



PARLAMENTUL ROMÂNIEI

SENAT

CAMERA DEPUTAȚILOR

LEGE

**privind controlul sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor
asupra importurilor agroalimentare din țări care nu sunt membre ale
Uniunii Europene**

Parlamentul României adoptă prezenta lege

Art. 1. Obiectul legii

Prezenta lege instituie măsuri obligatorii și uniforme de control al produselor agroalimentare provenite din țări care nu sunt membre ale Uniunii Europene, în scopul prevenirii introducerii pe piața românească a produselor neconforme din punct de vedere al siguranței alimentare și al protecției sănătății publice.

Art. 2. Domeniul de aplicare

(1) Prevederile prezentei legi se aplică tuturor produselor agroalimentare destinate consumului uman sau utilizării în hrana animalelor, provenite din țări care nu sunt membre ale Uniunii Europene.

(2) Sunt vizate, fără a se limita la acestea: cereale, semințe oleaginoase, legume, fructe, plante tehnice, produse procesate, produse apicole, băuturi și orice alt produs agroalimentar supus reglementărilor de siguranță alimentară.

Art. 3. Control obligatoriu

(1) Fiecare lot importat este supus controlului sanitar-veterinar și pentru siguranța alimentelor înainte de introducerea pe piață.



(2) Unitatea reprezentativă de probă este de 25 tone. Pentru fiecare multiplu sau fracțiune de 25 tone se prelevă o probă distinctă.

(3) Probele se analizează obligatoriu pentru:

a) reziduuri de pesticide – conform prevederilor Regulamentului (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/CEE;

b) micotoxine – conform Regulamentul (UE) 2023/915 al Comisiei din 25 aprilie 2023 privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1881/2006;

c) metale grele – conform Regulamentul (UE) 2023/915 al Comisiei din 25 aprilie 2023 privind nivelurile maxime pentru anumiți contaminanți din produsele alimentare și de abrogare a Regulamentului (CE) nr. 1881/2006;

d) alți contaminanți specifici produsului, conform legislației UE și naționale.

Art. 4. Costuri

Toate costurile aferente prelevării probelor, transportului probelor, analizelor de laborator, depozitării, manipulării, distrugerii sau altor măsuri dispuse în baza prezentei legi sunt suportate integral de importator.

Art. 5. Depozitare și condiții de acces pe piață

(1) Mărfurile rămân sub sigiliu în depozite vamale sau spații autorizate din incinta posturilor de control la frontieră până la obținerea rezultatelor analizelor, fără excepție, indiferent de natura produsului.

(2) În cazul produselor perisabile, acestea pot fi transportate sub sigiliu în depozite autorizate mai apropiate de destinația finală, fără a fi puse în consum, până la finalizarea analizelor.

(3) Importatorul este obligat să mențină integritatea sigiliilor și să asigure trasabilitatea completă a lotului.

Art. 6. Locația analizelor

(1) Analizele se efectuează în laboratoare acreditate RENAR sau, după caz, în laboratoare recunoscute de către un alt stat membru UE, în conformitate cu



prevederile din Regulamentul (UE) 2017/625 al Parlamentului European și al Consiliului din 15 martie 2017 privind controalele oficiale și alte activități oficiale efectuate pentru a asigura aplicarea legislației privind alimentele și furajele, a normelor privind sănătatea și bunăstarea animalelor, sănătatea plantelor și produsele de protecție a plantelor, de modificare a Regulamentelor (CE) nr. 999/2001, (CE) nr. 396/2005, (CE) nr. 1069/2009, (CE) nr. 1107/2009, (UE) nr. 1151/2012, (UE) nr. 652/2014, (UE) 2016/429 și (UE) 2016/2031 ale Parlamentului European și ale Consiliului, a Regulamentelor (CE) nr. 1/2005 și (CE) nr. 1099/2009 ale Consiliului și a Directivelor 98/58/CE, 1999/74/CE, 2007/43/CE, 2008/119/CE și 2008/120/CE ale Consiliului și de abrogare a Regulamentelor (CE) nr. 854/2004 și (CE) nr. 882/2004 ale Parlamentului European și ale Consiliului, precum și a Directivelor 89/608/CEE, 89/662/CEE, 90/425/CEE, 91/496/CEE, 96/23/CE, 96/93/CE și 97/78/CE ale Consiliului și a Deciziei 92/438/CEE a Consiliului.

