona medicilor veterinari de liberă practică împrumuturi clădiri, spații, dotări și alte mijloace tehnico-materiale din circumscripțiile sanitar-veterinare și clinicile veterinare, precum și unele activități sanitar-veterinare de stat, pentru desfășurarea activității sanitar-veterinare de liberă practică. Modul și procedura de concesionare a acestor obiective se aprobă prin hotărîre de Guvern.

[Art.14 al.(3) modificat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

(4) În caz de necesitate, Agenția poate angaja prin contract, prin ordinul directorului general, medici veterinari de liberă practică pentru efectuarea unor activități sanitar-veterinare de stat întru lichidarea unor boli contagioase majore.

(5) Activitățile sanitar-veterinare strategice sînt efectuate de către medici veterinari de liberă practică în baza unui contract încheiat cu Agenția.

[Art.14 al.(5) în redacția LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

(6) Unitățile de producere, colectare, procesare, depozitare, transport și comercializare a materiei prime și a produselor de origine animală sînt supuse obligatoriu supravegherii sanitar-veterinare de stat de către medicii veterinari de liberă practică împrumuturi, care efectuează și expertiza sanitar-veterinară a materiei prime și produselor de origine animală și sînt angajați prin contract de către subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor. Plata pentru serviciile prestate de medicii veterinari de liberă practică împrumuturi se achită, de către unitățile menționate, la subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor conform tarifelor stabilite prin lege.

(7) Modul de organizare și desfășurare a supravegherii sanitar-veterinare de stat de către medicii veterinari de liberă practică împrumuturi la unitățile specificate la alin.(6) se aprobă prin hotărîre de Guvern.

[Art.14 al.(8) abrogat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

[Art.14 al.(8¹) abrogat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

[Art.14 al.(9) abrogat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

Articolul 15. Activitățile sanitar-veterinare concesionate

(1) Lista activităților sanitar-veterinare strategice, care fac obiectul concesiunii, cuprinde:

a) activități de supraveghere sanitar-veterinară a bolilor la animale și a zoonozelor aflate pe lista Oficiului Internațional de Epizootii;

b) activități imunoprofilactice;

c) lucrări de decontaminare, dezinfecție, deratizare, de necesitate.

(2) Activitățile sanitar-veterinare strategice menționate la alin.(1) sînt stabilite anual prin ordinul directorului general al Agenției, iar concesionarea acestora se face în baza contractelor de concesiune încheiate între Agenție și medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, al căror termen nu va depăși 5 ani.

(3) Condițiile de bază ale contractelor de concesiune sînt stabilite prin hotărîre de Guvern.

(4) Agenția, prin subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor, controlează modul și efectuarea la timp a activităților sanitar-veterinare de stat concesionate și reziliază contractele de concesiune în cazul în care se constată încălcări ale clauzelor contractuale ce pot constitui un risc pentru sănătatea umană, cea a animalelor și pentru calitatea și inofensivitatea produselor de origine animală.

(5) Medicii veterinari de liberă practică împuterniciți care activează în întreprinderile menționate la art.14 alin.(6) își desfășoară activitatea în coordonare și sub conducerea medicului veterinar oficial pe a cărui rază de activitate (circumscripție) se află obiectivul respectiv.

(6) Agenția stabilește, cu cel puțin 2 luni înainte de sfîrșitul fiecărui an, acțiunile sanitar-veterinare de stat ce urmează a fi concesionate în anul următor către medicii veterinari de liberă practică împuterniciți, indicînd termenele de realizare a acestora.

Articolul 16. Felcerii și tehnicienii veterinari

Felcerii veterinari și tehnicienii veterinari își desfășoară activitățile numai sub conducerea unui medic veterinar, care îi angajează în funcție de numărul de animale aflate sub supravegherea sa, conform normelor aprobate prin hotărîre de Guvern.

Capitolul IV

Obligațiile și responsabilitățile persoanelor fizice și juridice în domeniul sanitar-veterinar.

Autorizarea sanitar-veterinară

Articolul 17. Obligațiile persoanelor fizice și juridice

(1) Persoanele fizice și juridice sînt obligate:

a) să anunțe autoritatea sanitar-veterinară competentă despre începerea sau sistarea activităților supuse controlului sanitar-veterinar;

b) să asigure sprijinul necesar autorităților sanitar-veterinare pentru exercitarea atribuțiilor și responsabilităților acestora;

c) să anunțe fără întârziere autoritatea sanitar-veterinară competentă și autoritatea administrației publice locale despre orice suspiciune de îmbolnăvire sau orice îmbolnăvire a animalelor, iar pînă la sosirea medicului veterinar, să izoleze animalele bolnave, moarte, ucise ori sacrificate, fiind interzisă folosirea sau comercializarea cărnii și a altor produse și subproduse provenite de la acestea, fără aprobarea autorității sanitar-veterinare;

d) să anunțe autoritatea sanitar-veterinară competentă, în termenele stabilite de normele sanitar-veterinare, despre intrarea/ieșirea de animale în/din exploatații, înstrăinarea și dobîndirea de animale, dispariția, moartea, sacrificarea de animale, precum și despre orice alte fapte privind mișcarea animalelor;

e) să sprijine autoritățile sanitar-veterinare în efectuarea acțiunilor sanitar-veterinare de

interes public;

f) să prezinte animalele pentru efectuarea acțiunilor sanitar-veterinare de interes public la locul, data și ora stabilite de medicul veterinar oficial sau de medicul veterinar de liberă practică împuternicit de pe raza localității respective;

g) să respecte măsurile legale stabilite de autoritatea sanitar-veterinară competentă;

h) să anunțe autoritatea sanitar-veterinară competentă despre mișcarea sau transportul animalelor vii, produselor și materialului germinativ de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;

i) să prezinte autorității sanitar-veterinare competente, la solicitarea acesteia, în original sau copii, documentele și certificatele ce însoțesc animalele vii, produsele și materialul germinativ de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;

j) să respecte interdicțiile și restricțiile legale stabilite de autoritatea sanitar-veterinară competentă privind activitățile prevăzute la art.1;

k) să pună pe piață, să importe, să exporte și să comercializeze numai animale vii, produse și material germinativ de origine animală pentru care, dacă acestea au fost tratate cu produse care generează reziduuri, au fost respectate perioadele de așteptare sau de întrerupere;

l) să respecte măsurile legale de interdicție și restricție pentru produsele de uz veterinar, pentru produsele și materiile utilizate în nutriția animalelor și pentru unele substanțe interzise sau neautorizate spre administrare animalelor ori spre a fi folosite în relație cu produsele de origine animală;

m) să pună la dispoziția autorității sanitar-veterinare competente animale vii, produse și material germinativ de origine animală, produse de uz veterinar, deșeuri și subproduse de origine animală care nu sînt destinate consumului uman, de asemenea agenți patogeni de origine animală, produse și materii prime utilizate în nutriția animalelor sau alte materii și produse ce pot influența starea de sănătate a animalelor, în vederea examinării și testării acestora, pentru depistarea unor substanțe interzise sau neautorizate pentru utilizare în scopuri sanitar-veterinare;

n) să aplice normele sanitar-veterinare privind cerințele de zooigienă, de protecție și bunăstare a animalelor, de reproducție și utilizare rațională a animalelor, precum și măsurile suplimentare stabilite de autoritatea sanitar-veterinară competentă;

o) să aplice măsurile sanitar-veterinare pentru prevenirea bolilor la animale, precum și pentru controlul și eradicarea sau prevenirea difuzării acestora în afara focarului de infecție;

p) să păstreze, în limite de timp stabilite de autoritatea sanitar-veterinară competentă, certificatele și documentele ce atestă sau certifică starea de sănătate a animalelor vii, a produselor și materialului germinativ de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar;

q) să permită accesul liber, permanent și nerestricționat al medicilor veterinari oficiali și al celor împuterniciți pentru efectuarea controalelor, inspecțiilor, verificărilor și examinărilor la obiectivele prevăzute la art.18 alin.(1);

r) să ofere medicilor veterinari oficiali și celor împuterniciți asistența necesară în timpul controalelor, inspecțiilor, verificărilor și examinărilor pe care aceștia le întreprind pentru realizarea obiectivelor, atribuțiilor și responsabilităților lor.

(2) Măsurile instituite de medicii veterinari oficiali în exercitarea atribuțiilor lor sînt obligatorii pentru toate persoanele fizice și juridice care desfășoară activități ce intră în competența serviciilor sanitar-veterinare.

Articolul 18. Autorizarea sanitar-veterinară

a obiectivelor agenților economici

(1) Funcționarea exploatațiilor de animale, a fermelor de carantină, a celor cu animale de vînat, parcurilor, rezervațiilor naționale și grădinilor zoologice, pășunilor și taberelor de vară, aglomerărilor temporare de animale, stațiilor de incubație a ouălor, unităților de asistență sanitar-veterinară, precum și a unităților care produc, depozitează, colectează, transportă, procesează, intermediază, pun pe piață, importă, exportă sau comercializează

animale vii, material germinativ și produse alimentare destinate consumului uman, produse medicinale de uz veterinar, deșeuri, produse de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman sau agenți patogeni de origine animală, produse și materii prime utilizate în nutriția animalelor ori alte materii și produse ce pot influența starea de sănătate a animalelor este permisă numai dacă acestea sînt autorizate de către autoritatea sanitar-veterinară competentă, în condițiile legii.

[Art.18 al.(1) modificat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

(2) Mijloacele de transport care transportă animale vii și produse supuse controlului sanitar-veterinar vor fi autorizate anual de către autoritatea sanitar-veterinară competentă.

(3) Autoritatea sanitar-veterinară competentă autorizează obiectivele prevăzute la alin.(1) numai dacă acestea îndeplinesc cerințele sanitar-veterinare în vigoare și au contracte încheiate cu medicii veterinari de liberă practică împuterniciți.

(4) Obiectivele prevăzute la alin.(1) care practică activități de export vor fi autorizate, în condițiile legii, de către autoritatea publică centrală de supraveghere sanitar-veterinară.

(5) Eliberarea autorizațiilor, avizelor și certificatelor sanitar-veterinare se efectuează contra plată, conform tarifelor stabilite prin lege, cu indicarea serviciilor și a actului.

