

GHID

PRIVIND PRELEVAREA OFICIALĂ DE PROBE ÎN VEDEREA MONITORIZĂRII ANUMITOR SUBSTANȚE ȘI A REZIDUURILOR ACESTORA LA ANIMALELE VII, PRODUSELE DE ORIGINE ANIMALĂ, FURAJE SI APĂ

Prezentul ghid stabilește regulile și procedurile de prelevare a probelor privind controlul unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii, produsele de origine animală, furaje și apă.

Ghidul de prelevare al probelor este întocmit în conformitate cu prevederile **Ordinului** Președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 95 din 2 aprilie 2007 privind aprobarea **Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele de origine animală**, ordin armonizat cu **Directiva Consiliului 96/23/EC** din 29 aprilie 1996 privind măsurile de supraveghere și control al substanțelor și al reziduurilor acestora la animalele vii și la produsele de origine animală și cu **Decizia Comisiei 98/179/EC** din 23 februarie 1998 care stabilește normele detaliate privind prelevarea oficială de probe în vederea monitorizării anumitor substanțe și a reziduurilor acestora din animalele vii și produsele de origine animală.

REGULI PRIVIND PROCEDURILE OFICIALE DE PRELEVARE ȘI EXPEDIERE A PROBELOR LA LABORATOR

I. RESPONSABILITĂȚI

1. Persoana autorizată cu prelevarea probelor

Direcția Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor Județeană și a Municipiului București va desemna un **medic veterinar oficial** în vederea prelevării, identificării, pregătirii și transportării în condiții corespunzătoare a probelor oficiale la laborator.

Persoana autorizată pentru prelevarea probelor este direct responsabilă de prelevarea, ambalarea, identificarea, introducerea cererii de analiză în sistemul informatic LIMS, conform N.S nr. intranet 6901/31.10.2017 (nr. ANSVSA 27470/31.10.2017), transportul și expedierea probei/probelor către laborator, respectând în cel mai riguros mod procedurile de prelevare care se impun, furnizând o documentație cât mai completă referitoare la probe, având o colaborare foarte strânsă cu laboratoarele.

2. Laboratoarele desemnate pentru controlul reziduurilor

Analiza probelor pentru controlul reziduurilor se va efectua în laboratoare oficiale desemnate de către autoritatea competentă.

Pentru a-și dovedi competența, aceste laboratoare vor participa în mod regulat la programe adecvate de testare a competenței, organizate de laboratoarele naționale de referință sau europene.

Laboratoarele trebuie să fie integrate într-un sistem extern de evaluare și acreditare a controlului calității, recunoscut internațional.

II. PRELEVAREA PROBELOR

1. Aspecte fundamentale

Pe parcursul unui an, prelevarea probelor se va face la intervale variabile de timp, ținând cont de faptul că unele substanțe se administrează numai în anumite perioade ale anului.

Prelevarea probelor va fi efectuată în mod inopinat, fără anunțarea prealabilă a reprezentantului unității, la ore și zile din săptămână care nu au fost stabilite anterior, autoritatea competentă asigurându-se că elementul surpriză este menținut în permanență.

La prelevarea probelor se iau în considerare și alte informații cum ar fi:

- a) utilizarea unor substanțe necunoscute;
- b) apariția în mod neprevăzut a unor boli;
- c) utilizarea unor practici frauduloase.

2. Scopul controlului reziduurilor:

a) detectarea tratamentelor ilegale așa cum sunt definite în Norma sanitară veterinară privind măsurile de supraveghere și control al unor substanțe și al reziduurilor acestora la animalele vii și produsele lor, precum și al reziduurilor de medicamente de uz veterinar în produsele de origine animală (folosirea de substanțe sau produse neautorizate, sau folosirea de substanțe sau produse autorizate în alte scopuri sau condiții decât cele specificate în legislație), norma aprobată prin ***Ordinul Președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor nr. 95 din 2 aprilie 2007.***

b) controlul încadrării în limitele maxime admise stabilite în:

- Regulamentul (UE) nr. 37/2010 al Comisiei din 22 decembrie 2009 privind substanțele active din punct de vedere farmacologic și clasificarea lor în funcție de limitele

reziduale maxime din produsele alimentare de origine animală, cu amendamentele ulterioare;

- Regulamentul (CE) nr. 1881/2006 al Comisiei din 19 decembrie 2006 de stabilire a nivelurilor maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare, cu amendamentele ulterioare;

- Regulamentul (CE) nr. 396/2005 al Parlamentului European și al Consiliului din 23 februarie 2005 privind conținuturile maxime aplicabile reziduurilor de pesticide din sau de pe produse alimentare și hrana de origine vegetală și animală pentru animale și de modificare a Directivei 91/414/CE;

- Ordinul nr. 23/2007 al președintelui Autorității Naționale Sanitare Veterinare și pentru Siguranța Alimentelor privind aprobarea Normei sanitare veterinare și pentru siguranța alimentelor privind stabilirea limitelor maxime de reziduuri de pesticide din conținutul sau de pe suprafața produselor alimentare de origine animală cu modificările și completările ulterioare;

c) supravegherea și descrierea cauzelor prezenței reziduurilor în produsele de origine animală.

