



AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ  
ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Nr.



Propun a se aproba,  
Dr. Silviu NĂSTASE

Se aprobă,

PREȘEDINTE - SECRETAR DE STAT  
Dr. Robert Viorel CHIOVEANU



NOTĂ DE SERVICIU

**Obiectiv:** Revenire la NS nr. 25973/14.04.2020 (nr. intranet 7463/14.04.2020) referitoare la Planul cifric aferent a Planului Național de Control Reziduuri / 2020

**Plan de difuzare:** D.S.V.S.A. județene

Doamnelor/doamnilor Directori Executivi

Doamnelor/doamnilor șefi de laborator din următoarele L.S.V.S.A: AB, BC, CJ, CL, CT HD, DJ, IS, SV, TM, MS, PH, I.I.S.P.V

*Stimați colegi,*

*Începând cu data primirii prezentei Note de Serviciu, Planul cifric aferent Planului Național de Control Reziduuri se va derula astfel:*

- trimestrul I - de la primirea prezentei note de serviciu până la data de 30.06.2020;
- trimestrul II - perioada ..... 1.07-30.09.2020;
- trimestrul III - perioada ..... 1.10-31.12.2020;
- trimestrul IV - perioada ..... 1.01-28.02.2021.

Probele aferente trimestrului IV vor fi prelevate și trimise pentru analiză până la data de 28.02.2021. După această dată, laboratoarele desemnate pentru realizarea P.N.C.R nu vor mai primi probe pentru analiză.

**La planificarea probelor pe trimestre se va ține seama de următoarele aspecte:**

- 1) ouăle în coajă (întregi): 30 % din numărul de probe din planul cifric se vor preleva din centre de ambalare, conform „Ghidului privind prelevarea oficială de probe în vederea monitorizării anumitor substanțe și a reziduurilor acestora la animalele vii, produsele de origine animală, furaje și apă”;
- 2) speciile ovine/caprine: 30% din numărul total de probe se vor preleva de la specia caprine; în cazul în care nu există sacrificări la această specie, probele se vor preleva de la specia ovine;
- 3) laptele de ovine/caprine: 30% din numărul total de probe se vor preleva din lapte de capră;
- 4) programele de abatorizare a animalelor.

\*

**În Cererea de analiză se vor completa toate rubricile, cu respectarea următoarelor :**

- pentru probele prelevate în cadrul P.N.C.R, în Cererea de analiză se va bifa Supraveghere la "Contextul prelevării"; Oficial Național și EU la "Program prelevare probe",





## AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

Selectivă la "Strategia de prelevare" (sau Suspiciune/Altele, după caz, conform pct. 3 din Ghidul de prelevare).

- În Anexa II a Cererii de analiză (prevăzută în Ghidul de prelevare) se va bifa întotdeauna căsuța/rubrica P.N.C.R pentru a face diferențierea față de alte programe de supraveghere și control în domeniul siguranței alimentelor (pesticide și contaminanți). **PENTRU P.N.C.R NU SE BIFEAZĂ CĂSUTA/RUBRICA REZIDUURI/CONTAMINANTI !**

- denumirea produsului (probei) să fie conformă cu matricea din care a fost prelevată proba. Se va preciza partea anatomică a carcasei din care a fost prelevată proba (ex. pulpă porc, piept curcan etc.), specia și categoria în cazul prelevării carcasei întregi (ex. carcasa pui broiler, carcasa găină reformă, carcasa prepeliță etc.), sau produsul din care s-a prelevat proba (ex. lapte crud de vacă, ouă de prepeliță etc.) sau produsul așa cum se comercializează sau cum este identificat pe etichetă (ex. ficat pasăre, ficat porc, rinichi porc, rinichi bovină, etc.)

**NU SE UTILIZEAZĂ SINTAGMA ORGANE, ASTFEL ÎNCÂT PRODUSUL SĂ POATĂ FI ÎNCADRAT LA MATRICEA CORESPUNZĂTOARE DIN P.N.C.R (DE EX. TESUT RENAL, TESUT HEPATIC)**

- se va specifica ferma / hala / lotul/ sub-lotul / sarja din care s-a prelevat proba;  
- la specia bovine se va preciza inclusiv categoria de vîrstă astfel: - viței sub 6 luni; tineret bovin între 6-18 luni; bovină adultă peste 18 luni.