(6) Pentru obținerea autorizației sanitar-veterinare, agenții economici vor depune o cerere la Agenție sau la subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor după caz, la care vor anexa copiile de pe următoarele documente:

- a) certificatul de înregistrare a întreprinderii;
- b) titlul de proprietate sau contractul încheiat pentru arenda spațiului.

(7) Autorizația sanitar-veterinară se eliberează într-un termen ce nu va depăși 20 de zile din data depunerii cererii de către solicitant în cazul în care obiectivul răspunde cerințelor sanitar-veterinare din domeniul respectiv.

(8) Alocarea terenurilor, proiectarea și construcția complexelor de creștere a animalelor, întreprinderilor avicole, combinatelor de carne și a altor întreprinderi de industrializare a materiei prime animaliere și depozitare a produselor de origine animală se face cu avizul Agenției sau al subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor.

(9) Avizul prevăzut la alin.(8) se eliberează într-un termen ce nu va depăși 20 de zile din data depunerii cererii de către solicitant. La cererea de obținere a avizului, solicitantul va anexa copiile de pe următoarele documente:

- a) certificatul de înregistrare a întreprinderii;
- b) titlul de autentificare a dreptului deținătorului de teren.

Articolul 18¹. Eliberarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare

(1) Pentru obținerea autorizației sanitar-veterinare de funcționare, agenții economici vor depune la subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor o cerere, al cărei model este prezentat în anexa nr. 2, la care se anexează următoarele documente (în copii și în original):

- a) certificatul de înregistrare de stat a întreprinderii;
- b) titlul de proprietate sau contractul pentru folosința spațiului;
- c) actul de angajare a medicilor veterinari de liberă practică, atestați în condițiile legii, la unitățile care asigură asistență sanitar-veterinară, care produc, depozitează, comercializează produse farmaceutice și alte produse de uz veterinar și la unitățile de industrializare a cărnii și a laptelui, unități specificate în anexa nr. 6.

[Art.18¹ al.(1), lit.c) modificată prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

(2) În cerere se indică fiecare activitate pentru care se solicită autorizație.

(3) Solicitarea altor documente decît cele prevăzute la alin. (1) nu se admite.

(4) Referatul tehnic prin care se propune neautorizarea va fi motivat, indicîndu-se condițiile de autorizare, stabilite prin normele sanitar-veterinare referitoare la domeniul de activitate solicitat, pe care unitatea supusă autorizării nu le îndeplinește.

(5) În cazul în care sînt întrunite toate condițiile stabilite pentru autorizare, în termen de pînă la 5 zile de la expirarea termenului specificat la art. 18 alin. (9), autoritatea competentă teritorială eliberează solicitantului autorizația sanitar-veterinară de funcționare al cărei model este prezentat în anexa nr. 4. În cazul în care după expirarea termenului respectiv nu este dat niciun răspuns, autorizarea se consideră efectuată în conformitate cu procedura aprobării tacite, reglementată de Legea nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător și de Legea nr. 160 din 22 iulie 2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

(6) Costul autorizației sanitar-veterinare de funcționare este stabilit prin Legea nr. 160 din 22 iulie 2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

(7) Pentru orice modificări ulterioare ale procesului tehnologic, pentru modernizarea, extinderea ori schimbarea profilului de activitate se impune solicitarea eliberării de noi autorizații sanitar-veterinare de funcționare.

(8) Procedura de eliberare a autorizației sanitar-veterinare pentru mijloacele de transport care transportă animale vii și produse supuse controlului sanitar-veterinar este similară cu procedura de eliberare a autorizației sanitar-veterinare de funcționare.

Articolul 18². Suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare

(1) În cazul în care unitatea nu corespunde condițiilor de autorizare stabilite prin normele sanitar-veterinare, autoritatea teritorială competentă suspendă autorizația sanitar-veterinară de funcționare.

(2) Suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare se efectuează în baza ordonanței de suspendare a autorizației sanitar-veterinare de funcționare al cărei model este prezentat în anexa nr. 5. Ordonanța se întocmește în 2 exemplare și se emite în baza referatului tehnic întocmit de către medicul veterinar oficial competent conform modelului prezentat în anexa nr. 3.

(3) În toate cazurile, suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare se efectuează doar pentru activitățile care nu îndeplinesc condițiile de autorizare.

(4) Suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare este precedată de transmiterea unui avertisment în formă scrisă conducerii unității în care se indică condițiile de autorizare pe care aceasta nu le îndeplinește. Din momentul transmiterii avertismentului, unității i se acordă un termen de 20 de zile pentru înlăturarea neconformităților, iar în cazul neînlăturării acestora, autorizația sanitar-veterinară se suspendă.

(5) Suspendarea autorizației sanitar-veterinare de funcționare se efectuează cu adresarea ulterioară în instanța de judecată a autorității competente teritoriale care a dispus suspendarea, conform art. 17 din Legea nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător.

(6) În cazul în care unitatea a încălcat prevederile normelor sanitar-veterinare în partea ce nu ține de condițiile de autorizare sanitar-veterinară, față de ea se aplică sancțiune contravențională.

(7) După înlăturarea neconformităților care au stat la baza suspendării autorizației sanitar-veterinare, conducătorul unității poate cere revocarea ordonanței de suspendare a autorizației sanitar-veterinare. Revocarea ordonanței de suspendare se efectuează în baza referatului tehnic întocmit de către medicul veterinar oficial competent, prin care se confirmă că unitatea corespunde condițiilor de autorizare.

Articolul 18³. Avizul de coordonare a documentației tehnice

(1) Selectarea terenurilor, proiectarea și construcția complexelor de creștere a animalelor, întreprinderilor avicole, combinatelor de carne și a altor întreprinderi de industrializare a materiei prime animaliere și de depozitare a produselor de origine animală se fac cu avizul Agenției sau al subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor.

(2) Avizul prevăzut la alin. (1) se eliberează, în baza principiului ghișeului unic,

autorității executive a administrației publice locale într-un termen ce nu va depăși 10 zile de la data depunerii cererii de către aceasta. În cazul în care după expirarea termenului respectiv nu este dat niciun răspuns, avizul se consideră eliberat în conformitate cu procedura aprobării tacite.

Capitolul V

Cerințele sanitar-veterinare privind sănătatea animalelor și materialul germinativ de origine animală

Articolul 19. Identificarea animalelor

(1) Agenția pune în aplicare, la nivel național, un sistem unic de identificare și înregistrare a animalelor, care să asigure trasabilitatea animalelor și a materialului germinativ de origine animală în corelație directă cu sistemul de etichetare și marcare utilizat pentru produsele și subprodusele obținute de la acestea.

(2) Agenția este registratorul și subregistratorul Sistemului Informațional Automatizat „Registru de Stat al Animalelor”, responsabil de eliberarea formularelor de mișcare.

[Art.19 al.(2) în redacția LP227 din 23.09.16, MO369-378/28.10.16 art.753]

[Art.19 al.(2) modificat prin LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

(3) Mișcarea internă, importul, tranzitul, exportul, punerea pe piață și comerțul cu animale vii se efectuează în baza documentelor de mișcare prevăzute la art.9 și 10 din Legea nr.231-XVI din 20 iulie 2006 privind identificarea și înregistrarea animalelor.

(4) În vederea certificării sanitar-veterinare a mișcării animalelor și a aplicării conceptului de zonare și regionalizare, subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor definesc sau califică starea de sănătate a animalelor aflate în obiectivele prevăzute la art.18 alin.(1) și zonele sau regiunile epidemiologice din Republica Moldova în raport cu bolile specifice ale animalelor, stabilite de Agenție pe baza Programului acțiunilor strategice de supraveghere, profilaxie și combatere a bolilor la animale, de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om și de protecție a mediului, în condițiile prevăzute de legislația sanitar-veterinară și pentru siguranța sanitar-veterinară a produselor de origine animală.

(5) Centrul Republican de Diagnostic Veterinar monitorizează situația stării de sănătate a animalelor aflate în obiectivele prevăzute la art.18 alin.(1), precum și situația zonelor și regiunilor epidemiologice stabilite ca urmare a certificării sanitar-veterinare prevăzute la alin.(4).

Articolul 20. Mișcarea animalelor și a produselor de origine animală

(1) Comerțul, importul, circulația internă, tranzitul și exportul de animale vii și material germinativ de origine animală se realizează în baza certificatelor sanitar-veterinare, care se eliberează de medicii veterinari oficiali în baza următoarelor condiții:

- a) respectarea strictă de către medicii veterinari a regulilor etice și profesionale;
- b) neadmiterea includerii în certificatele sanitar-veterinare a unor date ce nu sînt autentificate de către medicul veterinar oficial care eliberează certificatele;
- c) respectarea cerințelor internaționale privind principiile de elaborare și întocmire a certificatelor sanitar-veterinare.

(2) Agenția stabilește țările și unitățile pentru importul în Republica Moldova de animale vii, produse și material germinativ de origine animală, în funcție de situația epizootică și respectarea cerințelor sanitar-veterinare.

(3) Materialul germinativ de origine animală trebuie să fie produs în unități specializate, autorizate de autoritatea sanitar-veterinară centrală din țara de origine.

(4) Colectarea, prelucrarea și depozitarea materialului germinativ de origine animală se efectuează de echipe specializate, autorizate de Agenție.

Articolul 21. Măsuri speciale de protecție

În procesul comerțului, tranzitului sau importului de animale vii, material germinativ, produse și subproduse de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar, Agenția dispune, în anumite cazuri, luarea unor măsuri speciale de protecție

împotriva oricărui risc de natură să afecteze sănătatea animalelor, sănătatea publică, protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală.

Articolul 22. Anunțarea, declararea și notificarea
suspiciunii de boală. Instituirea sistemului
informatic sanitar-veterinar

(1) Agenția stabilește cerințele sanitar-veterinare pentru anunțarea, declararea, notificarea internă și internațională a oricărei suspiciuni de boală sau îmbolnăvire.

(2) Sînt exceptate de la obligația anunțării și notificării cazurile de îmbolnăvire provocate în scopul producerii de biopreparate sau pentru efectuarea de cercetări științifice ori testări ale unor produse medicinale veterinare.

(3) Depistarea bolilor transmisibile ale animalelor este realizată prin efectuarea acțiunilor de supraveghere sanitar-veterinară activă și pasivă în vederea stabilirii incidenței și prevalenței acestora.