În toate situațiile, D.S.V.S.A efectuează anchetele privind depășirea limitelor maxime de reziduuri (LMR) sau prezența unor substanțe la animalele vii, în produsele de origine animală și aplică măsurile legale ce se impun. D.S.V.S.A transmite la A.N.S.V.S.A dosarele acestor anchete și măsurile aplicate. Concluziile anchetelor și măsurile aplicate în cazul rezultatelor neconforme, trebuie să fie clar menționate (De ex. la **Concluzii** : *tratament ilegal/ utilizare în cascadă/ nerespectarea perioadei de așteptare/ contaminare accidentală/contaminare din mediu*).

Nu se utilizează informații de genul: Nu s-a putut stabili cauza.

2. Strategie de prelevare.

Definiții.

A. Selectivă - Proba cu scop determinat

Proba cu scop determinat este acea probă, reprezentată de matricea de analizat, care se recoltează în conformitate cu scopul controlului reziduurilor prezentat la punctul 2.

B. Suspiciune - Proba suspectă

O probă se consideră a fi suspectă atunci când este prelevată în următoarele situații:

a) în cazul rezultatelor pozitive ale probelor prelevate pentru determinarea reziduurilor de substanțe prevăzute în Ordinul președintelui A.N.S.V.S.A. nr. 95/2007;

b) în cazul probelor prelevate din locuri pentru care există motive să fie considerate suspecte, în conformitate cu prevederile art. 3 din Regulamentul delegat (UE) 2019/2090 al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului;

c) în cazul probelor prelevate conform situațiilor prezentate în art. 4 și 6. din Regulamentul delegat (UE) 2019/2090 al Comisiei de completare a Regulamentului (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului.

C. Aleatorie/Altele – Probă randomizată

Proba randomizată reprezintă acea probă care este prelevată pe criterii statistice în scopul furnizării unor date reprezentative.

4. Locul de prelevare al probelor.

A. Prelevarea de probe cu scop determinat (selectivă) din ferme.

Criterii pentru selectarea probelor cu scop determinat

Fermele din care se vor recolta probele cu scop determinat vor fi alese în baza deținerii unor informații relevante privind utilizarea unor substanțe interzise sau a unor substanțe farmacologic active precum și de unele caracteristici, cum ar fi: sistemul de creștere și îngrășare, vârsta, rasa, sexul animalului etc.

Medicul veterinar oficial va face apoi o evaluare a întregului lot al fermei în vederea selectării animalelor de la care vor fi prelevate probele.

Pentru această evaluare, va ține seama de:

- a) utilizarea unor substanțe farmacologic active;
- b) caracteristici sexuale secundare;
- c) modificări comportamentale;
- d) același nivel de dezvoltare într-un grup de animale de diferite rase/categorii;
- e) animale cu o bună conformație și grăsime puțină.

Pentru determinarea substanțelor farmacologic active, probele vor fi prelevate în concordanță cu prevederile din planul național de control al reziduurilor.

B. Prelevarea probelor cu scop determinat (selectivă) din unitățile de prelucrare primară

Criterii pentru selectarea probelor cu scop determinat

În scopul prelevării probelor din unitățile de prelucrare, medicul veterinar oficial, va face o evaluare a carcaselor și produselor de origine animală, luând în calcul următoarele:

a) informații despre producător: utilizarea în tratamentul animalelor a unor substanțe sau produse neautorizate, nerespectarea timpului de așteptare în cazul unor tratamente autorizate, animale care au fost supuse unor tratamente ilegale;

b) informații despre animal: sex, vârstă, rasă, specie și sistem de creștere și îngrijire.

Pentru detectarea substanțelor farmacologic active, probele sunt prelevate în concordanță cu prevederile planului național de control al reziduurilor.

Se va evita prelevarea repetată de probe de la același producător.

In cadrul P.N.C.R probele vor fi prelevate atât din producția indigenă cât și de la animale provenite din alte state membre ale UE pentru sacrificare directă în România .

5. Numărul de probe și cantitatea probelor prelevate

Cantitățile de probe prelevate trebuie să fie suficiente pentru a permite laboratoarelor desemnate să efectueze determinările analitice necesare pentru fiecare grupă de reziduuri, atât prin metode screening cât și de confirmare (conform **anexei nr. 1**).

Medicul veterinar oficial va preleva **2 probe**, în aceleași condiții, **o probă de laborator** și **o probă de opinie suplimentară, ambalate și sigilate individual**, numărul fiecărui sigiliu și cantitatea probei vor fi consemnate în *Cererea de analiză*..

Proba de laborator: proba prelevată pentru controlul conformității cu prevederile legislației în vigoare, care se expediază în cel mai scurt timp (conform Anexei nr.1) împreună cu cererea de analiză către laboratorul desemnat pentru investigația solicitată.