- în cazul probelor prelevate de la păsări se va menționa categoria: broiler, găină reformă sau curcan (inclusiv pentru matricea ser);

- pentru matricea „ouă” se va preciza specia de la care provin (găină/prepelită). **NU SE VA UTILIZA SINTAGMA “OUĂ CONSUM”!**

- pentru probele de lapte se va preciza specia (lapte vacă, lapte ovină, lapte caprine, lapte bivolitică, lapte măgărită);

- în cazul probelor prelevate de la vânat trebuie să se precizeze specia de vânat precum și sistemul de creștere - de crescătorie sau sălbatic (**porc mistreț - vânat sălbatic, cerb-vânat de crescătorie, etc**)

- la vânatul sălbatic probele trebuie să fie prelevate la nivelul unității de manipulare/unității de tranșare sau la locul de vânătoare. Trebuie să fie posibilă identificarea regiunii unde au fost vânate respectivele animale;

- în cazul probelor de pește de crescătorie trebuie să se precizeze specia (ex: păstrăv, crap, etc.).

\*

În unitățile de manipulare vânat, carcasele trebuie însotite obligatoriu de organe (ficat și rinichi) în vederea prelevării probelor de țesut hepatic și renal stabilite în cadrul P.N.C.R.

\*

Pentru vânatul de crescătorie (struț, prepeliță, cerb)/ vânatul sălbatic (mistreț, cerb, alte specii sălbaticice), iepuri/curcani se acceptă prelevarea multiplă de probe de țesut muscular de la același animal și de țesut renal/țesut hepatic din același lot, după caz, pentru mai multe investigații (mai multe grupe/subgrupe de substanțe).

\*

Prelevarea probelor ya fi efectuată în mod inopinat, fără anunțarea prealabilă a reprezentantului unității, la ore și zile din săptămână care nu au fost stabilite anterior.

**Pentru realizarea cât mai corectă a planului se va asigura afluirea lunară a probelor astfel încât buletinele de analiză să poată fi eliberate în timp util, în cursul trimestrului respectiv.**

În cazuri excepționale, justificate tehnic, dacă nu se poate respecta planificarea probelor pe un anumit trimestru, acestea vor fi prelevate în perioada imediat următoare astfel încât Planul Cifric să se realizeze până la 28.02.2021.





Pentru determinarea reziduurilor de substanțe farmacologic active din produse de origine animală, laboratoarele desemnate să efectueze analize pentru determinarea reziduurilor, vor ține cont de următoarele:

- în buletinele de analiză vor fi raportate doar substanțele care sunt trecute în macheta PNCR, substanțe aferente fiecărei grupe/specii/matricei, pentru a asigura uniformizarea monitorizării;
- pentru substanțele raportate (substanțele cu LMR), va fi respectat nivelul de acțiune al acestora, în funcție de specie și matrice, respectiv valorile CCalfa și CCbeta aferent fiecărei specii/matricei (vezi macheta PNCR);
- pe parcursul anului se va ține o evidență a numărului probelor recepționate pentru controlul reziduurilor de substanțe farmacologic active, număr de probe ce nu va trebui să depășească numărul probelor planificate a fi prelevate de fiecare DSVSA județeană; în cazul în care sunt recepționate probe și numărul acestora depășește planificarea, probele vor fi respinse;
- se vor respecta matricile, speciile și locurile de prelevare, conform: ghidului de prelevare probe, planificării probelor și a arondării aferente PNCR 2020, în caz de neconformitate, probele se resping;
- în cazul rezultatelor de screening prezumтив neconforme, probele vor fi trimise catre LNR, pentru confirmarea/infirmarea neconformității rezultatului;
- buletinele de analiză trebuie să conțină toate informațiile cuprinse în Cererea de analiză însotitoare probei, iar metoda de prelevare pentru probele prelevate în cadrul PNCR, va fi intotdeauna "Ghid prelevare probe P.N.C.R.".
- verificarea periodică a legislației în vigoare pentru urmărirea modificărilor LMR pentru fiecare grupă de substanțe pentru care laboratorul este desemnat.

#### Măsuri specifice pentru anchete în cazul anumitor grupe de reziduuri

**Grupa A2** -Substanțe cu acțiune tireostatică. În anumite cazuri, consumul unor specii vegetale (ex. *Brassicaceae*) poate conduce la apariția de reziduuri de tiouracil într-o proporție cuantificabilă. În cazul unui rezultat analitic neconform ancheta trebuie dirijată pentru a stabili dacă animalele au consumat specii vegetale cu conținut nativ.

**Grupa A3-** Substanțe cu acțiune hormonală. În cazul unui rezultat analitic **neconform** dar în urma anchetei rezultă că nu a fost utilizat un tratament ilegal (art.5, Directiva Comisiei nr. 96/22/CEE), rezultatul va fi considerat **conform** (Ares -RWG 2010).