(4) Pentru prevenirea difuzării bolilor transmisibile prin mișcarea animalelor vii, materialului germinativ, produselor și subproduselor de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar, Agenția elaborează norme sanitar-veterinare care se aprobă de către Guvern.

[Art.22 al.(4) modificat prin LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

(5) Agenția stabilește și actualizează lista bolilor transmisibile ale animalelor care sînt supuse declarării și notificării oficiale, precum și a celor supuse carantinei de necesitate, diferențiate în funcție de gravitatea bolii, gradul de difuzibilitate, particularitățile modului și ale căilor de transmitere a acesteia, precum și de implicațiile economico-sociale.

(6) Proprietarilor de animale sacrificate, ucise sau altfel afectate în urma lichidării focarelor de boli transmisibile li se acordă despăgubiri în condiții care se stabilesc prin hotărîre de Guvern.

(7) Agenția întocmește documentația necesară pentru obținerea statutului de țară sau zonă liberă, ori oficial liberă, de boli transmisibile și dispune aplicarea măsurilor pentru menținerea acestui statut.

(8) Agenția realizează zonarea și regionalizarea teritoriului Republicii Moldova în funcție de bolile prevăzute la alin. (5).

(9) Sînt interzise vaccinările profilactice, cu excepția celor prevăzute de Programul acțiunilor strategice de supraveghere, profilaxie și combatere a bolilor la animale, de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om și de protecție a mediului.

(10) În cazul unui risc deosebit pentru sănătatea animalelor, Agenția dispune efectuarea unor vaccinări de necesitate sau a altor vaccinări profilactice decît cele prezentate în programul menționat la alin.(9).

(11) Agenția instituie Sistemul informatic sanitar-veterinar, care va cuprinde:

a) sistemul informațional INTRANET - pentru gestionarea în formă actualizată a exploatațiilor de animale și a întreprinderilor, unităților, instituțiilor ce formează serviciile sanitar-veterinare și a celor ce sînt supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar, de asemenea, pentru comunicarea uzuală rapidă între autoritățile sanitar-veterinare competente;

b) sistemul informațional pentru identificarea și înregistrarea animalelor în vederea comunicării între baza centrală de date și bazele subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor;

c) sistemul informațional pentru notificarea și supravegherea sanitar-veterinară privind bolile transmisibile ale animalelor și zoonozele;

d) sistemul informațional rapid de alertă, care va face legătura între Agenție și autoritățile sanitar-veterinare, pe de o parte, și alte autorități ce au competențe în domeniul siguranței produselor de origine animală de orice fel, pe de altă parte;

e) sistemul informațional pentru monitorizarea mișcării interne a animalelor;

f) sistemul informațional privind monitorizarea activităților de import, export și tranzit al produselor supuse supravegherii sanitar-veterinare și controlului sanitar-veterinar.

(12) Informarea publicului privind rapoartele de activitate ale Agenției se efectuează prin

intermediul paginii web specializate, pe care sînt amplasate:

- a) informații de utilitate publică referitoare la organizarea, funcționarea și procesele decizionale privind supravegherea sanitar-veterinară;
- b) lista întreprinderilor autorizate din punct de vedere sanitar-veterinar să efectueze operații de import/export al animalelor vii și al produselor de origine animală;
- c) informații privind situația epizootică în țară și în țările vecine;
- d) alte informații, în conformitate cu prevederile Acordului privind aplicarea măsurilor sanitare și fitosanitare, Acordului privind obstacolele tehnice în calea comerțului și ale Convenției Națiunilor Unite împotriva corupției, la care Republica Moldova este parte.

Articolul 23. Colectarea și nimicirea cadavrelor

Consiliile locale asigură colectarea și nimicirea cadavrelor de animale ce nu pot fi ridicate de unitățile de ecarisaj, organizează acțiuni de strîngere a cîinilor fără stăpîn, asigurînd aplicarea în acest scop a tehnicilor admise de normele sanitar-veterinare în vigoare, amenajează și întrețin locurile de depozitare a resturilor menajere, potrivit normelor sanitar-veterinare.

Capitolul VI

Cerințele sanitar-veterinare privind circulația produselor și subproduselor de origine animală

Articolul 24. Circulația produselor și subproduselor

(1) Comerțul, importul, producerea, punerea pe piață și exportul de produse și subproduse de origine animală supuse supravegherii sanitar-veterinare și controlului sanitar-veterinar, destinate consumului uman, se realizează pe baza cerințelor sanitar-veterinare elaborate de Agenție și aprobate prin hotărîre de Guvern.

(2) Produsele și subprodusele de origine animală destinate consumului uman sau utilizate în alte scopuri pot fi puse pe piață, importate sau exportate numai dacă au fost supuse inspecțiilor și controalelor sanitar-veterinare și dacă au fost obținute de la animale care:

a) nu au făcut obiectul unor restricții din motive sanitar-veterinare; sau

b) au făcut obiectul unor restricții din motive sanitar-veterinare, dar:

- au fost marcate cu o marcă specială în acest sens;

- au fost tratate sau procesate printr-o metodă adecvată pentru inactivarea sau nimicirea agentului cauzal.

(3) Circulația internă, importul, exportul și comerțul cu produse și subproduse de origine animală destinate consumului uman sînt supuse certificării sanitar-veterinare.

(4) Cerințele sanitar-veterinare, condițiile și modul de efectuare a certificării sanitar-veterinare, precum și competențele de certificare pentru operațiunile prevăzute la alin. (1) se elaborează de Agenție.

(5) Materiile prime pentru obținerea produselor de origine animală destinate consumului uman trebuie să respecte următoarele cerințe:

a) să fie sigure pentru sănătatea oamenilor, sănătatea animalelor și pentru mediu;

b) să provină de la animale ce se conformează cu cerințele de sănătate și au fost supuse inspecției și controalelor sanitar-veterinare înainte și după sacrificare;

c) să fie obținute, colectate, achiziționate, depozitate, transportate, puse pe piață, comercializate, distribuite și vîndute în condiții care să prevină orice risc pentru sănătatea oamenilor, sănătatea animalelor și pentru mediu;

d) să fie etichetate și marcate de către medicul veterinar oficial la locul de producere a acestora cu o marcă de sănătate ce conține numărul de autorizare al întreprinderii de origine, care trebuie înscris și pe documentele veterinare ce însoțesc fiecare mișcare a acestor produse.

(6) Agenția stabilește, prin ordinul directorului general, lista țărilor și a întreprinderilor din aceste țări sau a unor părți ale acestora din care se autorizează importul de produse și subproduse de origine animală destinate consumului uman pe teritoriul Republicii Moldova.

(7) Fiecare unitate de transport care transportă mărfuri supuse controlului sanitar-veterinar de stat, fiecare tip de produs sau lot de marfă supus controlului sanitar-veterinar de

stat trebuie să fie însoțit de certificat sanitar-veterinar în original, emis la locul de expediție a mărfii, care să corespundă cerințelor și standardelor internaționale și naționale ale Republicii Moldova. Certificatul sanitar-veterinar se eliberează pe suport de hârtie sau în format electronic, cu aplicarea semnăturii digitale, eliberată de Centrul de certificare a cheilor publice al autorităților administrației publice.

[Art.24 al.(7) modificat prin LP110 din 19.06.14, MO178-184/11.07.14 art.419]

Articolul 25. Mișcarea subproduselor de origine animală
ce nu sînt destinate consumului uman, a altor
deșeuri, materiale și agenți patogeni de origine
animală

(1) Comerțul, importul, exportul și orice mișcare internă a subproduselor de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman, a altor deșeuri animale, a agenților patogeni de origine animală, precum și a produselor prelucrate obținute din procesarea subproduselor de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman, se realizează cu respectarea cerințelor sanitar-veterinare și a cerințelor specifice pentru siguranța sanitar-veterinară a produselor de origine animală.

(2) Schimbul de agenți patogeni și de material patologic de origine animală se realizează numai între unități de învățămînt superior medical veterinar, institute veterinare, laboratoare sanitar-veterinare, unități și instituții de cercetare sanitar-veterinare, unități ce produc preparate imunologice, kituri și reagenți de diagnostic, care sînt autorizate de Agenție pentru a desfășura astfel de activități, conform cerințelor sanitar-veterinare specifice, elaborate de Agenție și aprobate prin hotărîre de Guvern.

(3) Subprodusele de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman sau alte deșeuri animale, precum și produsele prelucrate obținute din procesarea subproduselor de origine animală ce nu sînt destinate consumului uman pot fi colectate, depozitate, transportate, procesate, fabricate, incinerate, coincinerate sau supuse oricărui alt proces de neutralizare cu respectarea cerințelor sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor specifice, prevăzute de normele sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor de origine animală, elaborate de Agenție și aprobate prin hotărîre de Guvern.

(4) Produsele și subprodusele menționate la alin.(3) sînt supuse inspecției și controalelor sanitar-veterinare conform cerințelor sanitar-veterinare și pentru siguranța produselor specifice, în scopul prevenirii de boli la animale și oameni, precum și pentru prevenirea contaminării mediului.

(5) Agenția elaborează și pune în aplicare, anual, un plan de monitorizare a deșeurilor de origine animală și organizează realizarea controalelor sanitar-veterinare ale acestora.

Capitolul VII

Cerințele sanitar-veterinare privind protecția sănătății publice veterinare

Articolul 26. Cerințele sanitar-veterinare privind materiile
prime și fabricarea produselor de origine
animală

(1) Materiile prime de origine animală sînt admise pentru procesare și industrializare numai după efectuarea expertizei sanitar-veterinare și obținerea avizului din partea serviciilor veterinare de stat, ce atestă că acestea sînt conforme cu cerințele sanitar-veterinare în domeniu.

(2) Autoritățile sanitar-veterinare competente au puterea legală de a dispune întreruperea fabricării de produse de origine animală neconforme cerințelor sanitar-veterinare specifice pînă la remedierea deficiențelor, remediere certificată de medicul veterinar oficial care are în supraveghere și sub control sanitar-veterinar întreprinderea respectivă, de a retrage de pe fluxul tehnologic, din depozitele distribuitorilor sau din rețeaua de vînzare cu amănuntul produsele respective și de a dispune, după efectuarea unor investigații de laborator, dacă este necesar, utilizarea acestora în alte scopuri (industriale) sau distrugerea sub supraveghere sanitar-veterinară oficială.