Divizarea în sub – probe în laborator

Cu excepția cazului în care este imposibil din punct de vedere tehnic sau legislația națională nu conține prevederi în acest sens, fiecare probă trebuie să fie divizată în cel puțin două subprobe echivalente, fiecare subprobă permițând realizarea procedurii analitice complete (screening, confirmare).

Subdivizarea probei de laborator se va realiza astfel:

- **subproba A**, care va fi utilizată în procesul analitic,
- **subproba B**, care va fi utilizată în următoarele situații:
 - în cazul obținerii unor rezultate pozitive (screening) subproba va fi transmisă pentru confirmare către LNR;
 - în caz de litigiu, subproba va fi expediată de către autoritatea competentă, către LNR, EURL sau un laborator european acreditat

pentru analiza în cauză, în maxim 60 zile de la data prelevării, costurile pentru analiza fiind suportate de către operator.

Dacă rezultatul subprobei B este conform atunci lotul este declarat acceptat.

Dacă rezultatul subprobei B este neconform atunci lotul este declarat neacceptat.

Subproba B este pastrată un timp variabil, în condiții specifice care vor asigura integritatea și proprietățile probei, precum și evidențe privind gestionarea acestora, astfel:

- 3 zile de la eliberarea buletinului de analiză pentru subproba A cu rezultat conform, după care se denaturează;
- 60 de zile de la eliberarea buletinului de analiză pentru subproba A cu rezultat neconform, după care se denaturează.

Proba pentru opinie suplimentară: proba utilizată de operator în cazul contestării rezultatului probei de laborator și care rămâne în custodia acestuia.

În situația în care operatorul contesta rezultatul probei de laborator are obligația să informeze autoritatea competentă în maxim 5 zile de la primirea Buletinului de analiză.

Proba pentru opinie suplimentară se expediază către un laborator acreditat (național sau european) pentru analiza în cauză. Dacă rezultatul obținut pentru proba de opinie suplimentară diferă de rezultatul probei de laborator, operatorul are obligația să prezinte autorității competente aceste informații în maxim 5 zile de la primirea rezultatului, dar nu mai târziu de 60 de zile de la prelevarea probei.

În cazul unui B.A. cu rezultat neconform, D.S.V.S.A. județene/municipiului București au obligația instituirii măsurilor legale în maxim 24 ore de la data primirii B.A.

Solicitarea operatorului pentru expertiza probei de opinie suplimentară nu aduce atingere obligației autorităților competente de a lua măsurile legale în vederea eliminării sau limitării riscurilor pentru sănătatea umană, a animalelor sau pentru bunăstarea animalelor.

6. Containere pentru prelevarea probelor

Prelevarea probelor se va face în recipiente care să asigure integritatea și trasabilitatea, astfel concepute încât să nu permită substituirea, contaminarea sau degradarea probelor. După prelevare, fiecare probă se individualizează prin etichetare, se ambalează separat astfel încât să nu se deterioreze în timpul transportului, se sigilează individual (**nu se aplică sigiliu comun mai multor probe**) pentru a se evita substituirea.

III. Cerere de analiză a probelor pentru determinarea reziduurilor

După prelevarea probelor se vor completa lizibil toate datele solicitate în Cererea de analiză și în Anexa II, cu următoarele precizări:

- 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*" și **selectivă** la "*Stategia de prelevare*" (sau suspiciune/ altele, după caz, conform pct. 3 din prezentul ghid)
- în Anexa II a Cererii de analiză (prevazută în prezentul ghid) **se va bifa întotdeauna casuța/rubrica P.N.C.R** pentru a face diferențierea față de alte programe de supraveghere (ex. reziduuri/contaminanți);
- **data întocmirii cererii de analiză trebuie să corespundă cu data prelevării probei;**
- **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 (*carcasa pui broiler, carcasa găină reformă, carcasă prepeliță etc.*), sau produsul din care s-a prelevat proba (*lapte crud de vacă, ouă de prepeliță etc.*) sau produsul așa cum se comercializează sau cum este identificat pe etichetă (ex. *ficat pasare, 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.**
- **se va specifica ferma / hala / lotul/ sub-lotul / sarja din care s-a prelevat proba;**
- **la specia bovine** se va preciza inclusiv categoria de vârstă 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/prepeliță). **Nu se va utiliza sintagma “ouă consum”!**
- **pentru probele de lapte** se va preciza specia (lapte vaca, lapte ovină, lapte caprină, lapte bivoliță, lapte măgăriță);
- **în cazul probelor prelevate de la vânat** trebuie să se precizeze specia de vânat precum și sistemul de creștere - de crescătorie sau sălbatic (ex: porc mistreț - vânat de crescătorie; porc mistreț - vânat sălbatic, cerb - vânat de crescătorie,

cerb - vânat sălbatic, urs - vânat sălbatic, prepeliță – vânat de crescătorie, struț - vânat de crescătorie, etc).

- În cazul probelor de **pește de crescătorie** trebuie să se precizeze specia (păstrăv, crap, alte specii).