(2) În cazul în care capacitatea de testare internă nu poate susține volumul de analize astfel încât termenele privind rezultatele analizelor să fie respectate sau există suspiciuni de conflict de interese, analizele se vor efectua în laboratoare externe din UE, recunoscute de Autoritatea Națională Sanitară Veterinară și pentru Siguranța Alimentelor (ANSVSA).

(3) Rezultatele analizelor efectuate în laboratoare din afara României sunt recunoscute dacă provin din unități acreditate și acceptate oficial de către autoritatea competentă.

Art. 7. Protocol de prelevare, transmitere și analiză a probelor

(1) Prelevarea probelor se efectuează exclusiv de către personal autorizat al ANSVSA sau al autorității vamale, în prezența importatorului, distribuitorului sau a producătorului ori a unui reprezentant legal al acestuia, care semnează procesul-verbal de prelevare.

(2) Prelevarea se face conform unui plan de eșantionare uniform, în conformitate cu Regulamentul (UE) nr. 2017/625, astfel încât proba să fie reprezentativă pentru întreg lotul.

(3) Din fiecare lot supus controlului se prelevă:

- a) Proba oficială primară, utilizată pentru analiza de laborator;
- b) Proba martor sigilată, păstrată de autoritatea competentă;



c) Proba de contraexpertiză, pusă la dispoziția importatorului, sigilată, pentru eventuale verificări ulterioare.

(4) Fiecare probă este introdusă în ambalaje rezistente, sigilate cu sigiliu unic numerotat, însoțită de proces-verbal.

(5) Probele oficiale sunt transmise în maximum 24 de ore către laboratoare acreditate și recunoscute de ANSVSA. Transmiterea se face cu lanț de custodie documentat, pe bază de borderou de predare-primire.

(6) Laboratorul care primește proba:

- verifică integritatea sigiliilor și conformitatea documentelor;
- efectuează analiza conform metodelor oficiale prevăzute de legislația UE și națională;
- transmite rezultatul către ANSVSA în format electronic securizat și pe suport fizic semnat și ștampilat.

(7) Rezultatele analizelor nu pot fi contestate decât prin prezentarea probei de contraexpertiză către un alt laborator desemnat de ANSVSA.

(8) Orice tentativă de manipulare a probelor, de substituire a probelor oficiale, de deteriorare intenționată a sigiliilor sau de prezentare a unor probe neoficiale se pedepsește conform legislației penale în vigoare.

Art. 8. Rezultate neconforme

(1) În caz de neconformitate, marfa este transmisă către țara de proveniență pe cheltuiala importatorului.

(2) În caz de neconformitate, importatorul primește interdicție de import pentru 6–12 luni.

(3) În cazul produselor perisabile deja puse pe piață, retragerea este imediată și integrală, pe cheltuiala importatorului.

Art. 9. Transparență

ANSVSA publică lunar lista controalelor efectuate, țara de origine, produsul, cantitatea controlată, numărul de probe, rezultatele și măsurile aplicate.

Art. 10. Norme metodologice



În termen de 60 de la data intrării în vigoare a prezentei legi, la propunerea ANSVSA, Guvernul va aproba, prin hotărâre, normele metodologice de aplicare a prevederilor prezentei legi

Art. 11. Intrare în vigoare

Prezenta lege intră în vigoare în termen de 30 de zile de la publicarea în Monitorul Oficial al României, Partea I.

Această lege a fost adoptată de Parlamentul României, cu respectarea prevederilor art. 75 și ale art. 76 alin. (1) din Constituția României, republicată.

Președintele Senatului

Președintele Camerei Deputaților