(3) Agenții economici din industria alimentară care procesează materii prime și produse de origine animală trebuie să elaboreze și să pună în aplicare un plan de autocontroale ale proceselor de fabricație, organizate pentru fiecare fază sau etapă de producție pentru siguranța procesării sau industrializării, de asemenea, trebuie să înregistreze și să păstreze la dispoziția medicului veterinar oficial rezultatele acestora și să transmită distribuitorilor certificatul de calitate al acestor produse, întocmit în baza autocontroalelor și a examinărilor oficiale efectuate pentru fiecare lot pe prelevările efectuate de medicul veterinar oficial.

Articolul 27. Programul național de supraveghere și monitorizare a reziduurilor

(1) Agenția, împreună cu Ministerul Sănătății, elaborează și pune în aplicare Programul național de supraveghere și monitorizare a reziduurilor și a altor contaminanți la animale vii, produse și subproduse de origine animală și asigură controlul realizării acestuia.

(2) Agenția elaborează cerințele sanitar-veterinare privind producerea, comercializarea și utilizarea pe teritoriul Republicii Moldova a substanțelor hormonale, tireostatice, beta agoniste și a altora similare, precum și a substanțelor ce constituie contaminanți pentru produsele de origine animală.

(3) Agenția, împreună cu Ministerul Sănătății, elaborează cerințe sanitar-veterinare specifice pentru supravegherea și monitorizarea unor substanțe și reziduuri conținute în animale vii, în produsele și subprodusele de origine animală destinate consumului uman.

(4) Agenția transmite organismelor internaționale informații din domeniul sanitar-veterinar național, conform obligațiilor asumate.

Articolul 28. Controlul zoonozelor

(1) Agenția stabilește și pune în aplicare, prin intermediul autorităților sanitar-veterinare competente, cerințele sanitar-veterinare pentru supravegherea, prevenirea și controlul zoonozelor.

(2) Agenția are responsabilitatea supravegherii, prevenirii și controlului zoonozelor în raport cu sănătatea animalelor și cu produsele și subprodusele de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar.

(3) Agenția, împreună cu Ministerul Sănătății, stabilește limitele maxime admise de reziduuri de produse medicinale de uz veterinar la animale vii și în produsele de origine animală provenite de la animale tratate cu astfel de produse medicinale.

Articolul 29. Măsurile de protecție față de izbucnirea bolilor notificabile, declarabile și supuse carantinei

(1) Agenția va elabora și va prezenta spre aprobare Guvernului reglementări normative referitoare la măsurile de protecție față de izbucnirea unor boli pe teritoriul unor țări cu care Republica Moldova realizează comerț cu animale vii, produse și subproduse supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar și care pot constitui un risc iminent pentru sănătatea animalelor sau a oamenilor, precum și măsurile de protecție ale țărilor - parteneri comerciale ale Republicii Moldova, atunci când pe teritoriul acestora este declarată o boală a animalelor ce constituie un risc pentru comerțul cu animale vii, material germinativ de origine animală, produse și subproduse supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar.

(2) Agenția elaborează și pune în aplicare Programul acțiunilor strategice de supraveghere, profilaxie și combatere a bolilor la animale, de prevenire a transmiterii bolilor de la animale la om și de protecție a mediului, revizuit anual și aprobat prin ordinul directorului general.

(3) Agenția elaborează programul de necesitate și alertă pentru unele boli din lista Oficiului Internațional de Epizootii, aprobat prin ordinul directorului general al Agenției și pus în aplicare de subdiviziunea teritorială pentru siguranța alimentelor.

(4) Agenția elaborează și pune în aplicare, prin intermediul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor, programe naționale de eradicare a unor boli ce evoluează pe teritoriul Republicii Moldova, de prevenire și control al unor boli emergente sau exotice pentru populațiile de animale, programe aprobate prin ordinul directorului general al

Agenției.

(5) Agenția va pune în aplicare norme ce reglementează măsurile de supraveghere și control în raport cu mișcarea internă, importul, exportul și tranzitul de animale vii, material germinativ de origine animală, produse și subproduse supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar.

(6) În cazul măsurilor ce se aplică pentru lichidarea rapidă a unor focare de boli la animale, autoritățile sanitar-veterinare competente dispun sacrificarea pe loc sau într-un abator stabilit de acestea ori uciderea animalelor.

(7) În cazurile menționate la alin.(6), proprietarilor de animale sacrificate sau ucise, ori care au fost afectați în alt mod, li se acordă despăgubiri al căror quantum se stabilește la prețul pieței, la data la care au avut loc aceste acțiuni, prin hotărâre de Guvern.

(8) Asigurarea financiară a programelor de supraveghere, prevenire, control și eradicare a bolilor la animale, precum și a celor de necesitate și alertă, se realizează de la bugetul de stat, prin intermediul Agenției.

(9) Pentru conlucrarea instituțiilor administrației publice centrale și locale în vederea controlului unor boli emergente pentru populațiile de animale din Republica Moldova, Guvernul, prin intermediul Agenției, instituie comisii antiepidemice excepționale - republicană, raionale și locale, ale căror componență și atribuții se stabilesc prin hotărâre de Guvern.

Capitolul VIII

Importul, tranzitul și exportul mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat

Articolul 30. Importul, tranzitul și exportul mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat

(1) Supravegherea sanitar-veterinară a mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat aflate în regim de import, tranzit sau export se efectuează la posturile de control sanitar-veterinar, organizate în cadrul posturilor vamale.

(2) – *abrogat.*

(3) Agenția elaborează cerințele sanitar-veterinare privind organizarea și funcționarea posturilor de control sanitar-veterinar al mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat, de asemenea, procedura și durata de efectuare a inspecțiilor și controalelor.

(4) Posturile de control sanitar-veterinar al mărfurilor supuse controlului sanitar-veterinar de stat aflate în regim de import, tranzit sau export activează în interacțiune cu alte servicii, locul amplasării lor fiind stabilit de Guvern.

Articolul 31. Carantina profilactică

Animalele provenite din import se supun, în mod obligatoriu, carantinei profilactice pe o perioadă de maximum 30 de zile, în locuri izolate și special amenajate, autorizate de subdiviziunile teritoriale pentru siguranța alimentelor, care permit introducerea animalelor în aceste locuri numai după verificarea îndeplinirii cerințelor sanitar-veterinare specifice.

Articolul 32. Obligațiile suplimentare ale Agenției

(1) Dacă în procesul vămării medicul veterinar oficial depistează boli transmisibile la animale sau există suspiciunea acestora ori un risc de altă natură ce poate pune în pericol sănătatea animalelor, sănătatea publică veterinară, protecția animalelor, protecția mediului și siguranța produselor de origine animală, întregul lot al mărfii supuse controlului sanitar-veterinar de stat se returnează către țara de origine, iar dacă această măsură nu este posibilă, Agenția, în comun cu organele vamale, dispune distrugerea lotului, sacrificarea forțată a animalelor și prelucrarea ulterioară sau tratamentul imediat al acestora, precum și al obiectelor și materialelor aferente.

(2) În situațiile prevăzute la alin.(1), Agenția notifică măsurile dispuse autorității sanitar-veterinare centrale din țara exportatoare.

Articolul 33. Intrarea și ieșirea mărfurilor

(1) Organele vamale nu trebuie să permită intrarea (sub formă de tranzit sau de import)

sau ieșirea de pe teritoriul Republicii Moldova (sub formă de export sau de tranzit) a mijloacelor ce transportă animale vii, material germinativ, produse și subproduse de origine animală supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar dacă acestea nu au primit avizul de liberă trecere din partea medicului veterinar oficial de la postul respectiv de control sanitar-veterinar organizat în cadrul postului vamal. Avizul de liberă trecere se eliberează pe suport de hârtie sau în format electronic, cu aplicarea semnăturii digitale, eliberată de Centrul de certificare a cheilor publice al autorităților administrației publice. Pentru a primi avizul menționat, agenții economici depun următoarele documente:

[Art.33 al.(1) modificat prin LP110 din 19.06.14, MO178-184/11.07.14 art.419]

a) certificatul sanitar-veterinar;

[Art.33 al.(1), lit.b) abrogată prin LP110 din 19.06.14, MO178-184/11.07.14 art.419]

c) după caz, certificatul de calitate;

[Art.33 al.(1), lit.d) abrogată prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

c) certificatul de calitate, dacă acesta este emis de către producător;

[Art.33 al.(1), lit.c) în redacția LP110 din 19.06.14, MO178-184/11.07.14 art.419]

(2) Documentele menționate la alin. (1) se vor prezenta de către agenții economici pe suport de hârtie sau în format electronic, cu aplicarea semnăturii digitale, eliberată de Centrul de certificare a cheilor publice al autorităților administrației publice.

[Art.33 al.(2) introdus prin LP110 din 19.06.14, MO178-184/11.07.14 art.419; alineatul unic devine alineatul (1)]

[Art.33¹ abrogat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

[Art.33¹ modificat prin LP181 din 22.07.16, MO265-276/19.08.16 art.577]

[Art.33¹ modificat prin LP110 din 19.06.14, MO178-184/11.07.14 art.419]

Articolul 34. Proceduri de export/import

(1) Exportul de animale vii, material germinativ de origine animală, produse și subproduse supuse supravegherii sanitar-veterinare și controlului sanitar-veterinar se realizează în condiții similare importului, la care se adaugă respectarea condițiilor sanitar-veterinare de sănătate a animalelor, certificarea sanitar-veterinară solicitată de țara importatoare și existența notificării de acceptare a importului din partea acesteia și din partea autorităților veterinare competente ale țărilor de tranzit.

(2) Operațiunile de import, export și tranzit de animale vii, material germinativ de origine animală, produse și subproduse supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar pot fi efectuate numai dacă s-a făcut o notificare prealabilă prin sistemul informațional TRACES cu cel puțin 24 de ore înainte de operațiunea de import, export sau tranzit.

[Art.34 al.(2) în redacția LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

(3) Importul, exportul și tranzitul animalelor de companie sau decorative, al animalelor și produselor ori subproduselor destinate unor scopuri științifice, expozițiilor, cadourilor se efectuează în baza certificatelor sanitar-veterinare.

(4) Returnarea forțată a unor mărfuri exportate supuse supravegherii și controlului sanitar-veterinar se poate realiza în cazul în care animalele, produsele și subprodusele implicate sînt însoțite de certificate sanitar-veterinare sau alte documente cu care au fost exportate.