**Grupa A4 (B3d)** -lactone ale acidului rezorcilic- Cazul specific al zearalenonei. În cazul rezultatelor neconforme pentru grupa A4 care scot în evidență prezența zearalenonei și a metabolitilor săi (și în absența zeranolului și a metabolitilor acestuia), trebuie efectuată o anchetă pentru a stabili dacă a fost utilizată sau nu în mod ilegal administrarea de zeranol. În cazul în care administrarea ilegală nu este dovedită, se consideră că este o contaminare cu micotoxine (zearalenonă). Pentru că zearalenona nu este reglementată și nu este menționată specific, în cazul în care proba a fost constituită din urină, ancheta va decide și analiza probelor de carne și/sau organe de la animalele de la care a fost recoltată urina. În cazul rezultatelor **conforme**, carnea nu este supusă restricțiilor.

**Grupa A5-** Cazul specific al Clenbuterolului. Pentru Clenbuterol nivelul de acțiune este **"prezența"** dar Regulamentul nr. 37/2010/CE perevede limite maxime permise pentru bovine și cabaline. În cazul unui rezultat analitic **neconform** dar sub valoarea maximă permisă trebuie efectuată o anchetă pentru a stabili dacă medicamentul a fost administrat sub prescripție medicală (art. 5, Directiva Comisiei nr. 96/22/CEE) sau a fost utilizat ilegal. În cazul în care a fost utilizat sub prescripție se poate aplica limita maxima permisă și rezultatul va fi considerat **conform**.





## AUTORITATEA NAȚIONALĂ SANITARĂ VETERINARĂ ȘI PENTRU SIGURANȚA ALIMENTELOR

**Grupa B2b-**Coccidiostaticele autorizate pentru utilizarea ca aditivi furajeri au limite maxime reziduale permise în Regulamentul nr. 37/2010/CE pentru speciile de interes și limite maxime pentru transferul inevitabil în furaje nevinate în Regulamentul nr. 124/2009/CE. În cazul unui rezultat analitic **conform** (<MRL) dar **cuantificabil**, ancheta va trebui să stabilească dacă este vorba de transferul inevitabil în furaje nevinate sau utilizarea neautorizată (art. 1 (1) din Regulamentul 124/2009/CE prevede: „*În cazul în care se constată o cantitate semnificativă de reziduuri sub nivelul maxim stabilit în anexă, se recomandă ca autoritatea competentă să efectueze investigații pentru a se confirma că reziduurile sunt prezente ca urmare a transferului inevitabil în alimente și nu ca urmare a administrării ilegale de coccidiostatice sau histomonostatice*”).

**Grupa B2f-** Corticosteroizi. Pentru corticosteroizi nivelul de acțiune este **“prezență”** dar Regulamentul nr. 37/2010/CE prevede limite maxime permise pentru bovine, porcine și cabaline. În cazul unui rezultat analitic **neconform** dar sub valoarea maximă permisă trebuie efectuată o anchetă pentru a stabili dacă medicamentul a fost administrat sub prescripție medicală (art. 5, Directiva Comisiei nr. 96/22/CEE) sau a fost utilizat ilegal. În cazul în care a fost utilizat sub prescripție se poate aplica limita maximă permisă și rezultatul va fi considerat **conform**.

*În orice situație în care sunt raportate rezultate **conforme**, în raport cu o limită maximă reziduală, dar cu un conținut semnificativ de reziduuri (cuantificabil), trebuie efectuată o anchetă pentru a stabili sursa reziduurilor și modul de aplicare a bunelor practici.*

Repartizarea probelor pe trimestre va fi transmisă în termen de 5 zile lucrătoare de la primirea prezentei Note de serviciu, conform machetei anexate, în format excel, la adresa de e-mail: [bara.eugenia@ansvs.ro](mailto:bara.eugenia@ansvs.ro).

Anexat, vă transmitem macheta privind repartizarea probelor pe trimestre.

De asemenea, vă retransmitem **Arondarea actualizată** a județelor la laboratoarele desemnate să efectueze analizele pentru determinarea reziduurilor.

Dispuneți respectarea prevederilor NS nr. 26585/12.07.2017 transmisă prin sistemul INTRANET sub nr. 6769/12.07.2017 cu privire la „*Completări la NS nr. 26040/02.05.2017 (nr. intranet 6689/02.05.2017) referitoare la Planul Cifric aferent Planului Național de Control Reziduuri 2017 în contextul fenomenului de antibiorezistență*” de către persoanele responsabile de prelevarea probelor.

De asemenea, dispuneți ca prevederile prezentei note de serviciu să fie transmise personalului din cadrul DSVSA județene, responsabil de realizarea PNCR în vederea repartizării probelor pe trimestre precum și laboratoarelor desemnate să efectueze analize pentru determinarea reziduurilor.

DIRECTOR

Dr. Mihai TEREKOASĂ