Cererea de analiză va fi completată și semnată de medicul veterinar oficial care a prelevat proba/probele și contrasemnată de reprezentantul legal al unității sau crescătorul de animale. .

În cazul în care reprezentantul legal al unității refuză semnarea cererii, aceasta va fi semnată numai de medicul veterinar oficial și de un martor.

Cererea se întocmește **în trei exemplare**, din care primul va însoți proba expediată către laborator, al doilea rămâne la medicul veterinar oficial, iar cel de-al treilea exemplar va rămâne la operator, împreună cu proba de opinie suplimentară

Modelul cererii de analiză este prevăzut în **Anexa nr. 2** din prezentul Ghid.

IV. TRANSPORTUL ȘI DEPOZITAREA PROBELOR

În scopul asigurării stabilității compușilor chimici ce urmează a fi determinați și a integrității probelor, o atenție deosebită trebuie acordată condițiilor de transport, **temperaturii în timpul transportului** și timpului de expediere al probelor la laborator pentru analize (în tabelul din **Anexa nr. 1** sunt specificate condițiile corespunzătoare de transport, de depozitare și timpul de expediere pentru fiecare tip de probă).

V. MĂSURI.

În cazul constatării unor nereguli privind procedura de prelevare, laboratorul va refuza primirea probelor și va informa fără întârziere Direcția Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor responsabilă de prelevare, iar probele vor fi obligatoriu prelevate din nou. Probele refuzate vor fi ecarisate la nivelul laboratorului.

Anexa 1

Nr. crt	Felul probei (matricea)	Locul de prelevare	Mărimea probei	Precizări tehnice		
				Modul de prelevare	Condiții de expediere la laboratorul autorizat	
					Condiții termice	Timp total din momentul prelevării (zile calendaristice)
1.	Sânge (plasmă, ser)	Fermă/ Abator	50 -100 ml plasmă sau ser	<p>Prelevarea probelor din fermă se efectuează prin puncția venei jugulare iar în cazul porcilor, a venei auriculare.</p> <p>Din abator, probele vor fi prelevate în timpul sângerării.</p> <p>Proba prelevată atât din fermă cât și din abator va fi în cantitate de 200-250 ml sânge.</p> <p>Prelevarea se va face în flacoane de sticlă sterilizate iar atunci când nu este posibil, în flacoane curate, care vor fi clătite cu apă distilată și apoi vor fi uscate.</p> <p>Pentru a se evita formarea spumei în timpul prelevării, jetul de sânge va fi dirijat pe peretele flaconului.</p> <p>Pentru exprimarea plasmei, sângele va fi prelevat pe anticoagulant și va fi centrifugat .</p> <p>Pentru exprimarea serului, flaconul de sânge va fi așezat imediat în poziție înclinată (45 grade), în timpul verii la temperatura ambiantă iar în anotimpurile reci, probele vor fi ținute pentru coagulare într-o încăpere încălzită și în locuri ferite de lumină până a doua zi. Serul exprimat se decantează în flacoane brune, bine închise (cu dop rodat sau dopuri din cauciuc).</p>	Refrigerare	Max.3 zile
					Congelare	Max.5 zile

2.	Urină	Fermă	100 ml - 200 ml	Se recoltează cu ajutorul sondei sau în timpul micțiunii în flacoane de polietilenă de unică folosință, se etichetează și se supun congelării.	Congelare	Max. 5 zile
		Abator	100 ml - 200 ml	Se recoltează direct din vezica urinară în flacoane de polietilenă de unică folosință, se etichetează și se supun congelării.	Congelare	Max. 5 zile
3.	Tiroidă	Abator	Aproxim. 10-15 g	Fiecare probă de țesut se introduce separat într-o pungă de polietilenă de unică folosință, care se închide și pe care se aplică eticheta de identificare a probei, după care se introduce în altă pungă pentru protecție.	Congelare	Max. 5 zile
4.	Țesut gras	Abator	500 g	Se recoltează de la același animal țesut perirenal și mezenteric (pe cât posibil în proporție de 1/1). În cazul animalelor mici, proba se constituie din grăsime de la mai multe animale din același lot.	Congelare	Max. 5 zile
6.	Țesut muscular/ carcasă	Abator / Fermă	500 g animale mari, animale mici și curcan 1 carcasă pui broiler/ găini reformă	În cazul animalelor mari proba se recoltează de la același animal. În cazul animalelor mici (inclusiv curcani), proba se constituie din țesut muscular provenit de la mai multe animale, din același lot. În cazul păsărilor (pui broiler și găini) se recoltează <u>o carcasă</u> .	Congelare	Max. 5 zile
7.	Țesut hepatic	Abator/ Fermă (păsări)	500 g	În cazul animalelor mari se recoltează de la același animal. În cazul animalelor mici și a păsărilor, se recoltează țesut hepatic de la mai multe animale din același lot.	Congelare	Max. 5 zile