(5) Autoritățile sanitar-veterinare nu poartă răspundere pentru cauzarea unor daune agentului economic ca urmare a expirării termenului de valabilitate sau al celui de durabilitate, determinată de respingerea și returnarea transportului sau reținerea acestuia pentru realizarea procedurilor vamale în cazul nerespectării de către agentul economic a cerințelor sanitar-veterinare legale.

Capitolul IX

Cerințele sanitar-veterinare privind protecția

**și asigurarea bunăstării animalelor și cele privind
produsele medicinale veterinare**

Articolul 35. Cerințele sanitar-veterinare privind
protecția și asigurarea bunăstării animalelor

(1) Proprietarii, deținătorii sau îngrijitorii de animale au obligația să respecte și să aplice cerințele sanitar-veterinare și alte norme privind adăpostirea și îngrijirea animalelor din exploatații, grădini, parcuri zoologice și rezervații ori din aglomerările temporare de animale sau pe perioada pășunatului, în scopul respectării cerințelor fiziologice și de comportament ale acestora, potrivit cerințelor sanitar-veterinare în domeniul protecției și asigurării bunăstării animalelor.

(2) Agenția elaborează cerințele sanitar-veterinare pentru protecția animalelor de fermă, a animalelor în timpul transportului, în timpul sacrificării sau uciderii, a animalelor utilizate în scopuri de cercetare, de experimentare sau de diagnostic, a animalelor din grădinile și parcurile zoologice, rezervații, a animalelor sălbatice, a animalelor de companie și de serviciu, a animalelor de competiție, a animalelor din aglomerările temporare de animale, a animalelor din speciile pe cale de dispariție și controlează conformitatea cu aceste cerințe.

(3) Agenția, în colaborare cu organizațiile neguvernamentale din domeniu, va lua măsurile necesare pentru respectarea cerințelor sanitar-veterinare prevăzute la alin. (2).

Articolul 36. Fabricarea și utilizarea furajelor
și materialelor furajere

(1) Agenția elaborează cerințele sanitar-veterinare pentru producerea, testarea, autorizarea, depozitarea, transportul, comercializarea, utilizarea, importul, tranzitul, exportul și comerțul cu furaje, materiale furajere, premixuri, zooforturi, aditivi furajeri, furaje complete, furaje suplimentare, furaje combinate, alte materiale și produse utilizate în furajarea și nutriția animalelor.

(2) Agenția exercită, prin intermediul subdiviziunilor teritoriale pentru siguranța alimentelor, controlul de stat privind calitatea, salubritatea, modul de producere, depozitare și distribuție a materialelor furajere menționate la alin.(1), precum și a furajelor medicamentate și a hranei destinate pentru animalele de companie.

(3) Producerea, importul, comerțul și exportul materialelor furajere menționate la alin.(1), precum și al furajelor medicamentate și al hranei destinate pentru animalele de companie, se efectuează doar în baza avizului Agenției. Avizul se va elibera într-un termen ce nu va depăși 20 de zile, în baza cererii solicitantului, a certificatului de înregistrare a întreprinderii și a mostrei de produs.

(4) Controlul materialelor furajere menționate la alin.(1) se realizează prin controlul documentelor, al respectării cerințelor sanitar-veterinare menționate la alin.(1) și prin prelevări de probe, în vederea efectuării examenului de laborator de către medicul veterinar oficial pe a cărui rază de activitate și sub ale cărui supraveghere și control sanitar-veterinar se află întreprinderea, conform unui program național de supraveghere a materialelor furajere menționate la alin.(1), elaborat de Centrul Republican de Diagnostic Veterinar și aprobat prin ordinul directorului general al Agenției.

(5) În cazul în care materialele furajere nu sînt conforme cu cerințele sanitar-veterinare menționate la alin.(1), deficiența fiind depistată prin controalele specificate la alin.(2), medicul veterinar oficial responsabil de supravegherea și controlul sanitar-veterinar la întreprinderea respectivă dispune interzicerea procesului de producție pentru lotul în cauză pînă la remedierea neconformității, probată prin documente oficiale și examene de laborator, de asemenea, poate solicita retragerea lotului din stoc, din depozite sau din unitățile de industrializare și comercializare angro sau cu amănuntul și stabilirea destinației acestora, implicînd chiar distrugerea acestuia atunci cînd există un risc major pentru sănătatea animalelor sau pentru mediu.

(6) Agenția stabilește lista substanțelor interzise spre utilizare în furajarea animalelor, precum și nivelurile maxim admise de produse medicinale veterinare utilizate pentru furajele medicamentate, controlul respectării acestora fiind realizat de medicii veterinari

oficiali, responsabili de supravegherea și controlul sanitar-veterinar la unitățile și exploatațile de animale ce utilizează materialele furajere menționate la alin.(1).

[Art.36 al.(6) modificat prin LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

(7) Agenția întocmește lista oficială a aditivilor furajeri, a zooforturilor, premixurilor și concentratelor proteino-vitamo-minerale sau vitamo-minerale ce pot fi utilizate și introduse în furaje, materiale furajere, furaje combinate, furaje complete și furaje suplimentate, care este aprobată prin ordinul directorului general și publicată oficial.

(8) Este interzisă administrarea produselor hormonale, a substanțelor tireostatice, beta agoniste și a anabolizantelor la animalele producătoare de produse de origine animală pentru alte scopuri decât tratamentele specifice domeniului de reproducție și patologiei reproducției. Controlul respectării acestei dispoziții legale se exercită de către medicii veterinari oficiali, prin consultarea documentelor și a registrelor de tratamente și a evidențelor la nivelul producătorilor, furnizorilor ori distribuitorilor de astfel de produse.

(9) Furajele medicamentate se produc numai în conformitate cu rețeturile emise de un medic veterinar, se livrează numai persoanelor fizice sau juridice indicate în rețetă, în cantitățile indicate în aceasta și pe baza indicațiilor de utilizare și de păstrare formulate de medicul veterinar care le-a prescris.

(10) Agenția întocmește și face publică lista întreprinderilor ce produc, depozitează, comercializează, intermediază sau distribuie materialele furajere menționate la alin.(1), listă aprobată și modificată prin ordinul directorului general al Agenției. Fiecare din întreprinderile menționate se află sub supravegherea sanitară și controlul medicului veterinar oficial pe a cărui rază de activitate este localizată.

Articolul 37. Stabilirea cerințelor sanitar-veterinare
privind fabricarea și utilizarea produselor
medicinale veterinare

(1) Agenția elaborează și prezintă spre aprobare Guvernului cerințele sanitar-veterinare pentru testarea, omologarea, înregistrarea, producerea, depozitarea, transportul, comercializarea, utilizarea, importul, exportul și comerțul cu produse medicinale veterinare.

(2) Agenția întocmește și actualizează, prin ordinul directorului general, lista unităților autorizate sanitar-veterinar care fabrică produse medicinale veterinare, precum și lista fabricanților și distribuitorilor autorizați să aibă în posesie substanțe active cu proprietăți anabolice, antiinfecțioase, antiparazitare, antiinflamatorii, hormonale sau psihotrope, care pot fi folosite la fabricarea produselor medicinale veterinare.

(3) Agenția întocmește și actualizează, prin ordinul directorului general, lista produselor medicinale veterinare autorizate, a perioadelor de așteptare și întrerupere, precum și a interdicțiilor privind utilizarea unora dintre aceste produse.

(4) Agenția elaborează și pune în aplicare un program de farmacovigilență.

Articolul 37¹. Înregistrarea produselor farmaceutice
de uz veterinar

(1) Înregistrarea produselor farmaceutice de uz veterinar se efectuează de către Agenție în baza deciziei Comisiei Medicamentelor Veterinare.

(2) Produsele farmaceutice de uz veterinar pot fi comercializate, utilizate în medicina veterinară și importate numai după înregistrarea lor în Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar, avînd certificat de înregistrare, eliberat în conformitate cu prevederile prezentei legi, al cărui model este prezentat în anexa nr. 11.

(3) Certificatul de înregistrare se eliberează pentru produsele farmaceutice de uz veterinar care îndeplinesc condițiile de calitate, eficacitate și siguranță.

(4) Solicitant al înregistrării produsului/produselor farmaceutice de uz veterinar poate fi producătorul autohton persoană juridică care deține autorizație sanitar-veterinară de funcționare sau producătorul străin, autorizat potrivit legislației din țara de origine, cu reprezentanță în Republica Moldova, precum și distribuitorul oficial al producătorilor străini care dețin autorizație sanitar-veterinară de funcționare.

[Art.37¹ al.(4) modificat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

(5) În scopul asigurării cu produse farmaceutice de uz veterinar necesare în cazuri deosebite (epizootii, epidemii, cataclisme ori situații de alertă declarate oficial), în absența analogilor sau substituenților pe piața farmaceutică, Agenția permite importul de produse farmaceutice de uz veterinar neînregistrate în Republica Moldova, dar înregistrate în țara de origine.

(6) Agenția:

a) va elabora regulamentul privind normele și protocoalele analitice, farmacotoxicologice și clinice referitoare la testarea produselor farmaceutice de uz veterinar, care va fi aprobat prin hotărâre de Guvern;

b) va aproba Regulile de bună practică în laborator, Regulile de bună practică în clinică, Regulile de bună practică farmaceutică.

Articolul 37². Inițierea procedurii de înregistrare

a produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) Pentru inițierea procedurii de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar, solicitantul înaintează Centrului Republican de Diagnostic Veterinar documentația administrativă normativă tehnică completă, conform alin. (2), și următoarele materiale în vederea efectuării expertizei de laborator:

a) eșantioane de produs finit, prezentate în ambalajele ce urmează a fi plasate pe piață și utilizate în medicina veterinară în cantitățile necesare pentru a permite verificarea parametrilor de calitate înscrși în specificația de calitate și conform metodelor prezentate în documentația chimică, farmaceutică și biologică;

b) substanțe de referință internaționale sau naționale, reactivi adiționali, după caz.

(2) Documentația administrativă normativă tehnică se prezintă în limba de stat, în limba rusă sau engleză și trebuie să conțină:

a) cererea solicitantului care cuprinde informația despre denumirea și adresa juridică a acestuia, datele de identificare ale producătorului produsului farmaceutic de uz veterinar, locul producerii și denumirea comercială a produsului;

b) copia autorizației de fabricație, semnată de solicitant, precum și autorizația sanitar-veterinară de funcționare;

[Art.37² al.(2), lit.b) modificată prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

[Art.37² al.(2), lit.b) modificată prin LP160 din 07.07.16, MO306-313/16.09.16 art.647]

c) dovada că solicitantul are la dispoziție serviciile unei persoane calificate – medic veterinar sau farmacist;

d) în cazul cererii de înregistrarea produsului farmaceutic de uz veterinar de import – copia documentului ce atestă dreptul producătorului de a fabrica produse farmaceutice de uz veterinar, precum și copia documentului de înregistrare a produsului de uz veterinar în țara de origine sau un document emis de autoritatea competentă din țara de origine ce atestă faptul că produsul respectiv este permis pentru producere, comercializare și/sau o scrisoare oficială ce denotă că produsul respectiv nu se supune înregistrării în țara de origine;

e) modelul prospectului și al etichetei produsului finit, în limba de stat;

f) documentația normativă tehnică a produsului farmaceutic de uz veterinar, care va conține în mod obligatoriu:

– compoziția calitativă și cantitativă a tuturor constituenților produsului farmaceutic de uz veterinar, precum și denumirea internațională nebrețată;

– diagrama (ori schema) fluxului tehnologic, pentru produsele farmaceutice autohtone;

– indicații terapeutice, contraindicații și avertizări privind reacțiile adverse;

– doza recomandată pentru diferite specii de animale cărora le este destinat produsul farmaceutic de uz veterinar, forma farmaceutică, modul și calea de administrare, precum și perioada de valabilitate propusă;

– motivele pentru care sînt necesare măsuri de precauție și de siguranță ce trebuie luate pentru depozitarea produsului farmaceutic de uz veterinar, pentru administrarea acestuia la animale și pentru eliminarea deșeurilor, precum și indicarea riscurilor potențiale pe care le-ar putea prezenta produsul farmaceutic de uz veterinar pentru mediu, pentru sănătatea publică și a animalelor, pentru plante;

– indicarea perioadei de așteptare pentru produsele medicinale destinate animalelor de fermă;

– descrierea metodelor de testare utilizate de fabricant;

– rezultatele testelor farmaceutice (fizico-chimice, biologice sau microbiologice), testelor de siguranță și testelor pentru reziduuri, testelor preclinice și clinice, testelor privind evaluarea riscurilor potențiale prezentate de produsul medicinal asupra mediului;

– particularitățile clinice, și anume: specii-țintă, indicații de utilizare, cu specificarea speciilor-țintă, contraindicații, avertizări speciale pentru fiecare specie-țintă, precauții speciale pentru utilizare, inclusiv precauții speciale pentru persoana care administrează produsul medicinal animalelor, reacții adverse (frecvență și gravitate), utilizare în timpul gestației, lactației sau ouatului, interacțiuni cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiuni, doza și calea de administrare, supradoza (simptome, proceduri de urgență), dacă este cazul, perioade de așteptare pentru diferite alimente, inclusiv cele pentru care perioada de așteptare este zero;

– particularități farmaceutice, și anume: lista excipientelor, incompatibilități majore, perioada de valabilitate după reconstituirea produsului medicinal, dacă este cazul, sau atunci cînd ambalajul primar este deschis pentru prima dată, precauții speciale pentru depozitare, pentru natura și compoziția ambalajului primar, precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse.

(3) Solicitarea altor documente decît cele prevăzute la alin. (2) nu se admite.

(4) Taxa pentru expertiza corespunzătoare la înregistrarea produselor farmaceutice de uz veterinar, stabilită conform legii, se achită dacă expertiza preventivă a dosarului a stabilit că documentația administrativă normativă tehnică este completă.

(5) Expertiza preventivă a documentației administrative normative tehnice se efectuează de către specialiștii Centrului Republican de Diagnostic Veterinar și constă în verificarea existenței tuturor documentelor prevăzute la alin. (2), repartizării lor în ordinea corespunzătoare, existenței mostrelor de produs finit, a substanțelor de referință, a impurităților și produselor de degradare, după caz.

(6) Expertiza preventivă a documentației administrative normative tehnice se efectuează în termen de pînă la 5 zile de la data depunerii. În cazul în care documentația administrativă normativă tehnică și materialele prezentate de solicitant nu corespund prevederilor prezentei legi, solicitantul este informat în scris în termen de 2 zile de la data verificării dosarului înaintat.

(7) În cazul în care nu sînt necesare completări la documentația administrativă normativă tehnică depusă, dată a înaintării acesteia se consideră data prezentării la Centrul Republican de Diagnostic Veterinar. Perioada de timp prevăzută pentru finalizarea procedurii de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar este de pînă la 2 luni de la data achitării taxei stabilite în lege.

Articolul 37³. Verificarea și evaluarea în procesul de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) În cazul în care este acceptată, documentația administrativă normativă tehnică se repartizează experților pentru investigații de laborator.

(2) În cazul survenirii unor neclarități pe marginea documentației administrative normative tehnice sau a mostrelor de produs final după expertiza preventivă, experții care efectuează investigațiile, prin intermediul conducerii Centrului Republican de Diagnostic Veterinar, înaintează solicitantului înregistrării un demers, în care acestuia i se indică clar ce

urmează să prezinte în scopul finalizării investigațiilor corespunzătoare.

(3) Dacă solicitantul înregistrării produsului farmaceutic de uz veterinar nu prezintă integral materialele solicitate conform art. 372 alin. (2) sau în termen de până la 6 luni de la data primirii demersului din partea Centrului Republican de Diagnostic Veterinar, conform alin. (2) al prezentului articol, procedura de înregistrare a produsului în cauză încetează.

(4) Experții responsabili ai Centrului Republican de Diagnostic Veterinar verifică metodele de control descrise în documentația administrativă normativă tehnică și efectuează investigațiile de laborator ale produsului farmaceutic de uz veterinar, în urma cărora eliberează buletinul analizei calității produsului, precum și emit un raport conform alin. (5).

(5) Procesul de evaluare a documentației administrative normative tehnice se finalizează cu emiterea de către experții Centrului Republican de Diagnostic Veterinar, după caz, a unui raport final, cu recomandarea de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar sau cu respingerea argumentată a înregistrării acestuia.

(6) În cazul în care au fost necesare completări ale documentației administrative normative tehnice, perioada de timp pentru finalizarea procedurii de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar se prelungește cu intervalul de timp în care au fost transmise completările și au fost efectuate evaluările suplimentare.

Articolul 37⁴. Examinarea și evaluarea fluxului tehnologic de fabricarea produsului farmaceutic de uz veterinar

(1) Pe parcursul perioadei de evaluare, experții pot solicita producătorului efectuarea unei inspecții la locul de producție și/sau a unei inspecții la locul/locurile de desfășurare a testărilor clinice.

(2) După examinarea și evaluarea fluxului tehnologic de fabricare a produsului farmaceutic de uz veterinar se întocmește raportul corespunzător, care se eliberează solicitantului. Ca urmare a examinării fluxului tehnologic de fabricație, solicitantul poate obține și certificatul de bună practică de fabricație (GMP).

[Art.37⁴ al.(2) în redacția LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

(3) Copia raportului privind examinarea și evaluarea fluxului tehnologic de fabricare a produsului farmaceutic de uz veterinar se anexează la documentația ce servește drept bază pentru eliberarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar.

[Art.37⁴ al.(3) modificat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.10.17]

Articolul 37⁵. Eliberarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar

(1) Buletinul analizei calității produsului farmaceutic de uz veterinar și rapoartele de evaluare ale experților Centrului Republican de Diagnostic Veterinar, împreună cu documentația administrativă normativă tehnică, se transmit Comisiei Medicamentelor Veterinare în scopul analizei aspectului corespunderii produsului farmaceutic de uz veterinar cerințelor în vigoare și al emiterii deciziei privind admiterea sau respingerea înregistrării acestuia.

(2) În baza deciziei Comisiei Medicamentelor Veterinare, directorul Agenției emite un ordin cu privire la înregistrarea produsului farmaceutic de uz veterinar în Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar și solicitantului i se eliberează certificatul de înregistrare ce conține datele de identificare ale produsului în cauză.

(3) Documentația care a servit drept bază pentru eliberarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar și copia lui se păstrează în arhiva Centrului Republican de Diagnostic Veterinar o perioadă de 15 ani de la data expirării termenului de valabilitate al acestui certificat.

(4) Responsabil de înscrierea și radierea produsului farmaceutic de uz veterinar în/din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar este Centrul Republican de

Diagnostic Veterinar.

(5) Certificatul de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar se eliberează în termen de 10 zile. În cazul în care după expirarea termenului respectiv nu este dat niciun răspuns, autorizarea se consideră efectuată în conformitate cu procedura aprobării tacite, reglementată de Legea nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător și de Legea nr. 160 din 22 iulie 2011 privind reglementarea prin autorizare a activității de întreprinzător.

(6) Dovada achitării plății se face în momentul eliberării certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar.

Articolul 37⁶. Respingerea înregistrării produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) Comisia Medicamentelor Veterinare poate respinge înregistrarea unui produs farmaceutic de uz veterinar în cazul în care verificarea documentației administrative normative tehnice și a expertizei de laborator constată că:

- a) balanța risc-beneficiu a produsului este nefavorabilă în condițiile de utilizare;
- b) produsul nu are efect terapeutic ori solicitantul nu are suficiente dovezi pentru astfel de efecte în ceea ce privește speciile de animale care urmează să fie tratate;
- c) nu este precizată compoziția calitativă sau cea cantitativă a produsului;
- d) perioada de așteptare recomandată de solicitant nu este suficientă pentru a asigura că alimentele obținute de la animalul tratat nu conțin reziduuri ce ar putea constitui un pericol pentru sănătatea consumatorului sau că nu este justificată pe deplin;
- e) eticheta sau prospectul propus de producător nu corespunde prevederilor prezentei legi;
- f) produsul este prezentat spre vânzare pentru o utilizare ce a fost interzisă în baza altor reglementări;
- g) reactivii biologici pentru diagnostic „in vitro” nu sînt probați la parametrii de calitate ai produsului sau nu sînt demonstrați suficient de către producător.

(2) În cazul respingerii înregistrării produselor farmaceutice de uz veterinar, membrii Comisiei Medicamentelor Veterinare întocmesc un raport justificativ și, în termen de 5 zile de la ședință, îl transmit solicitantului înregistrării.