8.	Țesut renal	Abator	minim 1 rinichi - bovine, cabaline 500 g rinichi -ovine, caprine, suine	Proba va fi constituită din minim un rinichi întreg de la animalele mari / 500 g pentru ovine, caprine și suine sau cantitatea specificată pentru fiecare subgrupă de reziduuri de la animalele mari, neseționat și nedecapsulat.	Congelare	Max. 5 zile
9.	Pește	Ferma de creștere	500 g	În funcție de mărimea peștelui prelevat, o probă este compusă din unul sau mai mulți pești intregi.	Congelare	Max. 5 zile
10.	Lapte	Fermă	500 ml -(toate speciile)	Prelevarea probelor se face numai din laptele crud, din rezervorul de colectare/ tancul de răcire al fermei.	Congelare	Max. 5 zile
			1000 ml - (toate speciile) pentru determinarea Aflatoxinei M1	Proba se recoltează în recipiente – de unică folosință - din sticlă sau plastic, de capacitate adecvată, în cazul probelor prelevate. Pentru determinarea pesticidelor se va avea în vedere folosirea recipientelor de polipropilenă și nu recipiente tip PET.	Refrigerare	1 zi
11.	Ouă în coajă (întregi)	Fermă producătoare sau centru de ambalare (30 % din probele din planul cifric se vor recolta din centre de ambalare)	12 ouă de găină 24 ouă de prepeliță	Din fiecare lot se recoltează cantitățile specificate pentru găină și prepeliță, se ambalează și se etichetează.	Temperatura de depozitare	Max. 5 zile

12.	Vânat de crescătorie	Abator (strut, prepelițe) / Abator/Unitate de manipulare/loc de vanatoare (mistret, cerb)	<p>Tesut muscular: mistret, cerb, struț - 500 g prepelițe – 5 carcuse</p> <p>Tesut hepatic: mistret, cerb, struț - 500 g prepelita – 250 g-100-150g</p> <p>Tesut renal: mistret, cerb 250 g</p>	De la fiecare animal / lot se recoltează matricile si cantitățile specificate.	Congelare	Max. 5 zile
13.	Vânat sălbatic	Unitate de manipulare / unitate transare/locul de vânatoare (mistret, cerb, alte specii sălbatice)	Tesut muscular: mistret, cerb (alte specii salbatice) - 500 g	De la fiecare animal se recoltează matricile si cantitățile specificate.	Congelare	Max. 5 zile
14.	Iepure	abator	<p>Tesut muscular: 1 carcasă</p> <p>Tesut hepatic:250 g</p>	Se recoltează matricile si cantitățile specificate.	Congelare	Max. 5 zile

15.	Miere	Stupină/orice punct al lanțului de producție, cu condiția să fie posibilă depistarea producătorului original al mierii	500 g	Din lotul supus controlului se recoltează o probă medie în cantitatea specificată, în borcane cu capac sau alte recipiente adecvate, de unică folosință, pe care se aplica eticheta autoadezivă.	Temperatura de depozitare	Max. 5 zile
16.	Furaje (care se administrează la speciile monitorizate în PNCR)	Fermă	500 g 1000 g materii prime furajere vegetale pentru pesticide	Probele de furaje se recoltează din fermele de unde provin animalele supuse controlului. Dacă se suspectează introducerea în furaje a unor substanțe sau medicamente veterinare interzise se recoltează probe și pentru aceste reziduuri.	Temperatura de depozitare	Max. 5 zile
17.	Apă potabilă	Fermă	1000 ml	Probele se recoltează din fermele de unde provin animalele supuse controlului. Dacă se suspectează introducerea în apă a unor substanțe interzise se recoltează probe pentru aceste reziduuri. Proba se recoltează în recipiente adecvate din sticlă sau plastic de unică folosință, pe care se aplica eticheta autoadezivă.	Temperatura ambiantă	Max. 5 zile

NOTĂ: Fiecare probă de țesut se introduce separat într-o pungă de polietilenă de unică folosință, care se închide și pe care se aplică eticheta de identificare a probei, după care se introduce în altă pungă pentru protecție.

Probele care necesită condiții speciale de temperatură în timpul transportului, conform tabelului de mai sus, se refrigerază / congelează imediat după prelevare și individualizare.

ATENȚIE! La selecția matricilor, grupelor și subgrupelor de substanțe se vor respecta următoarele principii de prelevare:

1. În cazul animalelor mari (bovine, cabaline) se aplică regula:

Un animal = o singură probă = pentru o singură grupă sau subgrupă de substanțe (pentru altă grupă/subgrupă de substanțe se recoltează altă probă de la alt animal).

2. In cazul animalelor mici (păsări, porcine, ovine, caprine) abatorizate pe loturi, se aplică regula:

Un lot / sublot / sarja = o singură probă = pentru o singură grupă sau subgrupă de substanțe (pentru altă grupă /subgrupă de substanțe se recoltează o altă probă din alt lot / sublot / sarja)

3. Pentru celelalte categorii de produse de origine animală, se aplică regula:

Pentru pește, lapte, ouă, și miere = un lot = o singură probă = pentru o singură grupă sau subgrupă de substanțe (pentru altă grupă /subgrupă de substanțe se recoltează o altă probă din alt lot).

4. Pentru vânatul de crescătorie (struț, prepeliță, mistreț, cerb, bizon)/ vânatul sălbatic (mistreț, cerb, alte specii sălbatice) / iepure/curcan

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).

5. Probe suspecte (prelevare la suspiciune):

a) În cazul suspiciunii de nerespectare a timpului de așteptare după administrarea produselor medicinale veterinare sau administrării ilegale / neautorizate a unor substanțe, după caz.

b) în cazul rezultatelor pozitive la probe prelevate pentru determinarea reziduurilor de substanțe, cu scop determinat (prelevare selectivă).

Principiile de prelevare stabilite pentru selecția matricilor, grupelor și subgrupelor de substanțe se vor respecta indiferent de laboratorul destinat (ex: pentru steroizi la LNR Constanța : Un animal = o singură probă = pentru o singură grupă sau subgrupă de substanțe, pentru AIN la IISPV - se recoltează altă probă de la alt animal).

Pentru grupele de substanțe enumerate mai jos, se va menționa în cererea de analiză și subgrupa de substanță, după cum urmează:

- ❖ **pentru grupa A6:**
 - subgrupa I: cloramfenicol
 - subgrupa II: nitrofurani
 - subgrupa III: nitroimidazoli
 - subgrupa IV: dapsona

- ❖ **pentru grupa B2c:**
 - subgrupa I: carbamati si piretroide
 - subgrupa II: propamocarb
 -

- ❖ **pentru grupa B2f:**
 - subgrupa I: corticosteroizi
 - subgrupa II: amitraz
 - subgrupa III: olaquinox, carbadox
 - subgrupa IV: ciromazina

- ❖ **pentru grupa B3f:**
 - subgrupa I: neonicotinoide
 - subgrupa II: fipronil și thiamethoxam

Nr CA
 Data/ora receptiei/.....
 Responsabil receptie.....
 Semnatura
 (se va completa de personalul din laborator)

CERERE ANALIZA

Nr...../data
 (se va completa de emitent)

Vizat:
 DSVSA
 Compartiment
 Nume si prenume
 Semnatura
 (se va completa de personalul din DSVSA)

Animale Tabel Animale Produse / Obiective Tabel Produse / Obiective

Emitent

(PJ / PF)* judet*

localitatea* adresa*

cod postal tel./fax E-mail

CUI/CNP banca cont

Subsemnatul(a)* în calitate de*

în cadrul unitatii* cu sediul în judetul*

localitatea* adresa*

am prelevat probe în data de* în vederea efectuării analizelor de laborator conform legislației în vigoare, de la:

Provenienta probe

aceleasi date cu ale emitentului**

(PJ / PF)* cu sediul social/ domiciliul în judetul*

localitatea* adresa*

telefon E-mail CUI/CNP

din unitatea (denumirea punctului de lucru)* cu sediul în judetul*

localitatea* adresa*

inregistrata/ autorizata sanitar veterinar cu nr. din având tipul de unitate*

codul de unitate* reprezentat de dl/dna. în calitate de

legitim/legitimata cu actul de identitate seria nr., eliberat de la data de

Contextul prelevării*: Supraveghere, Monitorizare, Confirmare, La Cerere

Program prelevare probe*:

Oficial Național (Supraveghere), Oficial EU, Oficial National si EU, Industrie / Privat, Studiu, Subventie

Altele:

Strategie de prelevare*:

Obiectivă, Suspiciune, Selectivă, Altele

Adresez prezenta cerere de analize către laboratorul*

Curier probe: Tel.

Semnatura

* campuri care vor fi completate în mod obligatoriu
 ** se bifeaza când emitentul este și proprietarul probelor

ANEXA II (Siguranta Alimentelor si a Hranei pentru Animale) la CEREREA ANALIZA nr/.....