(3) În termen de pînă la 30 de zile de la data primirii raportului de respingere, solicitantul, prin justificări detaliate, poate contesta raportul de respingere a înregistrării la Agenție.

(4) Termenul de examinare a contestației este de pînă la 10 zile de la data primirii contestației.

Articolul 37⁷. Reînregistrarea produsului farmaceutic de uz veterinar

(1) Produsul farmaceutic de uz veterinar se reînregistrează, la cererea titularului, în legătură cu modificarea denumirii ori a componentei lui.

(2) Documentația administrativă normativă tehnică, înaintată pentru reînregistrare, se depune la Centrul Republican de Diagnostic Veterinar.

(3) Etapele procedurii de reînregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar sînt identice cu etapele statuate în procedura de înregistrare a acestui produs.

(4) În cazul cînd nu s-au produs modificări în ceea ce privește parametrii din specificația de calitate și metodologia de control față de documentația prezentată la înregistrarea anterioară, cînd produsul farmaceutic de uz veterinar nu a fost rebutat niciodată la etapa de import, controlul de laborator al acestuia nu se efectuează.

Articolul 37⁸. Suspendarea și retragerea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar

(1) Agenția decide asupra suspendării temporare a certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar, cu radierea lui din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar, în cazul în care producătorul a schimbat oricare dintre datele cuprinse în documentația administrativă normativă tehnică depusă pentru

înregistrarea acestuia fără notificarea Centrului Republican de Diagnostic Veterinar.

(2) Suspendarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar se efectuează cu adresarea ulterioară în instanța de judecată a autorității sanitar-veterinare competente teritoriale, care a dispus suspendarea, conform art. 17 al Legii nr. 235-XVI din 20 iulie 2006 cu privire la principiile de bază de reglementare a activității de întreprinzător.

(3) Suspendarea certificatului de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar încetează când titularul certificatului de înregistrare înlătură circumstanțele ce au servit drept temei pentru suspendare, prin acceptarea de către Comisia Medicamentelor Veterinare a modificărilor de date cuprinse în documentația administrativă normativă tehnică depusă pentru înregistrare ce au servit drept temei pentru suspendare.

(4) În vederea protejării sănătății animalelor, Agenția poate interzice folosirea pe teritoriul Republicii Moldova a unui produs farmaceutic de uz veterinar înregistrat conform prezentei legi care, prin expertiza corespunzătoare, s-a dovedit a fi ofensiv, radiindu-l din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar.

(5) Agenția retrage certificatul de înregistrare a produsului farmaceutic de uz veterinar și radiază produsul din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar în cazul:

- a) apariției unor efecte adverse severe sau a altor proprietăți dăunătoare;
- b) când producătorul sau titularul certificatului de înregistrare solicită radierea.

(6) Agenția informează în scris titularul certificatului de înregistrare despre radierea produsului farmaceutic de uz veterinar din Nomenclatorul de stat al produselor farmaceutice de uz veterinar în termen de până la 5 zile de la data luării deciziei privind retragerea certificatului de înregistrare.

Articolul 37⁹. Cerințe la fabricarea produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) Fabricarea produselor farmaceutice de uz veterinar are loc numai în cazul deținerii autorizației sanitar-veterinare de funcționare, eliberată, conform prevederilor prezentei legi, producătorilor autohtoni.

(2) Autorizația menționată la alin. (1) va fi solicitată pentru fabricarea produselor farmaceutice de uz veterinar, precum și pentru diferitele procese de divizare, de ambalare sau de reambalare.

(3) Producătorul de produse farmaceutice de uz veterinar trebuie să îndeplinească următoarele cerințe:

a) să aibă la dispoziție, pentru fabricarea produselor farmaceutice de uz veterinar, un număr suficient de clădiri adecvate, echipament tehnic și instalații de control utilizate la fabricarea, controlul și depozitarea produselor respective;

b) să dispună de serviciile a cel puțin unei persoane calificate care deține o diplomă de calificare, acordată la încheierea unui curs universitar în domeniul farmaceuticii sau al medicinei veterinare, și să prezinte dovada că are cunoștințele necesare pentru fabricarea și controlul produselor farmaceutice de uz veterinar, precum și să aibă experiență practică, dobândită, pe parcursul a cel puțin 2 ani, în una sau în mai multe întreprinderi producătoare, autorizate în activitățile de analiză calitativă a produselor medicinale, de analiză cantitativă a substanțelor active, de testare și control, necesare pentru asigurarea calității produselor farmaceutice de uz veterinar.

(4) Titularul autorizației sanitar-veterinare de funcționare este obligat:

a) să distribuie produsele farmaceutice de uz veterinar înregistrate în Republica Moldova, însoțite de buletinul analizei calității, eliberat de Centrul Republican de Diagnostic Veterinar;

b) să respecte principiile de bună practică de fabricație pentru produsele farmaceutice și să utilizeze ca materii prime numai substanțele active, fabricate în conformitate cu liniile directoare detaliate referitoare la buna practică de fabricație pentru materii prime, elaborate de Agenție;

c) să țină evidența detaliată a tuturor produselor farmaceutice de uz veterinar furnizate de

el, inclusiv probe.

Articolul 37¹⁰. Cerințe privind etichetarea produselor farmaceutice de uz veterinar și cerințele prospectului

(1) Ambalajul produsului farmaceutic de uz veterinar va conține următoarele informații, înscrise cu caractere lizibile:

a) denumirea produsului farmaceutic de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică a acestuia;

b) indicarea substanțelor active exprimate calitativ și cantitativ per unitate sau în conformitate cu forma de administrare pentru un anumit volum sau pentru o anumită greutate, utilizând denumirile comune;

c) numărul lotului de fabricație (seria);

d) denumirea și adresa producătorului;

e) speciile de animale cărora le este destinat produsul farmaceutic de uz veterinar, metoda și, după caz, modul de administrare, precum și doza prescrisă;

f) perioada de așteptare pentru produsul farmaceutic de uz veterinar, destinat animalelor de fermă, pentru toate speciile în cauză și pentru alimentele provenite de la acestea (carne și organe, ouă, lapte, miere), inclusiv speciile pentru care perioada de așteptare este zero;

g) precauții specifice referitoare la eliminarea produsului farmaceutic de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la produsul farmaceutic de uz veterinar, după caz, precum și o referire la orice sistem de colectare implementat;

h) mențiunea „De uz veterinar”;

i) data producerii și data expirării termenului de valabilitate.

(2) Datele specificate la alin. (1) vor fi menționate pe ambalajul secundar sau primar în limba de stat sau în una din limbile de circulație internațională – pentru producătorii autohtoni, în limba de stat sau în una din limbile de circulație internațională – pentru produsele farmaceutice de uz veterinar importate.

(3) Forma farmaceutică și conținutul exprimat în greutate, în volum sau în unități de doză vor fi indicate numai pe ambalajul secundar.

(4) În cazul fiolelor, informațiile menționate la alin. (1) vor fi înscrise pe ambalajul secundar. Cu toate acestea, pe ambalajul primar trebuie înscrise numai următoarele informații:

a) denumirea produsului farmaceutic de uz veterinar;

b) cantitatea de substanțe active;

c) modul de administrare;

d) numărul lotului de fabricație (seria);

e) data expirării termenului de valabilitate;

f) mențiunea „De uz veterinar”.

(5) În lipsa ambalajului secundar, toate informațiile prevăzute pentru acest ambalaj vor fi menționate pe ambalajul primar.

(6) Includerea unui prospect în ambalajul produselor farmaceutice de uz veterinar este obligatorie, în afară de cazul când toate informațiile prevăzute de prezenta lege sînt menționate pe ambalajul primar și pe ambalajul secundar.

(7) Prospectul va fi prezentat în termeni ușor de înțeles pentru public, în limba de stat sau în una din limbile de circulație internațională.

(8) Prospectul produselor farmaceutice de uz veterinar autohtone se aprobă de Comisia Medicamentelor Veterinare.

Articolul 37¹¹. Cerințe privind distribuirea și eliberarea produselor farmaceutice de uz veterinar

(1) Distribuirea produselor farmaceutice de uz veterinar se face numai în cazul deținerii autorizației sanitar-veterinare de funcționare, eliberată conform prevederilor prezentei legi.

(2) Solicitantul autorizației sanitar-veterinare de funcționare este obligat să țină evidența

fiecărei tranzacții de intrare sau de ieșire a produselor farmaceutice de uz veterinar, indicînd:

- a) data;
- b) denumirea exactă a produsului;
- c) buletinul analizei calității produsului;
- d) cantitatea primită sau furnizată;
- e) numele și adresa furnizorului sau destinatarului.

(3) Eliberarea către public a produselor farmaceutice de uz veterinar prin rețetă se efectuează cu respectarea restricțiilor prevăzute de Legea nr. 382-XIV din 6 mai 1999 cu privire la circulația substanțelor stupefiante și psihotrope și a precursorilor.

[Art.37¹¹ al.(3) modificat prin LP164 din 20.07.17, MO277-288/04.08.17 art.485]

Articolul 37¹². Farmacovigilența

(1) Pentru a asigura adoptarea unor decizii adecvate, referitoare la produsele farmaceutice de uz veterinar înregistrate în Republica Moldova, avînd în vedere informațiile obținute în legătură cu reacțiile adverse suspecte ale acestor produse în condiții normale de utilizare, Centrul Republican de Diagnostic Veterinar asigură un sistem de farmacovigilență veterinară.

(2) Sistemul de farmacovigilență veterinară este utilizat la colectarea informațiilor utile pentru supravegherea produselor farmaceutice de uz veterinar, în special referitor la reacțiile adverse la animale și la om, legate de utilizarea produselor farmaceutice de uz veterinar, și pentru evaluarea științifică a acestor informații.

(3) Centrul Republican de Diagnostic Veterinar înregistrează, în baza sistemului de farmacovigilență, datele și informațiile privind orice reacție adversă.

(4) Sistemul de farmacovigilență veterinară conține orice informație disponibilă referitoare la lipsa eficacității așteptate, la utilizarea în afara prescripțiilor de pe etichetă, investigațiile cu privire la validitatea perioadei de așteptare și a problemelor potențiale privind mediul, ce apar în urma utilizării produsului farmaceutic de uz veterinar și pot influența evaluarea beneficiilor și a riscurilor acestora.