PNCR <input type="checkbox"/>		REZIDUURI /CONTAMINANTI <input type="checkbox"/>		ADITIVI/SUBST.INTERZISE <input type="checkbox"/>		RADIOACTIVITATE <input type="checkbox"/>		
		Proba 1		Proba 2		Proba 3		
Date privind produsul	Denumire (comercială) produs							
	Matrice							
	Nume și adresă producător (țara, localitatea, regiunea, str. etc.)							
	Numele și adresa importatorului (țara, localitatea, regiunea, str. etc. etc.)							
	Metoda de producție a materiei prime*							
	Tratamentul aplicat produsului*							
	Tipul produsului *	Primar <input type="checkbox"/>	Procesat <input type="checkbox"/>	Primar <input type="checkbox"/>	Procesat <input type="checkbox"/>	Primar <input type="checkbox"/>	Procesat <input type="checkbox"/>	
Tratamente fitosanitare*	da <input type="checkbox"/>	nu <input type="checkbox"/>	da <input type="checkbox"/>	nu <input type="checkbox"/>	da <input type="checkbox"/>	nu <input type="checkbox"/>		
Medicajă folosită cu 4 săptămâni înainte de recoltare **								
Date privind lotul de prelevat	Cantitatea lotului (kg, t, l, etc.)	La producție <input type="checkbox"/> / comercializare <input type="checkbox"/> / Import <input type="checkbox"/> (înainte de punerea în liberă circulație):						
		La prelevare:						
	Mărime lot (capete, buc, ambalaje)							
	Număr de lot:							
	Identificare animal**	Cod animal (nr.matricol)						
		Nr. lot						
		Nr. șarjă						
	Specia (de la care provine prod./pentru care este dest.prod)							
	Vârsta (în ani/luni) **/Categorie de vârstă							
	Sex**							
	Data producției (zz.ll.aaaa)							
	Data expirării (exceptie prod. biologice recolt. de la anim în viață) (zz.ll.aaaa)							
	Țara de origine							
	Țara de destinație							
	Circuitul produselor							
Document de atestare a provenienței <input type="checkbox"/> DVCI, <input type="checkbox"/> DCI, <input type="checkbox"/> DI, <input type="checkbox"/> TRACES								
Certificat de sănătate <input type="checkbox"/> , Buletin de analiză <input type="checkbox"/> *								
Destinația produsului (consum uman direct, tratamente fizice ulterioare, etc.)*								
Mod împachetare / ambalare*								
Analize solicitate	In cazul PNCR se va bifă grupa**	A1 <input type="checkbox"/> A2 <input type="checkbox"/> A3 <input type="checkbox"/> A4 <input type="checkbox"/> A5 <input type="checkbox"/> A6 <input type="checkbox"/> B1 <input type="checkbox"/> B2a <input type="checkbox"/> B2b <input type="checkbox"/> B2 c <input type="checkbox"/> B2d <input type="checkbox"/> B2e <input type="checkbox"/> B2f <input type="checkbox"/> B3a <input type="checkbox"/> B3b <input type="checkbox"/> B3 c <input type="checkbox"/> B3d <input type="checkbox"/> B3e <input type="checkbox"/>	A1 <input type="checkbox"/> A2 <input type="checkbox"/> A3 <input type="checkbox"/> A4 <input type="checkbox"/> A5 <input type="checkbox"/> A6 <input type="checkbox"/> B1 <input type="checkbox"/> B2a <input type="checkbox"/> B2b <input type="checkbox"/> B2 c <input type="checkbox"/> B2d <input type="checkbox"/> B2e <input type="checkbox"/> B2f <input type="checkbox"/> B3a <input type="checkbox"/> B3b <input type="checkbox"/> B3 c <input type="checkbox"/> B3d <input type="checkbox"/> B3e <input type="checkbox"/>	A1 <input type="checkbox"/> A2 <input type="checkbox"/> A3 <input type="checkbox"/> A4 <input type="checkbox"/> A5 <input type="checkbox"/> A6 <input type="checkbox"/> B1 <input type="checkbox"/> B2a <input type="checkbox"/> B2b <input type="checkbox"/> B2 c <input type="checkbox"/> B2d <input type="checkbox"/> B2e <input type="checkbox"/> B2f <input type="checkbox"/> B3a <input type="checkbox"/> B3b <input type="checkbox"/> B3 c <input type="checkbox"/> B3d <input type="checkbox"/> B3e <input type="checkbox"/>	A1 <input type="checkbox"/> A2 <input type="checkbox"/> A3 <input type="checkbox"/> A4 <input type="checkbox"/> A5 <input type="checkbox"/> A6 <input type="checkbox"/> B1 <input type="checkbox"/> B2a <input type="checkbox"/> B2b <input type="checkbox"/> B2 c <input type="checkbox"/> B2d <input type="checkbox"/> B2e <input type="checkbox"/> B2f <input type="checkbox"/> B3a <input type="checkbox"/> B3b <input type="checkbox"/> B3 c <input type="checkbox"/> B3d <input type="checkbox"/> B3e <input type="checkbox"/>			
		Substanța/Substanțele:	Substanța/Substanțele:	Substanța/Substanțele:				
	In cazul PNCR se va preciza substanța/substanțele ptr. grupa bifată							

ANEXA II (Siguranta Alimentelor si a Hranei pentru Animale) la CEREREA ANALIZA nr/.....

PNCR <input type="checkbox"/>		REZIDUURI /CONTAMINANTI <input type="checkbox"/>		ADITIVI/SUBST.INTERZISE <input type="checkbox"/>		RADIOACTIVITATE <input type="checkbox"/>	
		Proba 1		Proba 2		Proba 3	
Analize solicitate		Denumirea analizei		Denumirea analizei		Denumirea analizei	
Pentru celelalte domenii de analiza solicitate se va preciza denumirea analizei, substanta, etc							
Date generale privind prelevarea	Baza legală/procedură/ghid privind metoda de prelevare a probei, probei de referință și probei pentru opinie suplimentară						
	În cazul în care nu a fost posibilă respectarea procedurii de prelevare, motivul nerespectării						
	Locul prelevării						
	Denumirea produsului prelevat conform FOODEX*						
Date privind Proba de laborator (globală)	Nr. de unități prelevate						
	Greutatea/cantitatea totală a probei de laborator (globale):						
	Mod de ambalare a probei:*						
	Temperatura la prelevare:						
	Nr. sigiliu						
Date privind proba pentru opinie suplimentară / contraprobă	Operatorul a fost informat cu privire la condițiile de prelevare, depozitare și transport a probei pentru opinie suplimentară*	Da Nu		Da Nu		Da Nu	
	Recoltarea probei pentru opinie suplimentară*	S-a efectuat: Operatorul nu a solicitat: Operatorul <input type="checkbox"/> dorește/ <input type="checkbox"/> nu dorește să asiste la recoltarea probei pentru opinie suplimentară.		S-a efectuat: Operatorul nu a solicitat: Operatorul <input type="checkbox"/> dorește/ <input type="checkbox"/> nu dorește să asiste la recoltarea probei pentru opinie suplimentară.		S-a efectuat: Operatorul nu a solicitat: Operatorul <input type="checkbox"/> dorește/ <input type="checkbox"/> nu dorește să asiste la recoltarea probei pentru opinie suplimentară.	
	Nr. Sigiliului probei pentru opinie suplimentară*/contraprobă						
	Responsabil pentru identificarea și păstrarea probei pentru opinie suplimentară*/contraprobă:						
	Date proba de referință	S-a recoltat proba de referință cu sigiliu nr*					
Alte informații:							

Notă: *Se vor completa numai pentru determinările din produse de origine non animală. **Se vor completa numai pentru determinările de reziduuri din produse de origine animală;

Cerințele care nu sunt marcate cu * sau ** se completează obligatoriu pentru orice prelevare

Până la sosirea rezultatelor examenelor de laborator, loturile din care s-au prelevat probele menționate mai sus se pot supune următoarelor restricții:

Prezentul proces-verbal s-a încheiat în 3 exemplare, semnate și stampilate dintre care unul în original însoțește probele ce se trimit la laborator, unul rămâne la persoana oficială care a efectuat prelevarea, iar un exemplar, la unitate (proprietar).

Responsabil prelevare
Nume/Prenume (Semnătura /Ștampila autorității)

Reprezentantul PJ / PF
Nume/Prenume (Semnătura/Ștampila)

Martor,
Nume/Prenume (Semnătura)

**MATERIALE ORIENTATIVE NECESARE PRELEVĂRII PROBELOR PENTRU CONTROLUL REZIDUURILOR DIN CADRUL PLANULUI
NAȚIONAL DE CONTROL REZIDUURI**

Nr.	Denumire produs	Justificare	Descriere produs
1	FLACOANE PLASTIC DE 300ML CU CAPAC	Necesare prelevării probelor de sange	Flacon din polistirena, 300ml cu capac filetat din polipropilena -ambalate individual , prevazute cu eticheta
2	FLACOANE STICLA BRUNA DE 150ML CU CAPAC SI FILET	Necesare ambalarii probelor /contraprobelor de sange	Flacon din sticla de 150ml, cu capac filetat din polipropilena -ambalate individual , prevazute cu eticheta
3	FLACOANE PLASTIC DE 200ML CU CAPAC SI FILET	Necesare ambalarii probelor /contraprobelor de urina	Flacon de prelevat urina din polistirena, 200ml cu capac filetat din polipropilena -ambalate individual , prevazute cu eticheta
4	PUNGI POLIETILENA DE 400G CU SISTEM DE INCHIDERE	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de tesut gras si tesut renal(necesar cate 2 pungi/proba/contraproba)	Produs fabricat din amestec de polietilena avand un grad maxim de transparenta pentru o expunere cat mai clara a continutului si un nivel ridicat de rezistenta si elasticitate Rezistenta pana la temp de 82°C Diametru punga 115x230ml , grosime material 0,064mm Cap: 540ml
5	PUNGI POLIETILENA DE 1000G CU SISTEM DE INCHIDERE	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de tesuturi, peste si furaje(necesar cate 2 pungi/proba/contraproba)	Produs fabricat din amestec de polietilena avand un grad maxim de transparenta pentru o expunere cat mai clara a continutului si un nivel ridicat de rezistenta si elasticitate Rezistenta pana la temp de 82°C Diametru punga 150x380ml , grosime material 0,076mm Cap: 1260ml
6	FLACOANE DE PLASTIC DE 1000ML CU CAPAC SI FILET	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de lapte	Flacon din polietilena, gradat, D 95mm, H 206mm,Dgat 38mm filet GL 63
7	FLACOANE DE PLASTIC DE 500ML CU CAPAC SI FILET	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de miere si apa	Flacon din polietilena, gradat D 75mm, H170mm,Dgat 55mm filet GL 45
8	COFRAJE DIN PLASTIC CU 6 LOCURI	Necesare ambalarii probelor/contraprobelor de oua	6 locuri material plastic transparent (PVC-policlorura de vinil) dimensiune exterioara desfasurata: 23x25cm -dimensiune exterioara in pozitia inchis: 11x25cm