(5) Titularul certificatului de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar trebuie să dispună în permanență de serviciile unei persoane calificate corespunzător, responsabilă pentru farmacovigilență.

(6) Persoana calificată, menționată la alin. (5), este responsabilă pentru:

a) stabilirea și menținerea unui sistem prin care se asigură că informațiile cu privire la toate reacțiile adverse suspecte, care sînt raportate personalului unității producătoare, inclusiv reprezentanților acesteia, sînt colectate și corelate pentru a fi accesibile în cel puțin un punct din țară;

b) garantarea că la orice solicitare a autorităților veterinare competente de furnizare a informațiilor suplimentare necesare evaluării beneficiilor și a riscurilor induse de produsul farmaceutic de uz veterinar se răspunde integral și cu promptitudine, furnizîndu-se informații cu privire la volumul vânzărilor sau al prescripțiilor produsului în cauză.

(7) Titularul certificatului de înregistrare a produselor farmaceutice de uz veterinar trebuie să mențină evidența detaliată a tuturor reacțiilor adverse suspecte ce i-au fost raportate.”

Articolul 38. Cerințele sanitar-veterinare privind activitățile de selecție și ameliorare a raselor de animale

Agenția elaborează, împreună cu autoritatea națională responsabilă pentru activitățile de selecție și ameliorare a raselor de animale și cu organizațiile și asociațiile crescătorilor de animale, cerințele sanitar-veterinare privind condițiile de întreținere a animalelor și activitatea de reproducție.

Capitolul X

Finanțarea și asigurarea tehnico-materială a activităților sanitar-veterinare de stat

Articolul 39. Finanțarea cheltuielilor curente și de capital

(1) Finanțarea cheltuielilor curente și de capital ale autorităților sanitar-veterinare competente se asigură din bugetul de stat și din alte mijloace, conform prevederilor legale.

(2) Finanțarea activității Agenției se efectuează în baza unor programe ce se aprobă ca anexe la bugetul de stat și au ca obiectiv:

a) acțiunile cuprinse în programele naționale de asanare și eradicare a unor focare de boli transmisibile ale animalelor;

b) instituirea, punerea în funcțiune și menținerea unui sistem informatic sanitar-veterinar centralizat;

c) acțiunile privind identificarea și înregistrarea animalelor;

d) asigurarea instruirii continue a medicilor veterinari oficiali;

e) acțiunile prevăzute în alte programe naționale;

f) procurarea echipamentului de lucru și de protecție adecvat, inclusiv uniforme și însemne distinctive pentru medicii veterinari oficiali.

(3) Activitățile sanitar-veterinare strategice de interes național sînt finanțate din bugetul de stat, în mod diferențiat, în funcție de specificul localităților (rurale sau urbane), distanțe și alte aspecte specifice.

(4) Activitățile sanitar-veterinare de prevenire și lichidare a bolilor, analizele de laborator în vederea diagnosticării lor, expertiza sanitar-veterinară a produselor și materiilor prime de origine animală și nonanimală care nu sînt prevăzute la alin.(3) se efectuează din contul deținătorilor de animale și posesorilor de produse de origine animală, conform tarifelor stabilite în anexa nr. 1.

(4) Activitățile sanitar-veterinare de prevenire și lichidare a bolilor, analizele de laborator în vederea diagnosticării lor, expertiza sanitar-veterinară a produselor și materiilor prime de origine animală și nonanimală care nu sînt prevăzute la alin.(3) se efectuează din contul deținătorilor de animale și posesorilor de produse de origine animală, conform tarifelor stabilite de Guvern.

[Art.39 al.(4) modificat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.04.18]

(5) Tarifele minime și cele maxime pentru activitățile sanitar-veterinare ce nu sînt incluse în programul strategic de interes național și pentru activitatea sanitar-veterinară de liberă practică sînt stabilite de Guvern.

Articolul 40. Echipamentul și facilitățile

(1) Autoritățile administrației publice locale sînt obligate să asigure transmiterea în folosință gratuită autorităților sanitar-veterinare competente și medicilor veterinari de liberă practică împuterniciți încăperi de serviciu, asigurîndu-le condiții pentru funcționarea lor normală, inclusiv mijloace de comunicație.

(2) În exercițiul funcțiunii, medicii veterinari oficiali poartă însemne distinctive, uniformă și dispun de o legitimație ce le atestă funcția, specimenul de legitimație fiind elaborat și aprobat prin ordinul directorului general al Agenției.

(3) Medicii veterinari oficiali care activează în localități rurale dispun de facilități în condițiile legii.

Capitolul XI

Delimitarea funcțiilor între autoritățile cu atribuții de supraveghere și control în domeniul circuitului produselor de origine animală

Articolul 41. Scopul delimitării funcțiilor

Scopul delimitării funcțiilor între autoritățile cu atribuții de supraveghere și control în domeniul circuitului produselor de origine animală este:

a) evitarea suprapunerilor autorităților competente implicate în inspecția și controlul

oficial al produselor de origine animală în vederea garantării siguranței produselor de origine animală;

b) stabilirea modalităților de colaborare, coordonare și comunicare între autoritățile competente implicate în activitatea de inspecție și control oficial al produselor de origine animală în vederea garantării siguranței produselor de origine animală.

Articolul 42. Atribuții și responsabilități

(1) Competențele Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor în domeniul de supraveghere și control al circuitului produselor de origine animală sînt:

[Art.42 al.(1) în redacția LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

a) controlul respectării cerințelor sanitar-veterinare privind siguranța produselor de origine animală în unitățile ce produc, prelucrează, depozitează, transportă și comercializează produse de origine animală;

b) controlul implementării HACCP în unitățile ce produc, prelucrează, depozitează, transportă și comercializează produse de origine animală;

c) controlul respectării cerințelor privind siguranța produselor alimentare în cazul importului, exportului de animale vii, produse și subproduse de origine animală;

d) verificarea respectării condițiilor de funcționare a obiectivelor supuse controlului sanitar-veterinar;

e) verificarea conformității ghidurilor de bune practici din domeniul siguranței produselor de origine animală cu regulile de igienă a produselor alimentare și a principiilor HACCP;

f) controlul privind respectarea cerințelor sanitar-veterinare privind animalele vii și produsele de origine animală și prelevarea de probe privind reziduurile de pesticide și contaminanți la punctele de trecere a frontierei de stat;

g) controlul, prin examene de laborator, al parametrilor fizico-chimici, microbiologici, al reziduurilor de pesticide, al contaminanților din produsele de origine animală;

h) coordonarea activităților privind evaluarea și comunicarea riscului din punctul de vedere al siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț alimentar;

i) realizarea managementului riscului din punctul de vedere al siguranței produselor de origine animală pe întregul lanț tehnologic;

j) dirijarea sistemului rapid de alertă în domeniul siguranței produselor de origine animală;

k) controlul privind prezența organismelor modificate genetic (OMG) în produsele de origine animală și furaje, organizat împreună cu Ministerul Sănătății și Ministerul Mediului;

l) implementarea și controlul trasabilității produselor de origine animală pe întregul lanț tehnologic;

m) controlul privind respectarea programelor de restructurare și modernizare, în vederea alinierii la cerințele Uniunii Europene, în unitățile de procesare a produselor de origine animală;

n) participarea, împreună cu Ministerul Sănătății, la efectuarea controalelor și anchetelor epidemiologice în cazul apariției unor toxinfecții alimentare sau zoonoze.

(2) Competențele Ministerului Sănătății privind supravegherea de stat a sănătății publice în domeniul siguranței alimentelor corespund competențelor specificate la art. 19 al Legii nr. 113 din 18 mai 2012 cu privire la stabilirea principiilor și a cerințelor generale ale legislației privind siguranța alimentelor.

[Art.42 al.(3) abrogat prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.04.18]

[Art.42 modificat prin LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

Capitolul XII

Dispoziții finale și tranzitorii

Articolul 43. Dispoziții finale și tranzitorii

(1) Agenția se înființează prin separarea Inspectoratului Veterinar de Stat din cadrul Ministerului Agriculturii și Industriei Alimentare și contopirea acestuia cu serviciile veterinare de stat raionale/municipale și cu Serviciul Veterinar de Stat pentru Frontieră și

Transport împreună cu subdiviziunile sale.

(2) Funcțiile de supraveghere a siguranței materiei prime și a produselor de origine animală care aparțin Serviciului de Supraveghere de Stat a Sănătății Publice, se transmit Agenției nou-create.

(3) Prezenta lege intră în vigoare la expirarea termenului de 6 luni de la data publicării.

(4) La data intrării în vigoare a prezentei legi, se abrogă Legea nr.1538-XII din 23 iunie 1993 privind activitatea veterinară.

(5) Guvernul:

a) va aproba structura și Regulamentul de activitate ale Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor;

b) va aproba tarifele minime și maxime pentru activitățile sanitar-veterinare care nu sînt incluse în programul strategic de interes național și pentru activitatea sanitar-veterinară de liberă practică;

c) va stabili tarifele pentru eliberarea autorizațiilor, avizelor și certificatelor sanitar-veterinare;

d) împreună cu autoritățile care îi sînt subordonate, va aproba actele normative respective și va prezenta propuneri privind operarea modificărilor la legislația în vigoare pentru a o aduce în conformitate cu prevederile prezentei legi.

PREȘEDINTELE PARLAMENTULUI

Marian LUPU

Nr. 221-XVI. Chișinău, 19 octombrie 2007.

[anexa nr.1](#)

[Artexa nr.1 abrogată prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.04.18]

[Anexa nr.1 modificată prin LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

[anexa nr.2](#)

[anexa nr.3](#)

[anexa nr.4](#)

[anexa nr.5](#)

[anexa nr.6](#)

[anexa nr.7](#)

[Artexa nr.7 abrogată prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.04.18]

[anexa nr.8](#)

[Artexa nr.8 abrogată prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.04.18]

[anexa nr.9](#)

[Artexa nr.9 abrogată prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.04.18]

[anexa nr.10](#)

[Artexa nr.10 abrogată prin LP185 din 21.09.17, MO371-382/27.10.17 art.632; în vigoare 27.04.18]

[Anexa nr.10 modificată prin LP181 din 22.07.16, MO265-276/19.08.16 art.577]
[Anexa nr.10 modificată prin LP249 din 24.10.13, MO262-267/22.11.13 art.736]

[anexa nr.11](#)